

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

### Conditions 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.

### Radiologie 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 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.

### 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.



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

## Déclaration de Maladie

M22- 0040390

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1543 Société : R A H  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : Oussouss Brahim  
Date de naissance : 1950  
Adresse : H. A. H. AL. M. T. B. D. EL FIDA CASE  
Tél : 0674636278 Total des frais engagés : 3017,40 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. A.F. EL KHALIDY  
NÉPHROLOGUE  
Résidence Les Fleurs  
59, Bd. Zerkouni - Casa

Date de consultation : 12 DEC. 2022  
Nom et prénom du malade : Oussouss Brahim Age :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Parkinson  
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
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) : 23/05/2022

### 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° 08-08 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

Autorisation CNDP N°: A-A-215 / 2019



### 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
12 DEC. 2022	cr		300 DH	Dr. A.F. EL KHALIDY DENTISTE Rég. des Fleurs Bd. Zerktouni - Casa

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE EL DAR EL BALAD 160, Bd. El Mahatta - Casablanca Tel 05 22 80 09 70 I.N.P.E 092017300	12.12.22	2717,40

### 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
		A M	P C	I M	I V	

### 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																					
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																				
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																				
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>																				
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>																				
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																							
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		H		H	25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H		H																					
	25533412	21433552																						
	00000000	00000000																						
	D		G																					
	00000000	00000000																						
	35533411	11433553																						
	B																							
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																					
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>																					
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																						

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



**Dr. EL KHALIDY A. FARID**  
**NEUROLOGUE**

Ancien Maître Assistant  
au CHU Ibn Rochd - Casablanca

“ Résidence les Fleurs “  
59. Bd. Zerktouni - CASABLANCA

Tél. { 05 22 20 19 63  
05 22 27 91 37

**الدكتور الخالدي احمد فريد**

اختصاصي في امراض الجهاز العصبي والعضلات

أستاذ مساعد سابقا بالمركز الصحي الجامعي  
إبن رشد بالبيضاء

« إقامة الزهور »

59 . شارع الزرقطوني - الدار البيضاء

الهاتف { 05 22 20 19 63  
05 22 27 91 37

Casablanca, le : 12 DEC. 2022

صيدلية الدار البيضاء  
PHARMACIE DE CASABLANCA  
160, Bd El Mahatta - Casablanca  
Tél 05 22 80 09 70

A. Anssouss  
Fructin

589,40 x 4

Sirolimus 1,05

13,30 x 2

Artane

98,30 x 3

Alkyonil

2717,40

4

Dr. A. EL KHALIDY  
NEUROLOGUE  
Résidence Les Fleurs  
59, Bd. Zerktouni - Ca



Comprièmes pellicules sécables - Boîte de 20  
DCI : Chlorthydrate de miansérine

**ATHYMIL 30 mg**

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 :**

**Chlorthydrate de miansérine** ..... 30 mg

**Les excipients :**

Amidon de pomme de terre, Silice colloïdale, Stéarate de magnésium, Méthylcellulose, Hydrogénophosphate de calcium, Hypromellose, Macrogol 8000 et Dioxyde de titane.

Excipients à effet notable. Néant

**2. Classe pharmacothérapeutique 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.

Dans tous les cas, pour adapter progressivement la posologie.

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**

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.

**Durée de traitement**

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

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.

**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 :

• association avec l'alcool (voir

En cas de doute, il est indispensable

sauf avis contraire de votre médecin.

**6. Effets indésirables**

• somnolence,  
• sécheresse de la bouche,

0386

• constipation.  
Rarement.  
• convulsions,  
• prise de poids,  
• douleurs articulaires,  
• oedème (gonflement),  
• douleurs musculaires,  
• élévation des enzymes de foie, fonction hépatique anormalement élevée.  
Excès exceptionnellement.  
• agranulocytose (taux anormalement bas dans le sang).  
En cas d'apparition d'une fièvre, d'une angine, d'une infection, consultez votre médecin immédiatement.  
Très exceptionnellement.  
• bradycardie (ralentissement du rythme du cœur) après la première prise du médicament.  
Autres effets indésirables de fréquence incertaine :  
• bas des données disponibles),  
• éruption cutanée,  
• hyperkinésie (hyperactivité motrice),  
• Par ailleurs, certains effets non souhaités et dépressifs : possibilité de troubles psychiques.

**Déclaration des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, mentionnez dans cette notice.

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

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien pour obtenir des conseils.

**Mises en garde spéciales**

Comme avec tous les antidépresseurs, l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable, peut être aggravé par l'usage simultané d'autres médicaments.

