

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Informations 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.

## Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.  
Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Pathologie 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.

## Optique :

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

## Rééducation :

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.

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

## Maladie 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

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



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

## Déclaration de Maladie

N° P19- 055509

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1410 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : LARAKI MOHAMED

Date de naissance : 17-11-1951

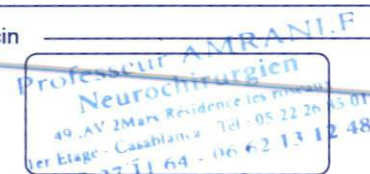
Adresse : 107 Rue OURTOUANE DES REDAT HAY RAHA

CASA BLANCA

Tél. 0663723171 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 21/04/2022

Nom et prénom du malade : LARAKI Med Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Affection Neurologique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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 : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
21-04-2022	C3		400	Professeur A. AMANI Neurochirurgien 19, Avenue Mohammed VI 1er Etage - Casablanca - Tél: 05 22 27 11 64 - 06 62 13 12 48

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
HARMACIE AL AMANI Mme Amani Soukri Samira Docteur en Pharmacie 13, Rue Annanias Beauséjour Casablanca - Tél: 05 22 39 05 75 INP 092003458	21-04-2022	1387.90

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

# AUXILIAIRES MEDICAUX

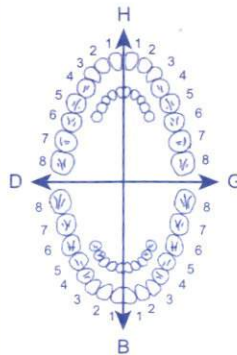
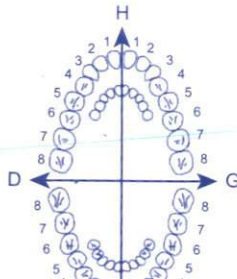
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

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 <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;">             H              25533412              00000000              D           </div> <div style="text-align: center;">             21433552              00000000              G              00000000              35533411              B           </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS

Professeur AMRANI FOUAD

Neurochirurgien

Adultes et Enfants

49, Avenue 2 Mars, Résidence les Roseaux, 1er étage  
(à Côté de lycée Mohamed V et Snack pomme de pain) Casablanca

Tél 05 22 26 58 01 - 05 22 27 11 64 - 06 62 13 12 48

Sur Rendez- vous

الدكتور العمراني فؤاد

أستاذ أخصائي في أمراض و جراحة  
الرأس، الدماغ، الأعصاب و العمود الفقري

الكبار و الصغار

49, شارع 2 مارس الطابق الأول

(قرب ثانوية، محمد الخامس Snack pomme de pain) الدار البيضاء

الهاتف: 06 62 13 12 48 - 05 22 26 58 01 - 05 22 27 11 64

بالموعد

Casablanca, Le 21/04/2022 في الدار البيضاء

Mr LARAKI Med

MADOPAR 250

1/2. 1/2. 1/2. 1/2 1/2. toutes les 3H

SULPIDAL 50

1 comprimé, matin

TRIVASTAL 50

1 comprimé, matin et soir

ASKARDYL 75

1 comprimé le matin

TARAXET 25

1/4 0 1/4

ATHYMIL 30

0. 0. 1/2

ARTANE 5

1/4 1/4 1/4

HEPANAT

0. 0. 1

TRAITEMENT POUR UNE DURÉE DE : 5 MOIS

PROCHAIN RENDEZ-VOUS LE, 13/09/2022 POUR CONSULTATION +  
EEG

PHARMACIE AL AMANA  
Mme Alem Soumni Samira  
Docteur en Pharmacie  
13, Rue Annanjs Beausejou  
Casablanca Tél: 05 22 39 09 70

Professeur AMRANI F  
Neurochirurgien  
49, Avenue 2 Mars, Résidence les Roseaux  
1er étage - Casablanca Tél: 05 22 26 58 01  
05 22 27 11 64 - 06 62 13 12 48

E-mail : amrani@neurochirurgien-amrani-maroc.com / Site Web : www.neurochirurgien-amrani-maroc.com

En cas d'urgence : 05 22 86 02 07 / 06 25 14 93 25 / 06 49 50 45 34

Maladies et  
Chirurgie  
de la  
colonne  
vertébrale

Maladies et  
chirurgie  
du crâne



## ATHYMIL 30 mg

Comprimés pelliculés sécables - Boîte de 20

DCI : Chlorhydrate de miansérine

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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. Composition du médicament

#### Principe actif :

Chlorhydrate de miansérine.....

#### Les excipients :

Amidon de pomme de terre, Silice colloïdale, Stéarate de magnésium, Méthylcellulose, Hydrogénophosphate de calcium, Hypromellose, Dioxyde de titane.

Excipients à effet notoire : Néant

### 2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Ce médicament est un antidépresseur

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06AX03

### 3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement des épisodes dépressifs.

### 4. Posologie

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin.

