

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

ditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu [sous pli confidentiel] doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

ctique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

ntaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

aladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données caractére personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 1687 Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : SALHI AHMED

Date de naissance : 01.01.1939

Adresse : HAY Moulay ABDELLAH Rue 293 N° 6
Ain chak Casablanca

Tél. : Total des frais engagés : 1651,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 13/05/2022

Nom et prénom du malade : SALHI Ahmed Age : 83

Lien de parenté : Lui-même Conjoint

Nature de la maladie : Maladie chronique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : maladie chronique

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca

Le : 13/05/2022

Signature de l'adhérent(e) : Salhi Ahmed



Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 <i>18/05/22</i>	<i>18/05/22</i>	HARMACKA MED SELLAK <i>Rue 102 N° 13 Ain Chock</i> <i>Hôpital Med Sekkar - Casablanca</i> <i>Tél: 05 22 27 73 64</i>

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

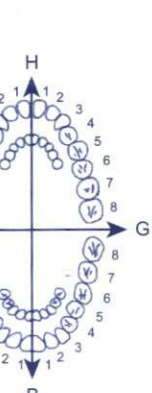
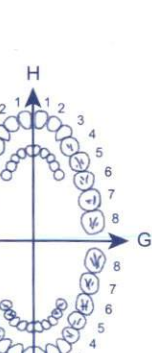
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000	G 21433552 00000000		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	D 00000000 35533411	G 00000000 11433553		MONTANTS DES SOINS
	B			DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur ATTAR Zineb

Neurologue-Epileptologue
Adulte-Enfant

- Vidéo Electroencéphalogramme « EEG »
- ElectroNeuroMyogramme « ENMG »



الدكتورة عطار زينب

إخلاصية في أمراض الدماغ والأعصاب
والعمود الفقري والعضلات وإختصاص أمراض
الصرع (الكبار والأطفال)

- تخطيط الكهريائي للدماغ (الشبكة)

- التخطيط الكهريائي للأعصاب والعضلات

Casablanca le :

13/05/2022

M Y

Ali ned

Sallu

ALAOUI MOHAMMEA
PHARMACIE MY ABDELLAH
Rue 300, N° 98 - Ain Chock
Hôpital Med Sekkat - Casablanca
Tél: 05.22.21.73.64

298,00

Made of



15 min arab
6 ruppg
1/2 - 1/2 - 1/2 - 1/2

الدكتورة عطار زينب
Docteur ATTAR Zineb
Neurologue - Epileptologue
404, Bd Al Qods, Résidence Essakane El Anik (Lot Assafaa)
N° 18 Ain Chok - CASABLANCA
Tél. : 05 22 52 25 16 - GSM: 06 65 04 33 10



signé bille

11/2
x3
3/3

الصفا 404 شارع القدس، إقامة السكن الأنيق، الطابق 3 رقم 18، بعث الشق، الدار البيضاء
Essakane 404, Bd Al Qods, Résidence Essakane El Anik, 3^{eme} Etage N° 18, Ain Chok - CASABLANCA
Tél : 05 22 52 25 16 Email : attar.neurologie@gmail.com
GSM : 06 65 04 33 10

الهاتف : 05 22 52 25 16
المحمول : 06 65 04 33 10

4)

Panekal 28,90

128,90 x 2 0 - 112 - 0

VS



DS

do

3 mai

1351,00

ALAUUI MOULAY ABDELLAT
PHARMACIE MY ABDELLAT
Rue 300, N° 98 - Ain Chock
Hôpital Med Sekta - Casablanca
Tél. 05 22 21 73 61

Maladie de Parkinson

Madopar doit être pris si possible 30 minutes avant ou 1 heure après les repas. Les effets indésirables affectant le tractus gastro-intestinal, principalement susceptibles de survenir aux stades précoce du traitement, peuvent être atténués par l'absorption simultanée de Madopar avec du liquide ou des aliments (par ex. de la pâtisserie), ou par augmentation lente de la posologie.

