

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 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.



Déclaration de Maladie

M22-0025728

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3208 Société : Royal Air Maroc
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Retraite
 Nom & Prénom : BEN JELLOUN DRIS
 Date de naissance : 01/07/1951
 Adresse : MAYAL ALBA MM 2 TR Scto 2
 SIDI MOUMEN CAS
 Tél. : 0674273061 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 09/12/2019
 Nom et prénom du malade : BEN JELLOUN DRIS Age : 1951
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie : 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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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

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
09/12/22		5	25000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	09/12/22	2085,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

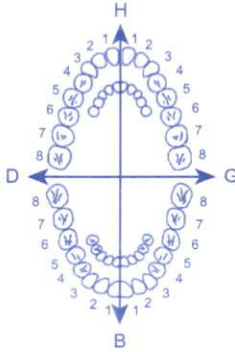
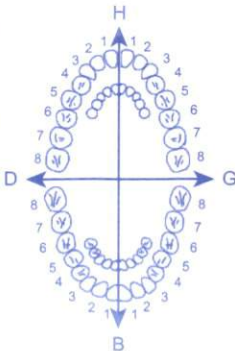
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 canaux, 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 CCOEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> H 25533412 00000000 D </div> <div> 21433552 00000000 G 00000000 35533411 B </div> </div> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			CCOEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> 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. Mohamed MOKRI
NEUROCHIRURGIEN

Chirurgie et maladies du crâne,
Système nerveux et de la colonne vertébrale.
Traitement de l'épilepsie
Electroencéphalographie

Ex. Médecin principal à l'hôpital Mohamed 5 - Méknes
Ex. Praticien au CHU Ibn Rochd - Casablanca



الدكتور محمد المقرى

إختصاصي في جراحة وأمراض الرأس،
الأعصاب و العمود الفقري
علاج داء الصرع (الكبار و الصغار)
التخطيط الكهربائي للدماغ

طبيب رئيسي سابقاً بمستشفى محمد الخامس - مكناس
حاضر سابق بالمركز الإستشفائي الجامعي ابن رشد - الدار البيضاء

PPV : 295 DH 00



يحفظ في درجة حرارة أقل من 25 درجة مئوية.
يحفظ به بعيداً عن مرمى ومشتعل الأطفال.

Casablanca, le : 09-12-2022

PPV : 295 DH 00

من 25 درجة مئوية.

Benjelbun

Diam



Humora (23)



Dope (25)



Tonokom (26)



Prisdol (26)



Andiol (26)

+ 3m

شارع محمد بوزيان، إقامه فرحتين، عمارة 4، شقة 2- الطابق الاول، سيدي عثمان - الدار البيضاء - (قرب أسما سيدي عثمان)

Bd. Mohamed Bouziane Résidence Farhatine, Imm.4 Appt.2

1er étage - Sidi Othmane - Casablanca (près de Acima Sidi Othmane)

Tél.: 0522.551.092

GSM.: 0667.125.796

PRISDAL®

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous est personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

PRISDAL®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé	
Risperidone (DCI)	0,5 mg ou 1 mg ou 2 mg ou 3 mg ou 4 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose ; **Pelliculage:** Opadry jaune (cp à 0,5 et 2 mg), Opadry orange (cp à 0,5 et 3 mg), Opadry blanc (cp à 1 mg), Opadry vert (cp à 4 mg)

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères associés aux troubles bipolaires.
- Traitement de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les patients présentant une démence d'Alzheimer modérée à sévère ne répondant pas aux approches non pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour le patient lui-même ou les autres.
- Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement pharmacologique.

Le traitement pharmacologique doit faire partie intégrante d'un programme de traitement plus large, incluant des mesures psychosociales et éducatives.

Il est recommandé que la rispéridone soit prescrite par un spécialiste en neurologie de l'enfant et en psychiatrie de l'enfant et de l'adolescent ou un médecin très familier du traitement du trouble des conduites de l'enfant et de l'adolescent.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants:

- Hypersensibilité connue à la rispéridone ou à l'un des autres composants.

b) MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les bénéfices de l'administration de PRISDAL chez les patients âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que faiblesse ou insensibilité soudaines au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.
- Tenir compte des propriétés alphabloquantes de la rispéridone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.
- Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme cardiaque, antécédents familiaux d'allongement du segment QT).
- Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.
- Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.
- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des antécédents de convulsions ou d'autres situations cliniques pouvant potentiellement abaisser le seuil épileptogène.
- Un prapisme peut survenir au cours du traitement par PRISDAL.
- PRISDAL peut altérer la capacité corporelle centrale. Il doit donc être utilisé avec prudence en cas d'exposition à un exercice physique intense, des températures extrêmes ou lors d'un traitement concomitant par des médicaments ayant une activité anticholinergique ou tendance à la déshydratation.
- **Enfants et adolescents :**
 - Le prescripteur est tenu de faire une évaluation complète des causes physiques et sociales du comportement agressif avant de débiter le traitement.
 - A cause des effets sédatifs de la rispéridone, un suivi rapproché doit être effectué (conséquences de la sédation sur les capacités d'apprentissage).
 - Du fait des effets potentiels liés à la prolactine, il faudra envisager une évaluation régulière des fonctions endocriniennes.
 - Évaluer régulièrement les syndromes extrapyramidaux et autres troubles de la motricité.

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

c) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Effets de PRISDAL sur d'autres médicaments :

- Augmentation du risque d'effet sédatif avec les médicaments ou substances agissant au niveau central : alcool, opiacés, antihistaminiques, benzodiazépines.
- Antagonisme de l'effet de la lévodopa et d'autres agonistes dopaminergiques.
- Effet hypotenseur lors de l'utilisation concomitante avec un traitement antihypertenseur.

Effets potentiels d'autres médicaments sur PRISDAL :

- Diminution des concentrations plasmatiques de la fraction antipsychotique active de la rispéridone avec la prise de carbamazépine, rifampicine, phénytoïne et phénobarbital (inducteurs du CYP3A4 et de la P-glycoprotéine (P-gp)).
- Augmentation des concentrations de PRISDAL avec les inhibiteurs de la métabolisation, la quinine.
- Augmentation des concentrations de PRISDAL avec le vérapamil, un inhibiteur de la métabolisation.

AFIN D'ÉVITER D'ÊTRE
PLUSIEURS MÉDICAMENTS
PRENDRE TOUT AU
MÊME MOMENT

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : PRISDAL
sauf en cas de nécessité
cours de la grossesse.

Allaitement : les avis
regard des risques pour
le bébé.

DEMANDER CONSEIL À VOTRE
PHARMACIEN AVANT DE
PRENDRE CE MÉDICAMENT.

e) CONDUCTEURS ET PILOTES

PRISDAL peut avoir une
influence sur la capacité à
conduire et à utiliser des
systèmes nerveux et la vision.

être informés de ne pas
conduire que leur sensibilité individuelle.

4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

Schizophrénie :

Adulte : PRISDAL peut être
débiter le traitement par 2
comprimés à 1 mg ou 4 mg
maintenue inchangée, ou la
majorité des patients bénéficie
entre 4 et 6 mg. Chez certains
patients, une dose initiale et d'entretien plus
faible peut être nécessaire.