N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical, même si vous ressentez une amélioration.

Votre médecin, dans certains cas, pourra adapter progressivement la posologie.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### Mode d'administration

Voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau sans les croquer.

#### Fréquence d'administration

La dose quotidienne pourra être répartie au cours de la journée ou administrée de préférence le soir au coucher.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

#### Durée de traitement

Le traitement est habituellement de plusieurs mois (de l'ordre de 6 mois).

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin et n'arrêtez pas la prise de ce médicament sans son avis.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

### 5. Contre-indications

Ne prenez jamais ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique à la miansérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».
- maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- association avec l'alcool (voir rubrique « interactions avec d'autres médicaments »).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### 6. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- somnolence,
- sécheresse de la bouche,

- constipation.

#### Rarement :

- convulsions,
- prise de poids,
- douleurs articulaires,
- œdème (gonflement),
- douleurs musculaires,
- élévation des enzymes du foie.

#### Exceptionnellement :

- agranulocytose (taux anormal de globules blancs dans le sang).

En cas d'apparition d'une fièvre, ou d'un autre effet indésirable, contactez immédiatement votre médecin.

#### Très exceptionnellement :

- bradycardie (ralentissement du rythme cardiaque) après la première prise du médicament.

98,30

Le médecin ou le pharmacien vous avertira de tout effet indésirable mentionné dans cette notice.

### 7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien pour le comprimé pelliculé sécable.

#### Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, il peut y avoir des effets indésirables qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc recommandé de continuer à prendre régulièrement même en l'absence d'avis de votre médecin.

#### Idées suicidaires et aggravation de la dépression

Si vous souffrez de dépression et/ou de pensées d'auto-agression (agression contre soi-même), les manifestations peuvent être majorées par ce type de médicament n'agit pas sur les idées suicidaires pendant les premières semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter des idées suicidaires si :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires,
- si vous êtes un jeune adulte. Les états de dépression et de comportement suicidaire étaient accrus chez les personnes atteintes d'une maladie psychiatrique et traitées par des antidépresseurs.

Si vous avez des idées suicidaires ou si vous avez des pensées d'auto-agression, contactez votre médecin ou allez directement à l'hôpital. Vous pouvez vous faire aider par un autre professionnel de santé. Si vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'une dépression, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Vous pouvez lui demander de vous aider à lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous aider à lire cette notice.

#### Utilisation chez l'enfant et l'adolescent

ATHYMIL ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants de moins de 18 ans. Il est également interdit d'utiliser ce médicament chez les adolescents de moins de 18 ans présentant une dépression ou des idées suicidaires et un comportement hostile (opposition et colère) lors de la prise de médicaments. Néanmoins, il est possible d'utiliser ATHYMIL chez des patients de moins de 18 ans. Si votre médecin a prescrit ATHYMIL à votre enfant, discutez avec lui de la prise d'ATHYMIL par un patient de moins de 18 ans. Vous pouvez lui demander de vous aider à lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous aider à lire cette notice.

# SULPIDAL® 50 mg gélules

## Sulpiride

### 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

#### a) DENOMINATION

SULPIDAL® 50 mg, gélule

#### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Sulpiride

Excipients q.s.p. 1 gélule.

#### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Boîte de 20 gélules.

#### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIPSYCHOTIQUE NEUROLEPTIQUE  
BENZAMIDE

(N : Système Nerveux)

### 2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines formes de troubles du comportement de l'adulte et de l'enfant.

### 3. ATTENTION !

#### a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie au sulpiride ou à l'un des constituants de la gélule,
- phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
- en association avec les antiparkinsoniens dopaminergiques.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, pendant l'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

#### b) MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'apparition de fièvre inexpliquée, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme.

Chez l'enfant, un suivi médical régulier est indispensable.

La prise de comprimé ou de gélule est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

#### c) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin que votre médecin puisse adapter la posologie et/ou la surveillance de votre traitement ;

Il est nécessaire de le prévenir en cas de :

- maladie cardiaque,
- maladie de Parkinson,
- insuffisance rénale,
- antécédents de convulsions (ancienne ou récente), épilepsie.

La prise de boissons alcoolisées est fortement déconseillée pendant la durée du traitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

SULPIDAL® 50 mg  
20 gélules



PPV

LOT

PER

28,20

# SULPIDAL® 50 mg gélules

## Sulpiride

### 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

#### a) DENOMINATION

SULPIDAL® 50 mg, gélule

#### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Sulpiride

Excipients q.s.p. 1 gélule.

#### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Boîte de 20 gélules.

#### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIPSYCHOTIQUE NEUROLEPTIQUE  
BENZAMIDE

(N : Système Nerveux)

### 2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines formes de troubles du comportement de l'adulte et de l'enfant.