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, consultez votre médecin.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression (agression envers soi-même), consultez votre médecin.

Si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou un comportement suicidaire, consultez votre médecin.

• si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de suicide est plus élevé chez les jeunes adultes que chez les personnes âgées.

• si vous avez des idées suicidaires ou un comportement suicidaire, consultez votre médecin.

• si vous avez des idées suicidaires ou un comportement suicidaire, consultez votre médecin.

• si vous avez des idées suicidaires ou un comportement suicidaire, consultez votre médecin.

• si vous avez des idées suicidaires ou un comportement suicidaire, consultez votre médecin.

• si vous avez des idées suicidaires ou un comportement suicidaire, consultez votre médecin.

• si vous avez des idées suicidaires ou un comportement suicidaire, consultez votre médecin.

• si vous avez des idées suicidaires ou un comportement suicidaire, consultez votre médecin.

• si vous avez des idées suicidaires ou un comportement suicidaire, consultez votre médecin.

• si vous avez des idées suicidaires ou un comportement suicidaire, consultez votre médecin.

• si vous avez des idées suicidaires ou un comportement suicidaire, consultez votre médecin.

• si vous avez des idées suicidaires ou un comportement suicidaire, consultez votre médecin.

• si vous avez des idées suicidaires ou un comportement suicidaire, consultez votre médecin.



Comprièmes pellicules sécables - Boîte de 20  
DCI : Chlorthydrate de miansérine

**ATHYMIL 30 mg**

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 :**

**Chlorthydrate de miansérine** ..... 30 mg

**Les excipients :**

Amidon de pomme de terre, Silice colloïdale, Stéarate de magnésium, Méthylcellulose, Hydrogénophosphate de calcium, Hypromellose, Macrogol 8000 et Dioxyde de titane.

Excipients à effet notable. Néant

**2. Classe pharmacothérapeutique 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.

Dans tous les cas, pour adapter progressivement la posologie.

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**

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.

**Durée de traitement**

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

**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.

En cas de doute, il est indispensable de consulter votre pharmacien.

**6. Effets indésirables**

• somnolence,  
• sécheresse de la bouche.

• constipation.  
Rarement.  
• convulsions,  
• prise de poids.  
• douleurs articulaires,  
• oedème (gonflement),  
• douleurs musculaires,  
• élévation des enzymes de foie, fonction hépatique anormalement élevée.  
Excès exceptionnellement.  
• agranulocytose (taux anormalement bas dans le sang).  
En cas d'apparition d'une fièvre, d'une angine ou d'une infection, consultez immédiatement votre médecin.  
Très exceptionnellement.  
• bradycardie (ralentissement du rythme du cœur) après la première prise du médicament.  
Autres effets indésirables de fréquence incertaine :  
• bas des données disponibles),  
• éruption cutanée,  
• hyperkinésie (hyperactivité motrice),  
• par ailleurs, certains effets non souhaités et graves : possibilité de troubles psychiques.  
Déclaration des effets secondaires  
Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, mentionnez-le dans cette notice.

**7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi**  
• Mises en garde spéciales  
Comme avec tous les antidépresseurs, l'administration régulière même en l'absence d'amélioration de votre état peut entraîner une aggravation de votre état.  
Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, d'auto-agression (agression envers soi-même) ou de pensées suicidaires, consultez votre médecin.  
Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, d'auto-agression (agression envers soi-même) ou de pensées suicidaires, consultez votre médecin.  
car ce type de médicament n'agit pas tout de suite.  
semaines ou plus de traitement.  
Vous êtes plus susceptible de présenter ces effets indésirables.  
• si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de suicide est plus élevé chez les personnes souffrant d'une maladie psychiatrique et traitées par un médicament ou alliez directement à l'hôpital. Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un proche. Vous pouvez lui demander de vous accompagner lors de votre traitement.  
ATHYMIL ne doit habituellement pas être utilisé pendant les 18 ans. Il est également déconseillé de l'utiliser chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans.

**Utilisation chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans.**  
ATHYMIL ne doit habituellement pas être utilisé chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans. Il est également déconseillé de l'utiliser chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans. Il est également déconseillé de l'utiliser chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans.

• somnolence,  
• sécheresse de la bouche.