Les posologies de plus de 6 mg
supérieures aux posologies
habituelles sont associées à une
augmentation de l'incidence d'effets
secondaires et de l'incidence d'effets
indésirables, et elles ne sont donc pas
recommandées.

PRISDAL
LOT 0202430
EXP 03/25
PPV 83/H10
30 comprimés pelliculés
PRISDAL® 1 mg
30 comprimés pelliculés
61180011250950
500965C

PRISDAL®

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous est personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

PRISDAL®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé	
Risperidone (DCI)	0,5 mg ou 1 mg ou 2 mg ou 3 mg ou 4 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose ; **Pelliculage:** Opadry jaune (cp à 0,5 et 2 mg), Opadry orange (cp à 0,5 et 3 mg), Opadry blanc (cp à 1 mg), Opadry vert (cp à 4 mg)

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères associés aux troubles bipolaires.
- Traitement de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les patients présentant une démence d'Alzheimer modérée à sévère ne répondant pas aux approches non pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour le patient lui-même ou les autres.
- Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement pharmacologique.

Le traitement pharmacologique doit faire partie intégrante d'un programme de traitement plus large, incluant des mesures psychosociales et éducatives.

Il est recommandé que la rispéridone soit prescrite par un spécialiste en neurologie de l'enfant et en psychiatrie de l'enfant et de l'adolescent ou un médecin très familier du traitement du trouble des conduites de l'enfant et de l'adolescent.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité connue à la rispéridone ou à l'un des autres composants.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les bénéfices de l'administration de PRISDAL chez les patients âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que faiblesse ou insensibilité soudaines au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.
- Tenir compte des propriétés alphabloquantes de la rispéridone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.
- Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme cardiaque, antécédents familiaux d'allongement du segment QT).
- Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.
- Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.
- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des antécédents de convulsions ou d'autres situations cliniques pouvant potentiellement abaisser le seuil épileptogène.
- Un prapisme peut survenir au cours du traitement par PRISDAL.
- PRISDAL peut altérer la capacité corporelle centrale. Il doit donc être utilisé avec prudence en cas d'exposition à un exercice physique intense, des températures extrêmes ou lors d'un traitement concomitant par des médicaments ayant une activité anticholinergique ou tendance à la déshydratation.
- **Enfants et adolescents :**
 - Le prescripteur est tenu de faire une évaluation complète des causes physiques et sociales du comportement agressif avant de débuter le traitement.
 - A cause des effets sédatifs de la rispéridone, un suivi rapproché doit être effectué (conséquences de la sédation sur les capacités d'apprentissage).
 - Du fait des effets potentiels liés à la prolactine, il faudra envisager une évaluation régulière des fonctions endocriniennes.
 - Évaluer régulièrement les syndromes extrapyramidaux et autres troubles de la motricité.

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

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

- **Effets de PRISDAL sur d'autres médicaments :**
 - Augmentation du risque d'effet sédatif avec les médicaments ou substances agissant au niveau central : alcool, opiacés, antihistaminiques, benzodiazépines.
 - Antagonisme de l'effet de la lévodopa et d'autres agonistes dopaminergiques.
 - Effet hypotenseur lors de l'utilisation concomitante avec un traitement antihypertenseur.

• Effets potentiels d'autres médicaments sur PRISDAL :

- Diminution des concentrations plasmatiques de la fraction antipsychotique active de la rispéridone avec la prise de carbamazépine, rifampicine, phénytoïne et phénobarbital (inducteurs du CYP3A4 et de la P-glycoprotéine (P-gp)).
- Augmentation des concentrations de PRISDAL avec les inhibiteurs de la métabolisation, la quinine.
- Augmentation des concentrations de PRISDAL avec le vérapamil, un inhibiteur de l'enzyme CYP3A4.

AFIN D'EVITER D'AVOIR PLUSIEURS MEDICAMENTS QUI AGISSENT TOUT AU MÊME MOMENT SUR VOTRE MEDICAMENT

a) GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : PRISDAL n'est pas recommandé pendant la grossesse.

Allaitement : les avantages de l'allaitement doivent être évalués par rapport des risques pour l'enfant et la mère.

DEMANDER CONSEIL A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE PRISDAL

e) CONDUCTEURS ET PILOTES :

PRISDAL peut avoir une influence sur la capacité de conduire et d'utiliser des machines.

Le système nerveux et la vision peuvent être affectés. Les personnes qui ne sont pas habituées à conduire ou à utiliser des machines doivent être informées de ne pas conduire ou d'utiliser des machines tant qu'elles ne se sentent pas en sécurité.

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

• Schizophrénie :

Adulte : PRISDAL peut être débuté le traitement par 2 mg par jour, augmenté à 4 mg par jour, maintenue inchangée, ou à la majorité des patients bénéficient d'une dose comprise entre 4 et 6 mg. Chez certains patients, une dose supérieure aux posologies recommandées peut être nécessaire.

Les posologies de plus de 6 mg sont réservées à l'usage supérieur aux posologies recommandées.

La sécurité d'emploi de posologies supérieures à 6 mg n'a pas été évaluée, et elles ne sont donc pas recommandées.

PRISDAL
LOT 0202430
EXP 03/25
PPV 83/H10
30 comprimés pelliculés
PRISDAL® 1 mg
30 comprimés pelliculés
61180011250950
500965C

PRISDAL®

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous est personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

PRISDAL®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé	
Risperidone (DCI)	0,5 mg ou 1 mg ou 2 mg ou 3 mg ou 4 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose ; **Pelliculage:** Opadry jaune (cp à 0,5 et 2 mg), Opadry orange (cp à 0,5 et 3 mg), Opadry blanc (cp à 1 mg), Opadry vert (cp à 4 mg)

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères associés aux troubles bipolaires.
- Traitement de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les patients présentant une démence d'Alzheimer modérée à sévère ne répondant pas aux approches non pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour le patient lui-même ou les autres.
- Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement pharmacologique.

Le traitement pharmacologique doit faire partie intégrante d'un programme de traitement plus large, incluant des mesures psychosociales et éducatives.

Il est recommandé que la rispéridone soit prescrite par un spécialiste en neurologie de l'enfant et en psychiatrie de l'enfant et de l'adolescent ou un médecin très familier du traitement du trouble des conduites de l'enfant et de l'adolescent.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité connue à la rispéridone ou à l'un des autres composants.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les bénéfices de l'administration de PRISDAL chez les patients âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que faiblesse ou insensibilité soudaines au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.
- Tenir compte des propriétés alphabloquantes de la rispéridone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.
- Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme cardiaque, antécédents familiaux d'allongement du segment QT).
- Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.
- Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.
- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des antécédents de convulsions ou d'autres situations cliniques pouvant potentiellement abaisser le seuil épileptogène.
- Un prapisme peut survenir au cours du traitement par PRISDAL.
- PRISDAL peut altérer la capacité corporelle centrale. Il doit donc être utilisé avec prudence en cas d'exposition à un exercice physique intense, des températures extrêmes ou lors d'un traitement concomitant par des médicaments ayant une activité anticholinergique ou tendance à la déshydratation.
- **Enfants et adolescents :**
 - Le prescripteur est tenu de faire une évaluation complète des causes physiques et sociales du comportement agressif avant de débiter le traitement.
 - A cause des effets sédatifs de la rispéridone, un suivi rapproché doit être effectué (conséquences de la sédation sur les capacités d'apprentissage).
 - Du fait des effets potentiels liés à la prolactine, il faudra envisager une évaluation régulière des fonctions endocriniennes.
 - Évaluer régulièrement les syndromes extrapyramidaux et autres troubles de la motricité.