### 3. ATTENTION !

#### a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie au sulpiride ou à l'un des constituants de la gélule,
- phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
- en association avec les antiparkinsoniens dopaminergiques.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, pendant l'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

#### b) MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'apparition de fièvre inexpliquée, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme.

Chez l'enfant, un suivi médical régulier est indispensable.

La prise de comprimé ou de gélule est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

#### c) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin que votre médecin puisse adapter la posologie et/ou la surveillance de votre traitement ;

Il est nécessaire de le prévenir en cas de :

- maladie cardiaque,
- maladie de Parkinson,
- insuffisance rénale,
- antécédents de convulsions (ancienne ou récente), épilepsie.

La prise de boissons alcoolisées est fortement déconseillée pendant la durée du traitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

SULPIDAL® 50 mg  
20 gélules



PPV

LOT

PER

28,20



# SULPIDAL® 50 mg gélules

## Sulpiride

### 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

#### a) DENOMINATION

SULPIDAL® 50 mg, gélule

#### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Sulpiride

Excipients q.s.p. 1 gélule.

#### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Boîte de 20 gélules.

#### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIPSYCHOTIQUE NEUROLEPTIQUE  
BENZAMIDE

(N : Système Nerveux)

### 2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines formes de troubles du comportement de l'adulte et de l'enfant.

### 3. ATTENTION !

#### a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie au sulpiride ou à l'un des constituants de la gélule,
- phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
- en association avec les antiparkinsoniens dopaminergiques.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, pendant l'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

#### b) MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'apparition de fièvre inexpliquée, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme.

Chez l'enfant, un suivi médical régulier est indispensable.

La prise de comprimé ou de gélule est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

#### c) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin que votre médecin puisse adapter la posologie et/ou la surveillance de votre traitement ;

Il est nécessaire de le prévenir en cas de :

- maladie cardiaque,
- maladie de Parkinson,
- insuffisance rénale,
- antécédents de convulsions (ancienne ou récente), épilepsie.

La prise de boissons alcoolisées est fortement déconseillée pendant la durée du traitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

SULPIDAL® 50 mg  
20 gélules



PPV

LOT

PER

28,20

# SULPIDAL® 50 mg gélules

## Sulpiride

### 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

#### a) DENOMINATION

SULPIDAL® 50 mg, gélule

#### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Sulpiride

Excipients q.s.p. 1 gélule.

#### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Boîte de 20 gélules.

#### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTIPSYCHOTIQUE NEUROLEPTIQUE  
BENZAMIDE

(N : Système Nerveux)

### 2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines formes de troubles du comportement de l'adulte et de l'enfant.

### 3. ATTENTION !

#### a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie au sulpiride ou à l'un des constituants de la gélule,
- phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
- en association avec les antiparkinsoniens dopaminergiques.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, pendant l'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

#### b) MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'apparition de fièvre inexpliquée, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme.

Chez l'enfant, un suivi médical régulier est indispensable.

La prise de comprimé ou de gélule est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

#### c) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin que votre médecin puisse adapter la posologie et/ou la surveillance de votre traitement ;

Il est nécessaire de le prévenir en cas de :

- maladie cardiaque,
- maladie de Parkinson,
- insuffisance rénale,
- antécédents de convulsions (ancienne ou récente), épilepsie.

La prise de boissons alcoolisées est fortement déconseillée pendant la durée du traitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

SULPIDAL® 50 mg  
20 gélules



PPV

LOT

PER

28,20



Notice : Information de l'utilisateur

# TRIVASTAL® 50mg LP

Comprimé enrobé à libération prolongée  
PIRIBEDIL

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

#### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
3. Comment prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
6. Informations supplémentaires.

#### 1. QU'EST-CE QUE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

##### Classe pharmacothérapeutique

Agonistes dopaminergiques, code ATC : N04BC08.

TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée est un agoniste dopaminergique (qui agit dans le cerveau pour stimuler les récepteurs d'une substance appelée dopamine).

Ce médicament est indiqué :

- dans le traitement de la maladie de Parkinson seul ou en association à la lévodopa.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

##### Ne prenez jamais TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée :

- si vous êtes allergique au piribédil ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
  - en cas d'infarctus du myocarde ou autre maladie grave cardio-vasculaire,
  - en association avec les neuroleptiques antiémétiques (voir prise ou utilisation d'autres médicaments).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À L'ORDRE

##### Mode d'administration

Voie orale.

##### Fréquence d'administration

Les comprimés sont à avaler avec un demi-verre

##### Durée du traitement

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Ne pas arrêter le traitement sans avis médical.

**Si vous avez pris plus de TRIVASTAL 50 mg vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre

En cas d'absorption massive, prévenez immédiatement

**Si vous oubliez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

Sans objet.

**Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL

devez arrêter de prendre ce médicament, votre

réduire le risque d'aggravation des symptômes

arrêt soudain peut entraîner l'apparition d'un

qui peut représenter un risque majeur pour vous

- akinesie (difficulté à réaliser les mouvements)

- raideur des muscles ;

- fièvre ;

- pression artérielle instable ;

- tachycardie (augmentation du rythme cardiaque), voir rubrique 3 ;

- confusion ;

- baisse du niveau de conscience (ex : coma).

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

Très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)

Fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)

Peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1000)

Rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10000)

Très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10000)

Fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

- Effets indésirables fréquents :

- troubles digestifs mineurs (nausées, vomissements, flatulence) qui peuvent être réduits en augmentant la posologie progressivement,

- confusion, agitation ou hallucination (visuelles, auditives, mixtes), disparaissant à l'arrêt du traitement,

- sensation vertigineuse disparaissant à l'arrêt du traitement,

- somnolence.

TRIVASTAL® 50mg LP

30 Comprimés enrobés

à libération prolongée



6 118000 100287

110,50

Notice : Information de l'utilisateur

# TRIVASTAL® 50mg LP

Comprimé enrobé à libération prolongée  
PIRIBEDIL

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

**Que contient cette notice :**

1. Qu'est-ce que TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
3. Comment prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique**

Agonistes dopaminergiques, code ATC : N04BC08.

TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée est un agoniste dopaminergique (qui agit dans le cerveau pour stimuler les récepteurs d'une substance appelée dopamine).

Ce médicament est indiqué :

- dans le traitement de la maladie de Parkinson seul ou en association à la lévodopa.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?**

**Ne prenez jamais TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée :**

- si vous êtes allergique au piribédil ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
  - en cas d'infarctus du myocarde ou autre maladie grave cardio-vasculaire,
  - en association avec les neuroleptiques antiémétiques (voir prise ou utilisation d'autres médicaments).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À L'ORDRE

**Mode d'administration**

Voie orale.

**Fréquence d'administration**

Les comprimés sont à avaler avec un demi-verre

**Durée du traitement**

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Ne pas arrêter le traitement sans avis médical.

**Si vous avez pris plus de TRIVASTAL 50 mg LP, vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre

En cas d'absorption massive, prévenez immédiatement

**Si vous oubliez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, vous n'avez pas à :**

**Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, vous n'avez pas à :**

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP.

devez arrêter de prendre ce médicament, votre

réduire le risque d'aggravation des symptômes.

arrêt soudain peut entraîner l'apparition d'un

qui peut représenter un risque majeur pour vous.

- akinesie (difficulté à réaliser les mouvements)

- raideur des muscles ;

- fièvre ;

- pression artérielle instable ;

- tachycardie (augmentation du rythme cardiaque), voir rubrique 3 ;

- confusion ;

- baisse du niveau de conscience (ex : coma).

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

Très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)

Fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)

Peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1000)

Rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10000)

Très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10000)

Fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

- Effets indésirables fréquents :

- troubles digestifs mineurs (nausées, vomissements, flatulence) qui peuvent être réduits en augmentant la posologie progressivement,

- confusion, agitation ou hallucination (visuelles, auditives, mixtes), disparaissant à l'arrêt du traitement,

- sensation vertigineuse disparaissant à l'arrêt du traitement,

- somnolence.

TRIVASTAL® 50mg LP

30 Comprimés enrobés à libération prolongée



6 118000 100287

110,50



Notice : Information de l'utilisateur

# TRIVASTAL® 50mg LP

Comprimé enrobé à libération prolongée  
PIRIBEDIL

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

#### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
3. Comment prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
6. Informations supplémentaires.

#### 1. QU'EST-CE QUE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

##### Classe pharmacothérapeutique

Agonistes dopaminergiques, code ATC : N04BC08.

TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée est un agoniste dopaminergique (qui agit dans le cerveau pour stimuler les récepteurs d'une substance appelée dopamine).

Ce médicament est indiqué :

- dans le traitement de la maladie de Parkinson seul ou en association à la lévodopa.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

**Ne prenez jamais TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée :**

- si vous êtes allergique au piribédil ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
  - en cas d'infarctus du myocarde ou autre maladie grave cardio-vasculaire,
  - en association avec les neuroleptiques antiémétiques (voir prise ou utilisation d'autres médicaments).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À L'ORDRE

#### Mode d'administration

Voie orale.

#### Fréquence d'administration

Les comprimés sont à avaler avec un demi-verre

#### Durée du traitement

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Ne pas arrêter le traitement sans avis médical.

**Si vous avez pris plus de TRIVASTAL 50 mg vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre

En cas d'absorption massive, prévenez immédiatement

**Si vous oubliez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

Sans objet.

**Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL

devez arrêter de prendre ce médicament, votre

réduire le risque d'aggravation des symptômes

arrêt soudain peut entraîner l'apparition d'un

qui peut représenter un risque majeur pour vous

- akinesie (difficulté à réaliser les mouvements

- raideur des muscles ;

- fièvre ;

- pression artérielle instable ;

- tachycardie (augmentation du rythme cardiaque), voir rubrique 3 ;

- confusion ;

- baisse du niveau de conscience (ex : coma).