Posologie usuelle

Comme pour tout traitement par la lévodopa, il convient d'administrer de faibles doses de Madopar pour commencer et de les augmenter ensuite progressivement, la posologie étant adaptée à chaque cas et maintenue aussi faible que possible au cours des différentes phases de la maladie. Les instructions posologiques figurant ci-après sont donc mentionnées à titre indicatif.

Traitements initial

Aux stades précoce de la maladie de Parkinson, il est recommandé de commencer le traitement par la prise de 1/4 comprimé de Madopar 250 trois ou quatre fois par jour.

Dès que la bonne tolérance au schéma thérapeutique initial a été confirmée, la posologie doit être augmentée lentement, en fonction de la réponse du patient (par exemple quatre doses par jour au lieu de trois, etc.). Si le patient peut être suivi très régulièrement, l'augmentation de la posologie peut être effectuée tous les deux ou trois jours. L'effet optimal est généralement atteint à une posologie journalière de 300-800 mg de lévodopa + 75-200 mg de bensérazide répartis en trois doses ou plus. Quatre à six semaines peuvent être nécessaires jusqu'à l'obtention de la posologie optimale.

S'il s'avère nécessaire d'augmenter encore plus la posologie journalière, cette augmentation doit avoir lieu mensuellement.

Traitements d'entretien

La posologie moyenne lors du traitement d'entretien est de 1/2 comprimé de Madopar 250. Le nombre de doses individuelles (pas moins de trois) et leur répartition au cours de la journée doivent être adaptés en fonction des besoins de chaque patient.

Les injections doivent être effectuées par des professionnels qualifiés (tels que des dermatologues).

Interactions

Interactions pharmacocinétiques

L'administration concomitante de Madopar à libération non prolongée et de trihexyphénidyl, un anticholinergique, réduit la vitesse – mais pas l'ampleur – de l'absorption de la lévodopa. La prise concomitante de trihexyphénidyl et de Madopar n'a toutefois aucune influence sur la pharmacocinétique de la lévodopa.

L'administration simultanée d'antiacides et de Madopar réduit de 32 % l'absorption de la lévodopa.

Le sulfate de fer abaisse de 30-50 % la concentration sanguine maximale (C_{max}) et l'AUC de la lévodopa. La modification de la pharmacocinétique observée lors de la prise concomitante de sulfate de fer et de lévodopa semble être cliniquement significative non pas chez tous les patients, mais chez certains d'entre eux.

Le métoclopramide augmente le taux d'absorption et la concentration maximale de la lévodopa.

La dompéridone peut augmenter la biodisponibilité de la lévodopa en stimulant la vidange gastrique.

Interactions pharmacodynamiques

Inhibiteurs de la monoamine oxydase

Madopar ne doit pas être non sélectifs et irréversibles. Il est envisage un traitement par non sélectif de la MAO, il faut deux semaines entre la fin du début de la prise de Madopar, telles que crises hypertensives indésirables (voir «Contre-indications»).

L'association d'inhibiteurs sélectifs de la MAO-B tels que la sélégiline ou Rasagilin, de même que l'association d'inhibiteurs sélectifs de la MAO-A tels que le moclobémide avec Madopar n'est pas contre-indiquée. Pour cette raison, il est recommandé de faire une pause de 14 jours entre l'arrêt de la MAO-B et l'initiation de la MAO-A.

Distribué par Roche S.A. 
Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Ivoire 05, Casablanca Marina

MADOPAR 200/50-100 comprimés
P.P.V. : 298,00 DH


6 118001 050697

ibiteurs
si l'on
hibiteur
d'au moins
de la MAO et le
are, des effets indésirables
assemblables (voir «Contre-
indications»).

Panekal® 20 mg

Comprimés Pelliculés



DCI: Paroxétine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Qu'est-ce que Panekal, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Panekal, comprimé pelliculé?