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

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

- **Effets de PRISDAL sur d'autres médicaments :**
 - Augmentation du risque d'effet sédatif avec les médicaments ou substances agissant au niveau central : alcool, opiacés, antihistaminiques, benzodiazépines.
 - Antagonisme de l'effet de la lévodopa et d'autres agonistes dopaminergiques.
 - Effet hypotenseur lors de l'utilisation concomitante avec un traitement antihypertenseur.

• Effets potentiels d'autres médicaments sur PRISDAL :

- Diminution des concentrations plasmatiques de la fraction antipsychotique active de la rispéridone avec la prise de carbamazépine, rifampicine, phénytoïne et phénobarbital (inducteurs du CYP3A4 et de la P-glycoprotéine (P-gp)).
- Augmentation des concentrations de PRISDAL avec les inhibiteurs de la métabolisation, la quinine.
- Augmentation des concentrations de PRISDAL avec le vérapamil, un inhibiteur de l'enzyme CYP3A4.

AFIN D'EVITER D'AVOIR PLUSIEURS MEDICAMENTS QUI AGISSENT TOUT AU MÊME NIVEAU, DEMANDER A VOTRE MEDECIN :

a) GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : PRISDAL n'est pas recommandé pendant la grossesse, sauf en cas de nécessité absolue.

Allaitement : les avantages doivent être évalués par rapport des risques pour l'enfant.

DEMANDER CONJUGUEMENT A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE :

a) CONDUCTEURS ET PILOTES :

PRISDAL peut avoir une influence sur la capacité à conduire et à utiliser des machines. Les personnes qui ont un système nerveux et la vision affectés ne doivent pas conduire et ne doivent pas utiliser des machines jusqu'à ce que leur sensibilité individuelle soit évaluée.

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

• Schizophrénie :

Adulte : PRISDAL peut être débuté le traitement par 2 comprimés par jour, à augmenter à 4 mg par jour, maintenue inchangée, ou à la majorité des patients bénéficient d'une dose comprise entre 4 et 6 mg. Chez certains patients, une dose supérieure aux posologies recommandées peut être nécessaire.

Les posologies de plus de 6 mg sont réservées à l'augmentation de l'efficacité ou à la sécurité d'emploi de posologies supérieures, et elles ne sont donc pas recommandées.

PRISDAL
LOT 0202430
EXP 03/25
PPV 83/H10
30 comprimés pelliculés
PRISDAL® 1 mg
30 comprimés pelliculés
61180011250950
500965C

PRISDAL®

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous est personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

PRISDAL®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé	
Risperidone (DCI)	0,5 mg ou 1 mg ou 2 mg ou 3 mg ou 4 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose ; **Pelliculage:** Opadry jaune (cp à 0,5 et 2 mg), Opadry orange (cp à 0,5 et 3 mg), Opadry blanc (cp à 1 mg), Opadry vert (cp à 4 mg)

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères associés aux troubles bipolaires.
- Traitement de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les patients présentant une démence d'Alzheimer modérée à sévère non répondant pas aux approches non pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour le patient lui-même ou les autres.
- Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement pharmacologique.

Le traitement pharmacologique doit faire partie intégrante d'un programme de traitement plus large, incluant des mesures psychosociales et éducatives.

Il est recommandé que la rispéridone soit prescrite par un spécialiste en neurologie de l'enfant et en psychiatrie de l'enfant et de l'adolescent ou un médecin très familier du traitement du trouble des conduites de l'enfant et de l'adolescent.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants:

- Hypersensibilité connue à la rispéridone ou à l'un des autres composants.

b) MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les bénéfices de l'administration de PRISDAL chez les patients âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que faiblesse ou insensibilité soudaines au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.
- Tenir compte des propriétés alphabloquantes de la rispéridone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.
- Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme cardiaque, antécédents familiaux d'allongement du segment QT).
- Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.
- Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.
- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des antécédents de convulsions ou d'autres situations cliniques pouvant potentiellement abaisser le seuil épileptogène.
- Un prurit peut survenir au cours du traitement par PRISDAL.
- PRISDAL peut altérer la capacité corporelle centrale. Il doit donc être utilisé avec prudence en cas d'exposition à un exercice physique intense, des températures extrêmes ou lors d'un traitement concomitant par des médicaments ayant une activité anticholinergique ou tendance à la déshydratation.
- **Enfants et adolescents :**
 - Le prescripteur est tenu de faire une évaluation complète des causes physiques et sociales du comportement agressif avant de débiter le traitement.
 - A cause des effets sédatifs de la rispéridone, un suivi rapproché doit être effectué (conséquences de la sédation sur les capacités d'apprentissage).
 - Du fait des effets potentiels liés à la prolactine, il faudra envisager une évaluation régulière des fonctions endocriniennes.
 - Évaluer régulièrement les syndromes extrapyramidaux et autres troubles de la motricité.

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

c) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Effets de PRISDAL sur d'autres médicaments :

- Augmentation du risque d'effet sédatif avec les médicaments ou substances agissant au niveau central : alcool, opiacés, antihistaminiques, benzodiazépines.
- Antagonisme de l'effet de la lévodopa et d'autres agonistes dopaminergiques.
- Effet hypotenseur lors de l'utilisation concomitante avec un traitement antihypertenseur.

Effets potentiels d'autres médicaments sur PRISDAL :

- Diminution des concentrations plasmatiques de la fraction antipsychotique active de la rispéridone avec la prise de carbamazépine, rifampicine, phénytoïne et phénobarbital (inducteurs du CYP3A4 et de la P-glycoprotéine (P-gp)).
- Augmentation des concentrations de PRISDAL avec les inhibiteurs paroxétine, la quinidine.
- Augmentation des concentrations de PRISDAL avec le vérapamil, un inhibiteur de l'AFIN D'ÉVITER D'ÊTRE AFFECTÉ PAR PLUSIEURS MÉDICAMENTS, QUEMMENT TOUT AU MÉDICIN OU VOTRE MÉDECIN.

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : PRISDAL n'est pas recommandé pendant la grossesse.

Allaitement : les avis divergent sur les risques de transmission de la rispéridone au bébé.

DEMANDER CONJUGUÉMENT À VOTRE MÉDECIN.

e) CONDUCTEURS ET PILOTES :

PRISDAL peut avoir une influence sur la capacité de conduire et d'utiliser des machines. Les personnes qui ont des troubles du système nerveux et de la vision doivent être informées de ne pas conduire que leur sensibilité individuelle le permette.