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne

surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système

suivant :

Très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)

Fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)

Peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1000)

Rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10000)

Très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10000)

Fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

- Effets indésirables fréquents :

- troubles digestifs mineurs (nausées, vomissements, flatulence) qui peuvent être réduits en

augmentant la posologie progressivement,

- confusion, agitation ou hallucination (visuelles, auditives, mixtes), disparaissant à l'arrêt du

traitement,

- sensation vertigineuse disparaissant à l'arrêt du traitement,

- somnolence.

TRIVASTAL® 50mg LP

30 Comprimés enrobés

à libération prolongée



6 118000 100287

110,50

Notice : Information de l'utilisateur

# TRIVASTAL® 50mg LP

Comprimé enrobé à libération prolongée  
PIRIBEDIL

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

**Que contient cette notice :**

1. Qu'est-ce que TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
3. Comment prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique**

Agonistes dopaminergiques, code ATC : N04BC08.

TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée est un agoniste dopaminergique (qui agit dans le cerveau pour stimuler les récepteurs d'une substance appelée dopamine).

Ce médicament est indiqué :

- dans le traitement de la maladie de Parkinson seul ou en association à la lévodopa.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?**

**Ne prenez jamais TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée :**

- si vous êtes allergique au piribédil ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
  - en cas d'infarctus du myocarde ou autre maladie grave cardio-vasculaire,
  - en association avec les neuroleptiques antiémétiques (voir prise ou utilisation d'autres médicaments).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À L'ORDRE

**Mode d'administration**

Voie orale.

**Fréquence d'administration**

Les comprimés sont à avaler avec un demi-verre

**Durée du traitement**

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Ne pas arrêter le traitement sans avis médical.

**Si vous avez pris plus de TRIVASTAL 50 mg vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre

En cas d'absorption massive, prévenez immédiatement

**Si vous oubliez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

Sans objet.

**Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL

devez arrêter de prendre ce médicament, votre

réduire le risque d'aggravation des symptômes

arrêt soudain peut entraîner l'apparition d'un

qui peut représenter un risque majeur pour vous

- akhésie (difficulté à réaliser les mouvements

- raideur des muscles ;

- fièvre ;

- pression artérielle instable ;

- tachycardie (augmentation du rythme cardiaque), voir rubrique 3 ;

- confusion ;

- baisse du niveau de conscience (ex : coma).

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne

surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système

suivant :

Très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)

Fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)

Peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1000)

Rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10000)

Très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10000)

Fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

- Effets indésirables fréquents :

- troubles digestifs mineurs (nausées, vomissements, flatulence) qui peuvent être réduits en

augmentant la posologie progressivement,

- confusion, agitation ou hallucination (visuelles, auditives, mixtes), disparaissant à l'arrêt du

traitement,

- sensation vertigineuse disparaissant à l'arrêt du traitement,

- somnolence.

TRIVASTAL® 50mg LP

30 Comprimés enrobés

à libération prolongée



6 118000 100287

110,50



Notice : Information de l'utilisateur

# TRIVASTAL® 50mg LP

Comprimé enrobé à libération prolongée  
PIRIBEDIL

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

#### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
3. Comment prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
6. Informations supplémentaires.

#### 1. QU'EST-CE QUE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

##### Classe pharmacothérapeutique

Agonistes dopaminergiques, code ATC : N04BC08.

TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée est un agoniste dopaminergique (qui agit dans le cerveau pour stimuler les récepteurs d'une substance appelée dopamine).

Ce médicament est indiqué :

- dans le traitement de la maladie de Parkinson seul ou en association à la lévodopa.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

##### Ne prenez jamais TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée :

- si vous êtes allergique au piribédil ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
  - en cas d'infarctus du myocarde ou autre maladie grave cardio-vasculaire,
  - en association avec les neuroleptiques antiémétiques (voir prise ou utilisation d'autres médicaments).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À L'ORDRE

##### Mode d'administration

Voie orale.

##### Fréquence d'administration

Les comprimés sont à avaler avec un demi-verre

##### Durée du traitement

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Ne pas arrêter le traitement sans avis médical.

**Si vous avez pris plus de TRIVASTAL 50 mg vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre

En cas d'absorption massive, prévenez immédiatement

**Si vous oubliez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

Sans objet.

**Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL

devez arrêter de prendre ce médicament, votre

réduire le risque d'aggravation des symptômes

arrêt soudain peut entraîner l'apparition d'un

qui peut représenter un risque majeur pour vous

- akinesie (difficulté à réaliser les mouvements)

- raideur des muscles ;

- fièvre ;

- pression artérielle instable ;

- tachycardie (augmentation du rythme cardiaque), voir rubrique 3 ;

- confusion ;

- baisse du niveau de conscience (ex : coma).