3. Comment prendre Panekal, comprimé pelliculé?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

5. Comment conserver Panekal, comprimé pelliculé?

6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE PANEKAL, COMPRIME PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmacothérapeutique:

ANTIDÉPRESSEUR- INHIBITEUR SELECTIF DE LA RECAPTURE DE LA SEROTONINE, Code ATC: N06AB05

Indications thérapeutiques:

Traitement de:

- Epilepsie dépressive majeur,
- Troubles Obsessionnels Compulsifs,
- Trouble Panique avec ou sans agoraphobie,
- Trouble Anxiété Sociale / Phobie sociale,
- Trouble Anxiété Générale,
- Etat de stress post-traumatique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PANEKAL, COMPRIME PELLICULÉ?

Centre-indications:

Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylnorépinephrine (bleu de méthylène)). Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par IMAO.

Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide.

Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas Panekal 20 mg, comprimé pelliculé et informez votre médecin.

Précautions d'emploi; mises en garde spéciales:

Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Panekal 20 mg, comprimé pelliculé:

• Si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous « Autres médicaments et Panekal 20 mg, comprimé pelliculé »).

• Si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. Panekal 20 mg, comprimé pelliculé pourra diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement.

• Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous avez eu dans le passé des convulsions ou des crises.

• Si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (exaltation incontrôlable et hyperactivité).

• Si vous avez eu une ischémie cardiaque (électrocardio).

• Si vous avez des antécédents de troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter les saignements comme la warfarine, des antiphénotypes comme la pheophénazine ou la clozapine, des antidiépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le célecoxib, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam.

• Si vous êtes diabétique.

• Si vous suivez un régime pauvre en sel.

• Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil).

• Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allez (voir rubriques « Grossesse » et « Allaitement »).

• Si vous avez moins de 18 ans (voir rubrique ci-dessous « Enfants et adolescents »).

Si vous avez l'une des conditions ci-dessus et si vous n'en avez pas déjà parlé à votre médecin, retournez voir votre médecin et demandez-lui son avis sur la prise de Panekal 20 mg, comprimé pelliculé.

Enfants et adolescents:

Panekal 20 mg, comprimé pelliculé ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables tels que tentative de suicide, pensées suicidaires ou comportement hostile (comportement agressif, d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par Panekal 20 mg, comprimé pelliculé.

Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire Panekal 20 mg, comprimé pelliculé à des patients de moins de 18 ans si il/elle décide que c'est dans l'intérêt du patient. Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) Panekal 20 mg, comprimé pelliculé et que vous désirez en discuter avec lui, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin si l'un des symptômes ci-dessus apparaît ou s'aggrave lors de la prise de Panekal 20 mg, comprimé pelliculé par un patient de moins de 18 ans.

Dans cette période d'âge, la sécurité à long terme de Panekal 20 mg, comprimé pelliculé concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental n'a pas encore été établie.

Dans les études chez des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins d'un enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants : augmentation des pertes suicidaires et des tentatives de suicide, agressivité envers soi-même, comportement hostile agressif ou inanocial, manque d'appétit, tremblements, transpiration excessive, hyperactivité, agitation, des fluctuations de l'humeur et accès de pleurs et des ecchymoses ou des saignements inhabituels (par exemple des saignements de nez). Dans ces études, les symptômes décrits ci-dessus ont également affecté les enfants et adolescents qui avaient reçu le placebo, mais à une fréquence moindre.

Dans ces études, certains patients de moins de 18 ans ont présenté des effets indésirables de la diminution des doses ou de l'arrêt de Paroxétine. Ces effets étaient similaires à ceux observés chez l'adulte à l'arrêt de Paroxétine.

De plus, les patients de moins de 18 ans ont présenté fréquemment (moins de 1 patient sur 10) des troubles psychotiques, une manie, et des fluctuations de l'humeur (accès de pleurs, agressivité envers soi-même, pensées suicidaires et tentatives de suicide).

Mises suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux:

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidiépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

• si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.

• si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru, chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traitée par antidiépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre

hébergement, en particulier cardiaques. Dans la population générale, le risque d'anomalie cardiaque associé à la naissance est de 1 %. Ce risque augmente jusqu'à 2 % chez les mères atteintes de la maladie.

Si vous êtes enceinte, votre médecin et vous-même décidez s'il est préférable pour vous de choisir un traitement et d'arrêter progressivement ou de continuer Panekal 20 mg, comprimé pelliculé.