4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

Schizophrénie :

Adulte : PRISDAL peut être débuté le traitement par 2 mg par jour, augmenté à 4 mg par jour, maintenue inchangée, ou à la majorité des patients bénéficient entre 4 et 6 mg. Chez certains patients, une dose initiale et d'entretien plus élevée que la posologie de 4 mg peut être supérieure aux posologies recommandées.

Les posologies de plus de 6 mg sont réservées à l'augmentation de l'incidence ou de la sécurité d'emploi de posologies supérieures, et elles ne sont donc pas recommandées.

PRISDAL
LOT 0202430
EXP 03/25
PPV 83/H10
30 comprimés pelliculés
PRISDAL® 1 mg
30 comprimés pelliculés
61180011250950
500916910

PRISDAL®

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous est personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

PRISDAL®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Risperidone (DCI)	Par comprimé pelliculé
	0,5 mg
	ou 1 mg
	ou 2 mg
	ou 3 mg
	ou 4 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose ; **Pelliculage:** Opadry jaune (cp à 0,5 et 2 mg), Opadry orange (cp à 0,5 et 3 mg), Opadry blanc (cp à 1 mg), Opadry vert (cp à 4 mg)

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères associés aux troubles bipolaires.
- Traitement de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les patients présentant une démence d'Alzheimer modérée à sévère ne répondant pas aux approches non pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour le patient lui-même ou les autres.
- Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement pharmacologique.

Le traitement pharmacologique doit faire partie intégrante d'un programme de traitement plus large, incluant des mesures psychosociales et éducatives.

Il est recommandé que la rispéridone soit prescrite par un spécialiste en neurologie de l'enfant et en psychiatrie de l'enfant et de l'adolescent ou un médecin très familier du traitement du trouble des conduites de l'enfant et de l'adolescent.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité connue à la rispéridone ou à l'un des autres composants.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les bénéfices de l'administration de PRISDAL chez les patients âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que faiblesse ou insensibilité soudaines au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.
- Tenir compte des propriétés alphabloquantes de la rispéridone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.
- Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme cardiaque, antécédents familiaux d'allongement du segment QT).
- Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.
- Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.
- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des antécédents de convulsions ou d'autres situations cliniques pouvant potentiellement abaisser le seuil épileptogène.
- Un prapisme peut survenir au cours du traitement par PRISDAL.
- PRISDAL peut altérer la capacité corporelle centrale. Il doit donc être utilisé avec prudence en cas d'exposition à un exercice physique intense, des températures extrêmes ou lors d'un traitement concomitant par des médicaments ayant une activité anticholinergique ou tendance à la déshydratation.
- **Enfants et adolescents :**
- Le prescripteur est tenu de faire une évaluation complète des causes physiques et sociales du comportement agressif avant de débuter le traitement.
- A cause des effets sédatifs de la rispéridone, un suivi rapproché doit être effectué (conséquences de la sédation sur les capacités d'apprentissage).
- Du fait des effets potentiels liés à la prolactine, il faudra envisager une évaluation régulière des fonctions endocriniennes.
- Évaluer régulièrement les syndromes extrapyramidaux et autres troubles de la motricité.

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

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

- **Effets de PRISDAL sur d'autres médicaments :**
- Augmentation du risque d'effet sédatif avec les médicaments ou substances agissant au niveau central : alcool, opiacés, antihistaminiques, benzodiazépines.
- Antagonisme de l'effet de la lévodopa et d'autres agonistes dopaminergiques.
- Effet hypotenseur lors de l'utilisation concomitante avec un traitement antihypertenseur.

• Effets potentiels d'autres médicaments sur PRISDAL :

- Diminution des concentrations plasmatiques de la fraction antipsychotique active de la rispéridone avec la prise de carbamazépine, rifampicine, phénytoïne et phénobarbital (inducteurs du CYP3A4 et de la P-glycoprotéine (P-gp)).
- Augmentation des concentrations de PRISDAL avec les inhibiteurs paroxétine, la quinidine.
- Augmentation des concentrations de PRISDAL avec le vérapamil, un inhibiteur de l'AFIN D'EVITER D'UTILISER PLUSIEURS MEDICAMENTS QUI PEUVENT TOUT AU MOINS AFFECTER VOTRE TRAITEMENT.

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : PRISDAL n'est pas recommandé pendant la grossesse sauf en cas de nécessité absolue. Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire, consultez votre médecin.

Allaitement : les avis sont contradictoires. Ne pas allaiter pendant le traitement.

DEMANDER CONSEIL A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT.

e) CONDUCTEURS ET PILOTES :

PRISDAL peut avoir une influence sur la capacité de conduire et d'utiliser des machines. Les personnes qui ont des troubles du système nerveux et de la vision doivent être informées de ne pas conduire que leur sensibilité individuelle le permette.

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

• Schizophrénie :

Adulte : PRISDAL peut être débuté le traitement par 2 mg par jour, augmenté à 4 mg par jour, maintenue inchangée, ou augmentée jusqu'à 16 mg par jour. La majorité des patients bénéficie d'une dose comprise entre 4 et 6 mg. Chez certains patients, une dose supérieure aux posologies recommandées peut être nécessaire. Les posologies de plus de 16 mg ne sont pas recommandées. L'augmentation de l'incidence ou de la fréquence des effets indésirables sous une dose supérieure aux posologies recommandées n'a pas été évaluée, et elles ne sont donc pas recommandées.

PRISDAL

LOT 0202430

EXP 03/25

PPV 83/H10

30 comprimés pelliculés

PRISDAL® 1 mg

30 comprimés pelliculés

61180011250950

5009650

PRISDAL®

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

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

PRISDAL®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

	Par comprimé pelliculé
Risperidone (DCI)	0,5 mg ou 1 mg ou 2 mg ou 3 mg ou 4 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose ; **Pelliculage:** Opadry jaune (cp à 0,5 et 2 mg), Opadry orange (cp à 0,5 et 3 mg), Opadry blanc (cp à 1 mg), Opadry vert (cp à 4 mg)

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères associés aux troubles bipolaires.
- Traitement de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les patients présentant une démence d'Alzheimer modérée à sévère non répondant pas aux approches non pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour le patient lui-même ou les autres.
- Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement pharmacologique.

Le traitement pharmacologique doit faire partie intégrante d'un programme de traitement plus large, incluant des mesures psychosociales et éducatives.

Il est recommandé que la rispéridone soit prescrite par un spécialiste en neurologie de l'enfant et en psychiatrie de l'enfant et de l'adolescent ou un médecin très familier du traitement du trouble des conduites de l'enfant et de l'adolescent.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité connue à la rispéridone ou à l'un des autres composants.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les bénéfices de l'administration de PRISDAL chez les patients âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que faiblesse ou insensibilité soudaines au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.
- Tenir compte des propriétés alphabloquantes de la rispéridone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.
- Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme cardiaque, antécédents familiaux d'allongement du segment QT).
- Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.
- Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.
- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des antécédents de convulsions ou d'autres situations cliniques pouvant potentiellement abaisser le seuil épileptogène.
- Un prapisme peut survenir au cours du traitement par PRISDAL.
- PRISDAL peut altérer la capacité corporelle centrale. Il doit donc être utilisé avec prudence en cas d'exposition à un exercice physique intense, des températures extrêmes ou lors d'un traitement concomitant par des médicaments ayant une activité anticholinergique ou tendance à la déshydratation.
- **Enfants et adolescents :**
- Le prescripteur est tenu de faire une évaluation complète des causes physiques et sociales du comportement agressif avant de débiter le traitement.
- A cause des effets sédatifs de la rispéridone, un suivi rapproché doit être effectué (conséquences de la sédation sur les capacités d'apprentissage).
- Du fait des effets potentiels liés à la prolactine, il faudra envisager une évaluation régulière des fonctions endocriniennes.
- Évaluer régulièrement les syndromes extrapyramidaux et autres troubles de la motricité.