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

Très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)

Fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)

Peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1000)

Rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10000)

Très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10000)

Fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

##### Effets indésirables fréquents :

- troubles digestifs mineurs (nausées, vomissements, flatulence) qui peuvent être réduits en augmentant la posologie progressivement,
- confusion, agitation ou hallucination (visuelles, auditives, mixtes), disparaissant à l'arrêt du traitement,
- sensation vertigineuse disparaissant à l'arrêt du traitement,
- somnolence.

TRIVASTAL® 50mg LP

30 Comprimés enrobés

à libération prolongée



6 118000 100287

110,50

Notice : Information de l'utilisateur

# TRIVASTAL® 50mg LP

Comprimé enrobé à libération prolongée  
PIRIBEDIL

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

#### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
3. Comment prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
6. Informations supplémentaires.

#### 1. QU'EST-CE QUE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

##### Classe pharmacothérapeutique

Agonistes dopaminergiques, code ATC : N04BC08.

TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée est un agoniste dopaminergique (qui agit dans le cerveau pour stimuler les récepteurs d'une substance appelée dopamine).

Ce médicament est indiqué :

- dans le traitement de la maladie de Parkinson seul ou en association à la lévodopa.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

##### Ne prenez jamais TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée :

- si vous êtes allergique au piribédil ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
  - en cas d'infarctus du myocarde ou autre maladie grave cardio-vasculaire,
  - en association avec les neuroleptiques antiémétiques (voir prise ou utilisation d'autres médicaments).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À L'ORDRE

##### Mode d'administration

Voie orale.

##### Fréquence d'administration

Les comprimés sont à avaler avec un demi-verre

##### Durée du traitement

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Ne pas arrêter le traitement sans avis médical.

**Si vous avez pris plus de TRIVASTAL 50 mg vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre

En cas d'absorption massive, prévenez immédiatement

**Si vous oubliez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

Sans objet.

**Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL

devez arrêter de prendre ce médicament, votre

réduire le risque d'aggravation des symptômes

arrêt soudain peut entraîner l'apparition d'un

qui peut représenter un risque majeur pour vous

- akhésie (difficulté à réaliser les mouvements

- raideur des muscles ;

- fièvre ;

- pression artérielle instable ;

- tachycardie (augmentation du rythme cardiaque), voir rubrique 3 ;

- confusion ;

- baisse du niveau de conscience (ex : coma).

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

Très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)

Fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)

Peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1000)

Rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10000)

Très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10000)

Fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

- Effets indésirables fréquents :

- troubles digestifs mineurs (nausées, vomissements, flatulence) qui peuvent être réduits en augmentant la posologie progressivement,

- confusion, agitation ou hallucination (visuelles, auditives, mixtes), disparaissant à l'arrêt du traitement,

- sensation vertigineuse disparaissant à l'arrêt du traitement,

- somnolence.

TRIVASTAL® 50mg LP

30 Comprimés enrobés

à libération prolongée



6 118000 100287

110,50



Notice : Information de l'utilisateur

# TRIVASTAL® 50mg LP

Comprimé enrobé à libération prolongée  
PIRIBEDIL

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

**Que contient cette notice :**

1. Qu'est-ce que TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
3. Comment prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique**

Agonistes dopaminergiques, code ATC : N04BC08.

TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée est un agoniste dopaminergique (qui agit dans le cerveau pour stimuler les récepteurs d'une substance appelée dopamine).

Ce médicament est indiqué :

- dans le traitement de la maladie de Parkinson seul ou en association à la lévodopa.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?**

**Ne prenez jamais TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée :**

- si vous êtes allergique au piribédil ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
  - en cas d'infarctus du myocarde ou autre maladie grave cardio-vasculaire,
  - en association avec les neuroleptiques antiémétiques (voir prise ou utilisation d'autres médicaments).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À L'ORDRE

**Mode d'administration**

Voie orale.

**Fréquence d'administration**

Les comprimés sont à avaler avec un demi-verre

**Durée du traitement**

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Ne pas arrêter le traitement sans avis médical.

**Si vous avez pris plus de TRIVASTAL 50 mg vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre

En cas d'absorption massive, prévenez immédiatement

**Si vous oubliez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

Sans objet.

**Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL

devez arrêter de prendre ce médicament, votre

réduire le risque d'aggravation des symptômes

arrêt soudain peut entraîner l'apparition d'un

qui peut représenter un risque majeur pour vous

- akinesie (difficulté à réaliser les mouvements)

- raideur des muscles ;

- fièvre ;

- pression artérielle instable ;

- tachycardie (augmentation du rythme cardiaque), voir rubrique 3 ;

- confusion ;

- baisse du niveau de conscience (ex : coma).