0386



Vous'lliez 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 :**  
Chlorthydrate de miansérine

**Les excipients :**  
Anhydride de pomme de terre, Silice colloïdale, Stéarate de magnésium, Méthylcellulose, Hydrogénophosphate de calcium, Hypromellose, Macrogol 8000 et Dioxyde de titane.  
Excipients à effet notable. Néant

**2. Classe pharmacothérapeutique 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.  
Dans tous les cas, pour adapter progressivement la posologie.  
Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.  
Mode d'administration  
Voie orale.  
Avaler 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.  
**Durée de traitement**  
Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.  
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 :  
• association avec l'alcool (voir l'avis contraire de votre médecin).  
En cas de doute, il est indispensable de consulter votre pharmacien.

**6. Effets indésirables**  
Indiquez tous les médicaments, ce

• somnolence,  
• sécheresse de la bouche.

**Rarement :**  
• constipation,  
• convulsions,  
• prise de poids,  
• douleurs articulaires,  
• oedème (gonflement),  
• douleurs musculaires,  
• élévation des enzymes de foie, fonction hépatique anormalement élevée.  
Excipient anormalement bas :  
• aggrauation de la fonction hépatique (taux anormalement bas dans le sang).  
En cas d'apparition d'une fièvre, d'une angine, d'une infection, consultez votre médecin.  
Immédiatement votre médecin.  
Très exceptionnellement :  
• bradycardie (ralentissement du rythme du cœur),  
• après la première prise du médicament.  
Autres effets indésirables de fréquence incertaine :  
• bas des données disponibles),  
• éruption cutanée,  
• hyperkinésie (hyperactivité motrice),  
• Par ailleurs, certains effets non souhaités sont possibles : possibilité de troubles psychiques.  
Déclaration des effets secondaires  
Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, mentionnez dans cette notice.

**7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi**  
Avertissements et précautions  
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien pour le traitement des épisodes dépressifs.  
Mises en garde spéciales  
Comme avec tous les antidépresseurs, l'effet de ce médicament peut être aggravé par l'usage concomitant de certains médicaments.  
Ils vous souffrent de dépression et/ou de troubles anxieux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.  
Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.  
car ce type de médicament n'agit pas tout seul. Les effets indésirables peuvent être aggravés par l'usage concomitant de certains médicaments.  
semaines ou plus de traitement.  
Vous êtes plus susceptible de présenter ces effets indésirables.

**Utilisation chez l'enfant et l'adolescent :**  
ATHYMIL ne doit habituellement pas être utilisé chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans. Il est également déconseillé d'utiliser ce médicament chez l'enfant et l'adolescent souffrant de troubles de l'humeur, de la personnalité ou de la conduite.  
ATHYMIL ne doit habituellement pas être utilisé chez l'enfant et l'adolescent souffrant de troubles de l'humeur, de la personnalité ou de la conduite.

0386





# Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI 

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle ..... 5 mg

Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (lévillite), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

### Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

### Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONNIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

### ATTENTION !

#### Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

### Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.
- 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 lactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

### Précautions d'emploi

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

### Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### Grossesse – Allaitement

#### Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

#### Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

LOT : 22E003V  
D'UN PER. 03 2025  
DE L'OUA  
TOUJ  
OU A  
UN M

ARTANE 5MG  
CP B20

P.P.V : 13DH30



6 118000 060314

○ AU COURS  
DE  
MEDECIN  
RENDRE

### Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la

l  
C  
E  
i  
a  
E  
C  
P  
D  
•  
•  
•  
•  
Ces e  
âgées





# Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI 

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle ..... 5 mg

Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (lévillite), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

### Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

### Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONNIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

### ATTENTION !

#### Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

### Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.
- 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 lactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

### Précautions d'emploi

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

### Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### Grossesse – Allaitement

#### Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

#### Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

LOT : 22E003V  
D'UN PER. 03 2025  
DE L'OUA  
TOUJ  
OU A  
UN M

ARTANE 5MG  
CP B20

P.P.V : 13DH30



6 118000 060314

○ AU COURS  
DE  
MEDECIN  
RENDRE

### Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la

l  
C  
E  
i  
a  
E  
C  
P  
D  
•  
•  
•  
•  
Ces e  
âgées





# Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI 

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle ..... 5 mg

Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (lévélite), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

### Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

### Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONNIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

### ATTENTION !

#### Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

### Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.
- 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 lactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

### Précautions d'emploi

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

### Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### Grossesse – Allaitement

#### Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

#### Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

LOT : 22E003V  
D'UN  
DE L  
TOUJ  
OU A  
UN M

ARTANE 5MG  
CP B20

P.P.V : 13DH30



6 118000 060314

○ AU COURS  
DE  
MEDECIN  
RENDRE

### Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la

l  
C  
E  
i  
a  
E  
C  
P  
D  
•  
•  
•  
•  
Ces e  
âgées





# Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI 

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle ..... 5 mg

Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (lévélite), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

### Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

### Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONNIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

### ATTENTION !

#### Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

### Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.
- 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 lactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