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

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

- **Effets de PRISDAL sur d'autres médicaments :**
- Augmentation du risque d'effet sédatif avec les médicaments ou substances agissant au niveau central : alcool, opiacés, antihistaminiques, benzodiazépines.
- Antagonisme de l'effet de la lévodopa et d'autres agonistes dopaminergiques.
- Effet hypotenseur lors de l'utilisation concomitante avec un traitement antihypertenseur.

• Effets potentiels d'autres médicaments sur PRISDAL :

- Diminution des concentrations plasmatiques de la fraction antipsychotique active de la rispéridone avec la prise de carbamazépine, rifampicine, phénytoïne et phénobarbital (inducteurs du CYP3A4 et de la P-glycoprotéine (P-gp)).
- Augmentation des concentrations de PRISDAL avec les inhibiteurs de la métabolisation, la quinine.
- Augmentation des concentrations de PRISDAL avec le vérapamil, un inhibiteur de l'enzyme CYP3A4.

AFIN D'EVITER D'AVOIR PLUSIEURS MEDICAMENTS QUI AGISSENT TOUT AU MÊME MOMENT SUR VOTRE MEDICAMENT

a) GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : PRISDAL n'est pas recommandé pendant la grossesse, sauf en cas de nécessité absolue.

Allaitement : les avis sont contradictoires.

En cas de prise de PRISDAL pendant la grossesse ou l'allaitement, il est recommandé de surveiller les effets indésirables.

DEMANDER CONSEIL A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN AUTRE MEDICAMENT

e) CONDUCTEURS ET PILOTES

PRISDAL peut avoir une influence sur la capacité de conduire et d'utiliser des machines. Les personnes qui ont des troubles du système nerveux et de la vision doivent être informées de ne pas conduire que leur sensibilité individuelle le permette.

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

• Schizophrénie :

Adulte : PRISDAL peut être débuté le traitement par 2 mg par jour, augmentée à 4 mg par jour, maintenue inchangée, ou la majorité des patients bénéficient entre 4 et 6 mg. Chez certains patients, une dose initiale plus élevée est nécessaire. Les posologies de plus de 6 mg sont supérieures aux posologies recommandées. L'augmentation de l'incidence ou de la fréquence d'effets indésirables, d'effets indésirables ou de posologies supérieures, et elles ne sont donc pas recommandées.

PRISDAL
LOT 0202430
EXP 03/25
PPV 83/H10

30 comprimés pelliculés

PRISDAL® 1 mg

30 comprimés pelliculés



50091919

HUMOREX® 5 mg
Comprimés Pelliculés

HUMOREX® 10 mg

HUMOREX® 20 mg
Comprimés Pelliculés Sécables
Oxalate d'escitalopram



Veuillez 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'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE HUMOREX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ?
3. COMMENT PRENDRE HUMOREX® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER HUMOREX® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE HUMOREX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
ANTI-DEPRESSEUR / INHIBITEUR SELECTIF DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE, Code ATC: N06AB10.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).

Traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.

Traitement du trouble « anxieux social » (phobie sociale).

Traitement du trouble anxieux généralisé.

Traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HUMOREX® ?

Contre-indications

Ne prenez jamais HUMOREX® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament • Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélegiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linéolide (un antibiotique) • Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne) • Si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque ou qui pourraient affecter votre rythme cardiaque.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HUMOREX®.

Informez votre médecin de toute autre maladie ou antécédent, car il lui faudra peut-être en tenir compte. En particulier, informez votre médecin :

- Si vous présentez une épilepsie. Le traitement par HUMOREX® doit être interrompu en cas de survenue de convulsions dès la première fois ou en cas d'augmentation de la fréquence des crises • Si vous présentez une insuffisance rénale (maladie du rein) ou hépatique (maladie du foie). Votre médecin devra peut-être adapter les doses de médicament • Si vous êtes diabétique. Un traitement par HUMOREX® peut déséquilibrer votre glycémie. Une adaptation des doses d'insuline ou d'antidiabétique oral pourra être nécessaire • Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée • Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement • Si vous recevez un traitement par électrochocs • Si vous présentez une maladie coronarienne • Si vous souffrez ou avez souffert de problèmes cardiaques ou si vous avez eu récemment une crise cardiaque • Si vous avez un rythme cardiaque lent au repos et/ou si vous savez que vous avez un risque de carence en sel suite à une diarrhée ou des vomissements sévères et prolongés ou à la prise de traitements diurétiques • Si vous ressentez un rythme cardiaque rapide ou irrégulier, des étourdissements, des malaises ou des sensations de vertiges lors du passage à la position debout qui pourraient indiquer un fonctionnement anormal du rythme cardiaque • Si vous avez ou avez déjà eu des problèmes aux yeux, comme certains types de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil).

Veuillez noter

Certains patients manico-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et rapidement changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

Des symptômes tels qu'une agitation ou des difficultés à rester assis ou debout tranquillement, peuvent aussi survenir durant les premières semaines du traitement. Informez immédiatement votre médecin si vous ressentez ces symptômes.

Idees suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux

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

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

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé • si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous signaler s'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il s'inquiète d'un changement dans votre comportement.

Enfant et adolescent

HUMOREX® ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants et adolescents

Liste des excipients à effet notoire
Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE HUMOREX® ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie, Mode d'ouïe(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute.

Adultes

Dépression

La posologie habituellement recommandée de HUMOREX® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble panique

La posologie initiale de HUMOREX® au cours de la première semaine de traitement est de 5 mg par jour en une prise, puis une augmentation à 10 mg par jour est effectuée. La posologie pourra être encore augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble anxieux social

La posologie habituellement recommandée de HUMOREX® est de 10 mg par jour en une prise. Votre médecin pourra diminuer la posologie à 5 mg par jour ou l'augmenter jusqu'à un maximum de 20 mg par jour, selon votre réponse au traitement.

Trouble anxieux généralisé

La posologie habituellement recommandée de HUMOREX® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Troubles obsessionnels compulsifs

La posologie habituellement recommandée de HUMOREX® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Personnes âgées de plus de 65 ans

La posologie initiale recommandée est de 5 mg par jour en une prise. La dose peut être augmentée par votre médecin jusqu'à 10 mg par jour.

Enfants et adolescents

HUMOREX® ne doit habituellement pas être administré aux enfants et adolescents.