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

Très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)

Fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)

Peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1000)

Rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10000)

Très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10000)

Fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

- Effets indésirables fréquents :

- troubles digestifs mineurs (nausées, vomissements, flatulence) qui peuvent être réduits en augmentant la posologie progressivement,

- confusion, agitation ou hallucination (visuelles, auditives, mixtes), disparaissant à l'arrêt du traitement,

- sensation vertigineuse disparaissant à l'arrêt du traitement,

- somnolence.

TRIVASTAL® 50mg LP

30 Comprimés enrobés

à libération prolongée



6 118000 100287

110,50

Notice : Information de l'utilisateur

# TRIVASTAL® 50mg LP

Comprimé enrobé à libération prolongée  
PIRIBEDIL

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

**Que contient cette notice :**

1. Qu'est-ce que TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
3. Comment prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique**

Agonistes dopaminergiques, code ATC : N04BC08.

TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée est un agoniste dopaminergique (qui agit dans le cerveau pour stimuler les récepteurs d'une substance appelée dopamine).

Ce médicament est indiqué :

- dans le traitement de la maladie de Parkinson seul ou en association à la lévodopa.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?**

**Ne prenez jamais TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée :**

- si vous êtes allergique au piribédil ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
  - en cas d'infarctus du myocarde ou autre maladie grave cardio-vasculaire,
  - en association avec les neuroleptiques antiémétiques (voir prise ou utilisation d'autres médicaments).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À L'ORDRE

**Mode d'administration**

Voie orale.

**Fréquence d'administration**

Les comprimés sont à avaler avec un demi-verre

**Durée du traitement**

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Ne pas arrêter le traitement sans avis médical.

**Si vous avez pris plus de TRIVASTAL 50 mg vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre

En cas d'absorption massive, prévenez immédiatement

**Si vous oubliez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

Sans objet.

**Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL

devez arrêter de prendre ce médicament, votre

réduire le risque d'aggravation des symptômes

arrêt soudain peut entraîner l'apparition d'un

qui peut représenter un risque majeur pour vous

- akinesie (difficulté à réaliser les mouvements)

- raideur des muscles ;

- fièvre ;

- pression artérielle instable ;

- tachycardie (augmentation du rythme cardiaque), voir rubrique 3 ;

- confusion ;

- baisse du niveau de conscience (ex : coma).

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

Très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)

Fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)

Peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1000)

Rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10000)

Très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10000)

Fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

- Effets indésirables fréquents :

- troubles digestifs mineurs (nausées, vomissements, flatulence) qui peuvent être réduits en augmentant la posologie progressivement,
- confusion, agitation ou hallucination (visuelles, auditives, mixtes), disparaissant à l'arrêt du traitement,
- sensation vertigineuse disparaissant à l'arrêt du traitement,
- somnolence.

TRIVASTAL® 50mg LP

30 Comprimés enrobés

à libération prolongée



6 118000 100287

110,50

Notice : Information de l'utilisateur

# TRIVASTAL® 50mg LP

Comprimé enrobé à libération prolongée  
PIRIBEDIL

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

**Que contient cette notice :**

1. Qu'est-ce que TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
3. Comment prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique**

Agonistes dopaminergiques, code ATC : N04BC08.

TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée est un agoniste dopaminergique (qui agit dans le cerveau pour stimuler les récepteurs d'une substance appelée dopamine).

Ce médicament est indiqué :

- dans le traitement de la maladie de Parkinson seul ou en association à la lévodopa.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?**

**Ne prenez jamais TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée :**

- si vous êtes allergique au piribédil ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
  - en cas d'infarctus du myocarde ou autre maladie grave cardio-vasculaire,
  - en association avec les neuroleptiques antiémétiques (voir prise ou utilisation d'autres médicaments).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À L'ORDRE

**Mode d'administration**

Voie orale.

**Fréquence d'administration**

Les comprimés sont à avaler avec un demi-verre

**Durée du traitement**

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Ne pas arrêter le traitement sans avis médical.

**Si vous avez pris plus de TRIVASTAL 50 mg vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre

En cas d'absorption massive, prévenez immédiatement

**Si vous oubliez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

Sans objet.

**Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL

devez arrêter de prendre ce médicament, votre

réduire le risque d'aggravation des symptômes

arrêt soudain peut entraîner l'apparition d'un

qui peut représenter un risque majeur pour vous

- akinesie (difficulté à réaliser les mouvements

- raideur des muscles ;

- fièvre ;

- pression artérielle instable ;

- tachycardie (augmentation du rythme cardiaque), voir rubrique 3 ;

- confusion ;

- baisse du niveau de conscience (ex : coma).

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne

surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système

suivant :

Très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)

Fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)

Peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1000)

Rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10000)

Très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10000)

Fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

- Effets indésirables fréquents :

- troubles digestifs mineurs (nausées, vomissements, flatulence) qui peuvent être réduits en

augmentant la posologie progressivement,

- confusion, agitation ou hallucination (visuelles, auditives, mixtes), disparaissant à l'arrêt du

traitement,

- sensation vertigineuse disparaissant à l'arrêt du traitement,

- somnolence.