Assurez-vous que votre médecin ou la sage-femme soit informé que vous prenez Panekal 20 mg, comprimé pelliculé.

Si Panekal 20 mg, comprimé pelliculé est utilisé pendant la grossesse, particulièrement à la fin, Panekal 20 mg, comprimé pelliculé peut augmenter le risque de survenue de maladie grave chez les nouveau-nés, appelée risque d'hypertension pulmonaire tardive chez le nouveau-né. Dans ce cas, la pression du sang dans les vaisseaux entre le cœur et les poumons du nouveau-né est trop élevée. Si vous prenez Panekal 20 mg, comprimé pelliculé durant les 3 derniers mois de grossesse, votre nouveau-né peut également présenter d'autres symptômes, habituellement dans les 24 heures suivant la naissance. Ces symptômes sont :

• difficultés respiratoires,

Cependant, votre médecin peut vous faire commencer le traitement par une dose plus faible et augmenter progressivement jusqu'à la dose journalière recommandée.

Généralement, la plupart des adultes prennent entre 20 et 50 mg de Panekal par jour en fonction de leur réponse au traitement. Pour le traitement des attaques de panique ou des troubles obsessionnels compulsifs votre médecin peut augmenter progressivement la dose jusqu'à 60 mg par jour.

Si vous avez plus de 65 ans, la dose maximale recommandée est de 40 mg par jour. Si vous avez un problème rénal sévère ou de foie, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Prenez votre médicament de préférence lors des repas (par exemple le matin au cours du petit déjeuner).

Avalez les comprimés avec un verre d'eau (sans les manger). Votre médecin vous indiquera la durée (plusieurs mois ou plus) pendant laquelle vous devrez prendre Panekal.

Si vous avez pris plus de Panekal 20 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Les effets secondaires possibles en cas de surdosage sont ceux listés dans la rubrique « Quels sont les effets indésirables possibles ? » à la rubrique 6.

Si vous souhaitez de prendre Panekal 20 mg, comprimé pelliculé : Prenez votre médicament au même moment tous les jours.

Si vous vous en rendez compte avant le coucher, prenez la dose de Panekal 20 mg, comprimé pelliculé. Poursuivez le traitement comme d'habitude le lendemain.

Si vous vous en rendez compte pendant la nuit ou le jour suivant, laissez de côté la dose oubliée et poursuivez le traitement comme d'habitude. Vous pouvez éventuellement avoir des symptômes de sevrage, mais ceux-ci disparaîtront lorsque vous prendrez la prochaine dose à l'heure habituelle.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée. Que faire si vous ne vous sentez pas mieux :

Panekal 20 mg, comprimé pelliculé ne soulagera pas vos symptômes immédiatement. Tous les antidiépresseurs mettent du temps pour agir. Après 2 semaines, la plupart des personnes commencent à se sentir mieux, mais pour d'autres cela peut être plus long. Certaines personnes prennent des antidiépresseurs se sentent plus mal avant de voir leur état s'améliorer. Si vous ne vous sentez pas mieux au bout de 2 semaines, consultez votre médecin qui vous conseillera et qui pourra éventuellement augmenter les doses. Votre médecin pourra vous demander de revenir au bout de 2 semaines après l'augmentation de traitement. Informez votre médecin si vous ne commencez pas à vous sentir mieux.

Si vous souhaitez de prendre Panekal 20 mg, comprimé pelliculé : N'ARRÉTEZ pas le traitement avec Panekal 20 mg, comprimé pelliculé tant que le médecin ne vous l'a pas indiqué. Votre médecin vous conseillera, dans la plupart des cas, de réduire progressivement la dose sur plusieurs semaines. Lorsque vous arrêtez de prendre Panekal 20 mg, comprimé pelliculé, en particulier si vous le faites brutalement, vous pouvez avoir des effets indésirables. Dans la plupart des cas ces effets sont légers et disparaissent spontanément en 1 à 2 semaines. Parfois ces effets peuvent être plus sévères ou durer plus longtemps. Même si vous avez des effets lors du sevrage, vous pourrez quand même arrêter Panekal 20 mg, comprimé pelliculé.