Vous pouvez prendre HUMOREX® pendant ou en dehors des repas. Avalez les comprimés avec un peu d'eau. Ne les croquez pas, le goût est amer.

Durée du traitement

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre HUMOREX® même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Ne changez pas la posologie de votre médicament sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin.

Continuez à prendre HUMOREX® aussi longtemps que votre médecin le recommande. Si vous arrêtez votre traitement trop tôt, vos symptômes peuvent réapparaître. Il est recommandé de poursuivre le traitement pendant au moins six mois à partir du moment où vous vous sentez à nouveau bien.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de HUMOREX® que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris une dose plus importante de HUMOREX® que la dose prescrite, contactez immédiatement votre médecin ou le service des urgences de l'hôpital le plus proche. Faites-le même en l'absence d'effets gênants. Certains des signes de surdosage peuvent être des sensations vertigineuses, des tremblements, une agitation, des convulsions, un coma, des nausées, des vomissements, une perturbation du rythme cardiaque, une diminution de la tension artérielle et une perturbation de la composition des liquides organiques. Prenez la boîte de HUMOREX® avec vous si vous allez chez le médecin ou à l'hôpital.

Instructions en cas de omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre HUMOREX® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Si vous oubliez de prendre une dose et si vous vous en apercevez avant d'aller vous coucher, prenez-la immédiatement. Poursuivez comme d'habitude le jour suivant. Si vous vous le rappelez seulement durant la nuit ou le jour suivant, ne prenez pas la oubliée et continuez comme d'habitude.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre HUMOREX® :

N'arrêtez pas votre traitement par HUMOREX® sans avis médical. Si vous arrêtez de prendre HUMOREX® sans avis médical, vous pouvez ressentir des symptômes fréquents à l'arrêt du traitement par HUMOREX® sur plusieurs jours. Quand vous arrêtez de prendre HUMOREX®, vous pouvez ressentir des symptômes fréquents à l'arrêt du traitement par HUMOREX® sur plusieurs jours. Le risque est plus élevé lorsque HUMOREX® est pris à des doses élevées, ou lorsque les doses sont prises sans interruption. Toutefois, chez certains patients, ces symptômes sont modérés. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin.

Les symptômes pouvant apparaître à l'arrêt du traitement par HUMOREX® sont les suivants : vertiges, insomnie, anxiété, irritabilité, nervosité, maux de tête, douleurs musculaires, sueurs, tremblements, nausées, vomissements, diarrhée, constipation, écoulement nasal, écoulement oculaire, écoulement auriculaire, écoulement vaginal, écoulement urinaire, écoulement fécal, écoulement cutané, écoulement muqueux, écoulement salivaire, écoulement lacrymal, écoulement urinaire, écoulement fécal, écoulement cutané, écoulement muqueux, écoulement salivaire, écoulement lacrymal.

Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes sévères, contactez votre médecin.



79,20

HUMOREX® 5 mg
Comprimés Pelliculés

HUMOREX® 10 mg

HUMOREX® 20 mg
Comprimés Pelliculés Sécables
Oxalate d'escitalopram



Veuillez 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'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE HUMOREX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ?
3. COMMENT PRENDRE HUMOREX® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER HUMOREX® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE HUMOREX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
ANTI-DEPRESSEUR / INHIBITEUR SELECTIF DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE, Code ATC: N06AB10.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).

Traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.

Traitement du trouble « anxieux social » (phobie sociale).

Traitement du trouble anxieux généralisé.

Traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HUMOREX® ?

Contre-indications

Ne prenez jamais HUMOREX® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament • Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélegiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linéolide (un antibiotique) • Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne) • Si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque ou qui pourraient affecter votre rythme cardiaque.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HUMOREX®.

Informez votre médecin de toute autre maladie ou antécédent, car il lui faudra peut-être en tenir compte. En particulier, informez votre médecin :

- Si vous présentez une épilepsie. Le traitement par HUMOREX® doit être interrompu en cas de survenue de convulsions dès la première fois ou en cas d'augmentation de la fréquence des crises • Si vous présentez une insuffisance rénale (maladie du rein) ou hépatique (maladie du foie). Votre médecin devra peut-être adapter les doses de médicament • Si vous êtes diabétique. Un traitement par HUMOREX® peut déséquilibrer votre glycémie. Une adaptation des doses d'insuline ou d'antidiabétique oral pourra être nécessaire • Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée • Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement • Si vous recevez un traitement par électrochocs • Si vous présentez une maladie coronarienne • Si vous souffrez ou avez souffert de problèmes cardiaques ou si vous avez eu récemment une crise cardiaque • Si vous avez un rythme cardiaque lent au repos et/ou si vous savez que vous avez un risque de carence en sel suite à une diarrhée ou des vomissements sévères et prolongés ou à la prise de traitements diurétiques • Si vous ressentez un rythme cardiaque rapide ou irrégulier, des étourdissements, des malaises ou des sensations de vertiges lors du passage à la position debout qui pourraient indiquer un fonctionnement anormal du rythme cardiaque • Si vous avez ou avez déjà eu des problèmes aux yeux, comme certains types de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil).

Veuillez noter

Certains patients manico-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et rapidement changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

Des symptômes tels qu'une agitation ou des difficultés à rester assis ou debout tranquillement, peuvent aussi survenir durant les premières semaines du traitement. Informez immédiatement votre médecin si vous ressentez ces symptômes.

Idees suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux

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

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

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé • si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous signaler s'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il s'inquiète d'un changement dans votre comportement.

Enfant et adolescent

HUMOREX® ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants et adolescents

Liste des excipients à effet notoire
Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE HUMOREX® ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie, Mode d'ou et/ou(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute.

Adultes

Dépression

La posologie habituellement recommandée de HUMOREX® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble panique

La posologie initiale de HUMOREX® au cours de la première semaine de traitement est de 5 mg par jour en une prise, puis une augmentation à 10 mg par jour est effectuée. La posologie pourra être encore augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble anxieux social

La posologie habituellement recommandée de HUMOREX® est de 10 mg par jour en une prise. Votre médecin pourra diminuer la posologie à 5 mg par jour ou l'augmenter jusqu'à un maximum de 20 mg par jour, selon votre réponse au traitement.

Trouble anxieux généralisé

La posologie habituellement recommandée de HUMOREX® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Troubles obsessionnels compulsifs

La posologie habituellement recommandée de HUMOREX® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Personnes âgées de plus de 65 ans

La posologie initiale recommandée est de 5 mg par jour en une prise. La dose peut être augmentée par votre médecin jusqu'à 10 mg par jour.

Enfants et adolescents

HUMOREX® ne doit habituellement pas être administré aux enfants et adolescents.

Vous pouvez prendre HUMOREX® pendant ou en dehors des repas. Avalez les comprimés avec un peu d'eau. Ne les croquez pas, le goût est amer.

Durée du traitement

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre HUMOREX® même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Ne changez pas la posologie de votre médicament sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin.