TRIVASTAL® 50mg LP

30 Comprimés enrobés

à libération prolongée



6 118000 100287

110,50



Notice : Information de l'utilisateur

# TRIVASTAL® 50mg LP

Comprimé enrobé à libération prolongée  
PIRIBEDIL

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

**Que contient cette notice :**

1. Qu'est-ce que TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
3. Comment prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
6. Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique**

Agonistes dopaminergiques, code ATC : N04BC08.

TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée est un agoniste dopaminergique (qui agit dans le cerveau pour stimuler les récepteurs d'une substance appelée dopamine).

Ce médicament est indiqué :

- dans le traitement de la maladie de Parkinson seul ou en association à la lévodopa.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?**

**Ne prenez jamais TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée :**

- si vous êtes allergique au piribédil ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
  - en cas d'infarctus du myocarde ou autre maladie grave cardio-vasculaire,
  - en association avec les neuroleptiques antiémétiques (voir prise ou utilisation d'autres médicaments).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À L'ORDRE

**Mode d'administration**

Voie orale.

**Fréquence d'administration**

Les comprimés sont à avaler avec un demi-verre

**Durée du traitement**

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Ne pas arrêter le traitement sans avis médical.

**Si vous avez pris plus de TRIVASTAL 50 mg vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre

En cas d'absorption massive, prévenez immédiatement

**Si vous oubliez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

Sans objet.

**Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg**

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL

devez arrêter de prendre ce médicament, votre

réduire le risque d'aggravation des symptômes

arrêt soudain peut entraîner l'apparition d'un

qui peut représenter un risque majeur pour vous

- akinesie (difficulté à réaliser les mouvements

- raideur des muscles ;

- fièvre ;

- pression artérielle instable ;

- tachycardie (augmentation du rythme cardiaque), voir rubrique 3 ;

- confusion ;

- baisse du niveau de conscience (ex : coma).

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

Très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)

Fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)

Peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1000)

Rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10000)

Très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10000)

Fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

- Effets indésirables fréquents :

- troubles digestifs mineurs (nausées, vomissements, flatulence) qui peuvent être réduits en augmentant la posologie progressivement,

- confusion, agitation ou hallucination (visuelles, auditives, mixtes), disparaissant à l'arrêt du traitement,

- sensation vertigineuse disparaissant à l'arrêt du traitement,

- somnolence.

TRIVASTAL® 50mg LP

30 Comprimés enrobés

à libération prolongée



6 118000 100287

110,50

1

1



# ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés
- Comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés

## COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimés dispersibles à 75 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquettaire, héparin  
**DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?**

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines  
seul ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription  
**CONTRE-INDICATIONS**

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

• Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens

• Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.

• Maladie hémorragique.

• Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants  
fortes doses (supérieures à 3 g/j).

• Grossesse à partir du 6<sup>ème</sup> mois, en dehors d'utilisations extérieures  
surveillance spécialisée.

• Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie rare)

- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin

• Saignements gynécologiques anormaux ou règles.

• Goutte.

• Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres  
anti-inflammatoires.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE  
VOTRE PHARMACIEN.**

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

- Antécédents d'hémorragies digestives.

- Hypertension artérielle.

- Diabète.

- Port de stérilet.

- Médicament réservé à l'adulte.

- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de

geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de  
l'aspirine.

- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou  
hyposodé.

- Maladie des reins.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE  
VOTRE PHARMACIEN.**

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

**AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET  
NOTAMMENT :**

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.

- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.

- Méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.

- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est  
administrée à des doses > 3 g/j.

- Héparine.

**SIGNELEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A  
VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES  
MAXIMALES CONSEILLEES.**

أسكاردیل  
75 ملغ 30 قرصا متحللا

ASKARDIL® 75 mg

30 comprimés dispersibles



ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 220H40  
EXP 02/2024  
LOT 10010 1

**Professeur AMRANI Fouad**

**Neurochirurgien**

Electroencéphalographie - Epileptologie

49, Avenue 2 Mars, Résidence les Roseaux - 1er étage  
(à côté du lycée Mohammed V et Snack Pomme de pain) - Casablanca

## **NOTE D'HONORAIRE**

**Date : 21/04/2022**

**N° : 22040094**

**MUPRAS**

**Mr LARAKI Med**

**EXAMEN**

Consultation

**MONTANT**

400,00

**Total : 400,00**

Arrêtée la présente note d'honoraire à la somme de : **QUATRE CENTS DIRHAMS**

**Professeur AMRANI.F**  
**Neurochirurgien**  
49, Avenue 2 Mars Résidence les Roseaux  
1er étage - Casablanca Tél : 05 22 26 85 01  
05 22 27 11 64 - 06 62 13 12 48