A l'arrêt du traitement, les effets indésirables suivants peuvent survenir.

Dès études ont montré que 3 personnes sur 10 ont présenté un ou plusieurs symptômes lors de l'arrêt de la paroxétine, certains symptômes étaient plus fréquents que d'autres.

Effets indésirables fréquents (moins de 1 personne sur 10) :

• vertiges (sensations vertigineuses, d'instabilité, perte d'équilibre),

• sensations de picotements, fourmillements, brûlures et plus rarement des sensations de décharges électriques dans la tête, bâtonnement, siflement, sonnerie dans les oreilles (acoumacéfale),

• troubles du sommeil (rêves intenses, cauchemars, impossibilité de dormir),

• sensation d'anxiété,

• maux de tête,

Effets indésirables peu fréquents (moins de 1 personne sur 100) :

• nausées,

• transpiration excessive (y compris sueurs nocturnes),

• agitation, impatience des jambes,

• tremblements,

• confusion (sentiment d'être confus ou désorienté),

• instabilité émotionnelle ou immobilité,

• troubles visuels,

• palpitations,

Contactez votre médecin, si vous êtes inquiet(e) sur les effets liés à l'arrêt de Panekal 20 mg, comprimé pelliculé.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables surviennent plus souvent dans les premières semaines de prise de Panekal 20 mg, comprimé pelliculé.

Si vous présentez un des effets indésirables suivants, contactez immédiatement votre médecin ou allez aux urgences.

Effets indésirables peu fréquents (moins de 1 personne sur 100) :

• saignement anormal (incluant vomissement de sang, sang dans les selles, ou « bleus »),

• difficulté ou impossibilité d'uriner.

Effets indésirables rares (moins de 1 personne sur 1000) :

• convulsions,

• agitation, impatience des jambes, incapacité à rester assis ou debout sans bouger. Augmenter la dose de Panekal 20 mg, comprimé pelliculé pourrait aggraver ces sensations,

• fatigue, faiblesse, confusion, douleurs, raideurs musculaires ou mouvements involontaires des muscles (peut être en rapport avec un faible taux de sodium dans le sang).

Effets indésirables très rares (moins de 1 personne sur 10 000) :

• réactions allergiques à Panekal 20 mg, comprimé pelliculé ou peuvent être sévères : si vous suairez, perte d'appétit, perte ou perte d'appétit, le

idrome insatiation, on, ou des à une

declin.

Un autre effet indésirable possible est la surdité temporaire, 3 réaction et éjaculation

anormales.

Effets indésirables fréquents (moins de 1 personne sur 10) :

• augmentation de la quantité de cholestérol dans le sang,

• manque d'appétit,

• troubles du sommeil : insomnie ou somnolence,

• rêves anormaux (y compris cauchemars),

• tics (mouvements de la partie et de la voix des enfants).

Un autre effet possible est la perte de pénétration à la date de pénétration indiquée sur la boîte.

Conditions de conservation :

Conserver à une température inférieure à 30°C.

Si nécessaire, mises en garde contre certaines signes visibles de détérioration

Ne donnez jamais ce médicament à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes similaires.

Finissez tout votre médicament comme le médecin vous a dit de le faire.

Si vous utilisez des demi-comprimés, veillez à les garder en toute sécurité dans la boîte.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

5. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES:

• les risques de

ALMANTIN® 10 mg, Comprimés pelliculés sécables ALMANTIN® 20 mg, Comprimés pelliculés (Mémantine)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?
3. COMMENT PRENDRE ALMANTIN® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALMANTIN® ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Autres médicaments anti-démence (code ATC : N06DX01).

Indications thérapeutiques :

Traitement des patients atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie d'Alzheimer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?

Ne prenez jamais ALMANTIN® :

Semaine 2 (jours 8-14) : Prendre un comprimé pelliculé de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 3 (jours 15-21) : Prendre un comprimé pelliculé et demi de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 4 (jours 22-28) : Prendre un comprimé pelliculé de 20 mg par jour, pendant 7 jours.