Continuez à prendre HUMOREX® aussi longtemps que votre médecin le recommande. Si vous arrêtez votre traitement trop tôt, vos symptômes peuvent réapparaître. Il est recommandé de poursuivre le traitement pendant au moins six mois à partir du moment où vous vous sentez à nouveau bien.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de HUMOREX® que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris une dose plus importante de HUMOREX® que la dose prescrite, contactez immédiatement votre médecin ou le service des urgences de l'hôpital le plus proche. Faites-le même en l'absence d'effets gênants. Certains des signes de surdosage peuvent être des sensations vertigineuses, des tremblements, une agitation, des convulsions, un coma, des nausées, des vomissements, une perturbation du rythme cardiaque, une diminution de la tension artérielle et une perturbation de la composition des liquides organiques. Prenez la boîte de HUMOREX® avec vous si vous allez chez le médecin ou à l'hôpital.

Instructions en cas de omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre HUMOREX® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Si vous oubliez de prendre une dose et si vous vous en apercevez avant d'aller vous coucher, prenez-la immédiatement. Poursuivez comme d'habitude le jour suivant. Si vous vous le rappelez seulement durant la nuit ou le jour suivant, ne prenez pas la oubliée et continuez comme d'habitude.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre HUMOREX® :

N'arrêtez pas votre traitement par HUMOREX® sans avis médical. Si vous arrêtez votre traitement, il est général des doses de HUMOREX® sur plusieurs semaines. Quand vous arrêtez de prendre HUMOREX®, vous pouvez ressentir des symptômes fréquents à l'arrêt du traitement par HUMOREX®.

Le risque est plus élevé lorsque HUMOREX® est pris à des doses élevées, ou lorsque les doses sont prises sans symptômes tels que des nausées, des vomissements, des tremblements, etc.

Toutefois, chez certains patients, ces symptômes peuvent durer plus de 3 mois ou plus.

Si vous ressentez des symptômes de sevrage, contactez votre médecin. Si vous ressentez des symptômes de sevrage, contactez votre médecin.

Les symptômes pouvant apparaître à l'arrêt de HUMOREX® sont les suivants : vertiges, insomnie, anxiété, nervosité, etc.

Si vous ressentez des symptômes de sevrage, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes de sevrage, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes de sevrage, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes de sevrage, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes de sevrage, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes de sevrage, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes de sevrage, contactez votre médecin.

Si vous ressentez des symptômes de sevrage, contactez votre médecin.



79,20

1. Dénominatif du médicament :
ANXIOL 6 mg, comprimé quadriséable
(Bromazepam)

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.

2. Composition du médicament

Composition :

Bromazepam **6mg**

Excipients : Lactose, Cellulose microcristalline, Talc, Stéarate de magnésium.

Liste des Excipients à effet notoire : Lactose.

3. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

ANXIOLYTIQUES/DÉRIVÉS DE LA BENZODIAZEPINE

4. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

5. Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie est strictement individuelle et il n'est pas possible de définir une dose usuelle.

- Mode et voies d'administration :

Voie orale.

Avalez ce médicament avec un verre d'eau.

- Durée du traitement :

La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (voir Mises en garde).

6. Contre-indications

Ne prenez jamais ANXIOL, comprimé quadriséable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament,
- insuffisance respiratoire grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil),
- maladie grave du foie,
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

7. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

Effets indésirables neuro-psychiatriques (voir Mises en garde): Fréquence indét.

- troubles de mémoire, qui peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le augmentant proportionnellement à la dose,
- dépression
- troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agression, agitation,
- dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou de rebond à l'arrêt du traitement,
- sensations de vertiges, maux de tête, difficulté à coordonner certains mouvements,
- confusion, baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie, cauchemars, tension,
- modifications de la libido.

Effets indésirables cutanés : Fréquence indéterminée

- éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

Effets indésirables cardiaques : Fréquence indéterminée

- insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

Effets indésirables respiratoires : Fréquence indéterminée

- diminution des capacités respiratoires

Effets indésirables digestifs : Fréquence indéterminée

- nausées, vomissements, constipation.

Effets indésirables du rein et des voies urinaires : Fréquence indéterminée

- incapacité à uriner

Effets indésirables oculaires : Fréquence indéterminée

- vision double.

Effets indésirables du système immunitaire : Fréquence indéterminée

- allergies (réactions telles que gonflement, rougeur de la peau, ...) y compris réactions allergiques graves (choc anaphylactique, oedème de Quincke)

Effets indésirables généraux : Fréquence indéterminée

- faiblesse musculaire, fatigue.

Complications liées au traitement (voir Mises en garde) : Fréquence indéterminée

- chutes, fractures.
- Déclaration des effets secondaires :**
La déclaration des effets indésirables suspects est importante. Elle permet une surveillance des médicaments.

8. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Mises en garde spéciales :

Si une perte d'efficacité survient lors d'un traitement, n'augmentez pas la dose.

Risque de **DÉPENDANCE** : ce traitement prolonge, un état de dépendance physique, favorisant la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances : médicaments.

La dépendance peut survenir même en l'absence de symptômes.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des symptômes de **SEVRAGE**. Celui-ci se caractérise par des symptômes tels que maux de tête, tension, douleurs musculaires, diarrhée, agitation, une irritabilité, des maux de tête, des extrémités, une sensibilité anormale aux stimuli, hallucinations, convulsions, pertes de conscience.

La diminution très **PROGRESSIVE** de la dose représente la meilleure prévention de ce sevrage. Arrêter le traitement doit être précédé d'une diminution progressive de la dose.

Malgré la diminution progressive des doses, la gravité peut se produire, avec réapparition de l'insomnie et de l'anxiété.

Des troubles de mémoire ainsi que des troubles de l'attention peuvent apparaître dans les heures qui suivent l'arrêt du traitement.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de la mémoire, de l'attention, de la concentration, de la réflexion, de la perception de la réalité.

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être discutées avec votre médecin.

La diminution très **PROGRESSIVE** de la dose représente la meilleure prévention de ce sevrage. Arrêter le traitement doit être précédé d'une diminution progressive de la dose.

Malgré la diminution progressive des doses, la gravité peut se produire, avec réapparition de l'insomnie et de l'anxiété.

Des troubles de mémoire ainsi que des troubles de l'attention peuvent apparaître dans les heures qui suivent l'arrêt du traitement.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de la mémoire, de l'attention, de la concentration, de la réflexion, de la perception de la réalité.

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être discutées avec votre médecin.

La diminution très **PROGRESSIVE** de la dose représente la meilleure prévention de ce sevrage. Arrêter le traitement doit être précédé d'une diminution progressive de la dose.

Malgré la diminution progressive des doses, la gravité peut se produire, avec réapparition de l'insomnie et de l'anxiété.

Des troubles de mémoire ainsi que des troubles de l'attention peuvent apparaître dans les heures qui suivent l'arrêt du traitement.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de la mémoire, de l'attention, de la concentration, de la réflexion, de la perception de la réalité.

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être discutées avec votre médecin.

La diminution très **PROGRESSIVE** de la dose représente la meilleure prévention de ce sevrage. Arrêter le traitement doit être précédé d'une diminution progressive de la dose.

Malgré la diminution progressive des doses, la gravité peut se produire, avec réapparition de l'insomnie et de l'anxiété.