### Précautions d'emploi

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

### Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### Grossesse – Allaitement

#### Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

#### Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

LOT : 22E003V  
D'UN  
DE L  
TOUJ  
OU A  
UN M

ARTANE 5MG  
CP B20

P.P.V : 13DH30



6 118000 060314

○ AU COURS  
DE  
MEDECIN  
RENDRE

### Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la

l  
C  
E  
i  
a  
E  
C  
P  
D  
•  
•  
•  
•  
Ces e  
âgées





# Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI 

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle ..... 5 mg

Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (lévélite), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

### Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

### Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONNIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

### ATTENTION !

#### Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

### Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.
- 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 lactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

### Précautions d'emploi

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

### Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### Grossesse – Allaitement

#### Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

#### Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

LOT : 22E003V  
D'UN  
DE L  
TOUJ  
OU A  
UN M

ARTANE 5MG  
CP B20

P.P.V : 13DH30



6 118000 060314

○ AU COURS  
DE  
MEDECIN  
RENDRE

### Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la

l  
C  
E  
i  
a  
E  
C  
P  
D  
•  
•  
•  
•  
Ces e  
âgées



300200-02

Boehringer  
Ingelheim



پرامپيکسول

سيفرول® 0.26 ملٲ اٲر اص ذات تحرير مطول  
سيفرول® 0.52 ملٲ اٲر اص ذات تحرير مطول  
سيفرول® 1.05 ملٲ اٲر اص ذات تحرير مطول  
سيفرول® 2.1 ملٲ اٲر اص ذات تحرير مطول

Sifrol® 0,26 mg comprimés à libération prolongée  
Sifrol® 0,52 mg comprimés à libération prolongée  
Sifrol® 1,05 mg comprimés à libération prolongée  
Sifrol® 2,1 mg comprimés à libération prolongée

Pramipexole



Boehringer  
Ingelheim



6 118001 040612

SIFROL 1,05 mg

(Pramipexole)

Comprimé à libération prolongée

Boîte de 30

BOTTU S.A.

PPV : 589 DH 00

300207-02



Boehringer  
Ingelheim

برامبيكسول

سيفرول® 0.26 ملغ أقراص تحرير مطول  
 سيفرول® 0.52 ملغ أقراص تحرير مطول  
 سيفرول® 1.05 ملغ أقراص تحرير مطول  
 سيفرول® 2.1 ملغ أقراص تحرير مطول

Sifrol® 0,26 mg comprimés à libération prolongée  
 Sifrol® 0,52 mg comprimés à libération prolongée  
 Sifrol® 1,05 mg comprimés à libération prolongée  
 Sifrol® 2,1 mg comprimés à libération prolongée

Pramipexole

Boehringer  
Ingelheim

6 118001 040612

SIFROL 1,05 mg

(Pramipexole)

Comprimé à libération prolongée

Boîte de 30

BOTTU S.A.

PPV : 589 DH 00



Boehringer  
Ingelheim

برامبيكسول

سيفرول® 0.26 ملغ أقراص تحرير مطول  
 سيفرول® 0.52 ملغ أقراص تحرير مطول  
 سيفرول® 1.05 ملغ أقراص تحرير مطول  
 سيفرول® 2.1 ملغ أقراص تحرير مطول

Sifrol® 0,26 mg comprimés à libération prolongée  
 Sifrol® 0,52 mg comprimés à libération prolongée  
 Sifrol® 1,05 mg comprimés à libération prolongée  
 Sifrol® 2,1 mg comprimés à libération prolongée

Pramipexole

Boehringer  
Ingelheim

6 118001 040612

SIFROL 1,05 mg

(Pramipexole)

Comprimé à libération prolongée

Boîte de 30

BOTTU S.A.

PPV : 589 DH 00



Boehringer  
Ingelheim

برامبيكسول

سيفرول® 0.26 ملغ أقراص تحرير مطول  
 سيفرول® 0.52 ملغ أقراص تحرير مطول  
 سيفرول® 1.05 ملغ أقراص تحرير مطول  
 سيفرول® 2.1 ملغ أقراص تحرير مطول

Sifrol® 0,26 mg comprimés à libération prolongée  
 Sifrol® 0,52 mg comprimés à libération prolongée  
 Sifrol® 1,05 mg comprimés à libération prolongée  
 Sifrol® 2,1 mg comprimés à libération prolongée

Pramipexole

Boehringer  
Ingelheim

6 118001 040612

SIFROL 1,05 mg

(Pramipexole)

Comprimé à libération prolongée

Boîte de 30

BOTTU S.A.

PPV : 589 DH 00