Semaine 1	1/2 Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

Dose d'entretien :

La dose quotidienne recommandée est de 20 mg une fois par jour. Pour la suite du traitement, consultez votre médecin.

Posologie pour les patients présentant une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles déterminés.

Administration

ALMANTIN® doit être administré par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'effet du médicament, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avalent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin peut arrêter votre traitement.

Si vous avez pris plus

En général, la prise d'un ou plusieurs comprimés supplémentaires n'entraîne pas d'effets nocifs graves. Cependant, si vous avez pris plus de 20 mg, contactez immédiatement votre médecin ou un centre de soins d'urgence.

- Si vous prenez un ou plusieurs comprimés supplémentaires :

• contactez immédiatement votre médecin ou un centre de soins d'urgence.

PPV:150 DH 20

ALMANTIN® 10 mg, Comprimés pelliculés sécables ALMANTIN® 20 mg, Comprimés pelliculés (Mémantine)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?
3. COMMENT PRENDRE ALMANTIN® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALMANTIN® ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Autres médicaments anti-démence (code ATC : N06DX01).

Indications thérapeutiques :

Traitement des patients atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie d'Alzheimer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?

Ne prenez jamais ALMANTIN® :

Semaine 2 (jours 8-14) : Prendre un comprimé pelliculé de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 3 (jours 15-21) : Prendre un comprimé pelliculé et demi de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 4 (jours 22-28) : Prendre un comprimé pelliculé de 20 mg par jour, pendant 7 jours.

Semaine 1	1/2 Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

Dose d'entretien :

La dose quotidienne recommandée est de 20 mg une fois par jour. Pour la suite du traitement, consultez votre médecin.

Posologie pour les patients présentant une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles déterminés.

Administration

ALMANTIN® doit être administré par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'effet du médicament, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avalent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin peut arrêter votre traitement.

Si vous avez pris plus

En général, la prise d'un ou plusieurs comprimés supplémentaires n'entraîne pas d'effets nocifs graves. Cependant, si vous avez pris plus de 20 mg, contactez immédiatement votre médecin ou un centre de soins d'urgence.

- Si vous prenez un ou plusieurs comprimés supplémentaires :

• contactez immédiatement votre médecin ou un centre de soins d'urgence.

PPV:150 DH 20

ALMANTIN® 10 mg, Comprimés pelliculés sécables ALMANTIN® 20 mg, Comprimés pelliculés (Mémantine)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?
3. COMMENT PRENDRE ALMANTIN® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALMANTIN® ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Autres médicaments anti-démence (code ATC : N06DX01).

Indications thérapeutiques :

Traitement des patients atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie d'Alzheimer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?

Ne prenez jamais ALMANTIN® :

Semaine 2 (jours 8-14) : Prendre un comprimé pelliculé de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 3 (jours 15-21) : Prendre un comprimé pelliculé et demi de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 4 (jours 22-28) : Prendre un comprimé pelliculé de 20 mg par jour, pendant 7 jours.

Semaine 1	1/2 Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

Dose d'entretien :

La dose quotidienne recommandée est de 20 mg une fois par jour. Pour la suite du traitement, consultez votre médecin.

Posologie pour les patients présentant une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles déterminés.

Administration

ALMANTIN® doit être administré par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'effet du médicament, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avalent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN® tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin peut arrêter votre traitement.

Si vous avez pris plus

En général, la prise d'un ou plusieurs comprimés supplémentaires n'entraîne pas d'effets nocifs graves. Cependant, si vous avez pris plus de 20 mg, contactez immédiatement votre médecin ou un centre de soins d'urgence.

- Si vous prenez un ou plusieurs comprimés supplémentaires, contactez immédiatement votre médecin ou un centre de soins d'urgence.

Si vous avez pris plus de 20 mg, contactez immédiatement votre médecin ou un centre de soins d'urgence. Cependant, si vous avez pris plus de 20 mg, contactez immédiatement votre médecin ou un centre de soins d'urgence.

PPV:150 DH 20