Des troubles de mémoire ainsi que des troubles de l'attention peuvent apparaître dans les heures qui suivent l'arrêt du traitement.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de la mémoire, de l'attention, de la concentration, de la réflexion, de la perception de la réalité.

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être discutées avec votre médecin.

La diminution très **PROGRESSIVE** de la dose représente la meilleure prévention de ce sevrage. Arrêter le traitement doit être précédé d'une diminution progressive de la dose.

Malgré la diminution progressive des doses, la gravité peut se produire, avec réapparition de l'insomnie et de l'anxiété.

Des troubles de mémoire ainsi que des troubles de l'attention peuvent apparaître dans les heures qui suivent l'arrêt du traitement.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de la mémoire, de l'attention, de la concentration, de la réflexion, de la perception de la réalité.

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être discutées avec votre médecin.

La diminution très **PROGRESSIVE** de la dose représente la meilleure prévention de ce sevrage. Arrêter le traitement doit être précédé d'une diminution progressive de la dose.

Malgré la diminution progressive des doses, la gravité peut se produire, avec réapparition de l'insomnie et de l'anxiété.

Des troubles de mémoire ainsi que des troubles de l'attention peuvent apparaître dans les heures qui suivent l'arrêt du traitement.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de la mémoire, de l'attention, de la concentration, de la réflexion, de la perception de la réalité.

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être discutées avec votre médecin.

La diminution très **PROGRESSIVE** de la dose représente la meilleure prévention de ce sevrage. Arrêter le traitement doit être précédé d'une diminution progressive de la dose.

Malgré la diminution progressive des doses, la gravité peut se produire, avec réapparition de l'insomnie et de l'anxiété.

Des troubles de mémoire ainsi que des troubles de l'attention peuvent apparaître dans les heures qui suivent l'arrêt du traitement.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de la mémoire, de l'attention, de la concentration, de la réflexion, de la perception de la réalité.

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être discutées avec votre médecin.

La diminution très **PROGRESSIVE** de la dose représente la meilleure prévention de ce sevrage. Arrêter le traitement doit être précédé d'une diminution progressive de la dose.

Malgré la diminution progressive des doses, la gravité peut se produire, avec réapparition de l'insomnie et de l'anxiété.

Des troubles de mémoire ainsi que des troubles de l'attention peuvent apparaître dans les heures qui suivent l'arrêt du traitement.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de la mémoire, de l'attention, de la concentration, de la réflexion, de la perception de la réalité.

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être discutées avec votre médecin.

La diminution très **PROGRESSIVE** de la dose représente la meilleure prévention de ce sevrage. Arrêter le traitement doit être précédé d'une diminution progressive de la dose.

Malgré la diminution progressive des doses, la gravité peut se produire, avec réapparition de l'insomnie et de l'anxiété.

Des troubles de mémoire ainsi que des troubles de l'attention peuvent apparaître dans les heures qui suivent l'arrêt du traitement.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de la mémoire, de l'attention, de la concentration, de la réflexion, de la perception de la réalité.

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être discutées avec votre médecin.

La diminution très **PROGRESSIVE** de la dose représente la meilleure prévention de ce sevrage. Arrêter le traitement doit être précédé d'une diminution progressive de la dose.

Malgré la diminution progressive des doses, la gravité peut se produire, avec réapparition de l'insomnie et de l'anxiété.

Des troubles de mémoire ainsi que des troubles de l'attention peuvent apparaître dans les heures qui suivent l'arrêt du traitement.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de la mémoire, de l'attention, de la concentration, de la réflexion, de la perception de la réalité.

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être discutées avec votre médecin.

La diminution très **PROGRESSIVE** de la dose représente la meilleure prévention de ce sevrage. Arrêter le traitement doit être précédé d'une diminution progressive de la dose.

Malgré la diminution progressive des doses, la gravité peut se produire, avec réapparition de l'insomnie et de l'anxiété.

Des troubles de mémoire ainsi que des troubles de l'attention peuvent apparaître dans les heures qui suivent l'arrêt du traitement.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de la mémoire, de l'attention, de la concentration, de la réflexion, de la perception de la réalité.

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être discutées avec votre médecin.

La diminution très **PROGRESSIVE** de la dose représente la meilleure prévention de ce sevrage. Arrêter le traitement doit être précédé d'une diminution progressive de la dose.

Malgré la diminution progressive des doses, la gravité peut se produire, avec réapparition de l'insomnie et de l'anxiété.

Des troubles de mémoire ainsi que des troubles de l'attention peuvent apparaître dans les heures qui suivent l'arrêt du traitement.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de la mémoire, de l'attention, de la concentration, de la réflexion, de la perception de la réalité.

tanakan 40mg

Ginkgo (extrait sec de)

Comprimé enrobé

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : autres médicaments de la démence - code ATC : N06DX02.

Médicament à base de plantes indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A

CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

- si vous êtes allergique au ginkgo ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes enceinte.

Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

En raison du risque d'accroissement des saignements en présence de préparations à base de ginkgo, arrêtez ce médicament 3 à 4 jours avant tout acte chirurgical. L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'efavirenz est déconseillée.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé .

- Si vous avez des prédispositions à saigner (terrain

hémorragique) et si vous avez un traitement anticoagulant ou anti-plaquettes

- Si vous souffrez d'épilepsie

Autres médicaments et TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. TANAKAN peut modifier l'effet d'autres médicaments : anticoagulants (phénooumarone, warfarine), médicaments anti-plaquettes (clopidogrel, acide salicylique et autres anti-inflammatoires non stéroïdiens).

En cas de prise concomitante de ce médicament avec la warfarine, une surveillance est nécessaire, consultez votre médecin.

En cas de prise concomitante de ce médicament avec l'étéxililab dabitran, l'effet de celui-ci peut être potentialisé, consultez votre médecin. L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'efavirenz est déconseillée. La baisse de l'effet de ce médicament peut être augmentée par la prise de nifédipine. Chez certains patients, la prise de ce médicament peut être importante et provoquer une augmentation de la température corporelle.

Grossesse

Ce médicament est déconseillé pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament pendant l'allaitement est déconseillée.

TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé

3. COMPOSITION

Comprimé enrobé

Veillez à prendre ce médicament exactement comme indiqué sur la notice.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

tanakan 40 mg

30 COMPRIMÉS ENROBÉS



71,30



ssse.
lant

verre

tanakan 40mg

Ginkgo (extrait sec de)

Comprimé enrobé

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : autres médicaments de la démence - code ATC : N06DX02.

Médicament à base de plantes indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A

CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

- si vous êtes allergique au ginkgo ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes enceinte.

Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

En raison du risque d'accroissement des saignements en présence de préparations à base de ginkgo, arrêtez ce médicament 3 à 4 jours avant tout acte chirurgical. L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'efavirenz est déconseillée.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé .

- Si vous avez des prédispositions à saigner (terrain

hémorragique) et si vous avez un traitement anticoagulant ou anti-plaquettes

- Si vous souffrez d'épilepsie

Autres médicaments et TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. TANAKAN peut modifier l'effet d'autres médicaments : anticoagulants (phéncoumarone, warfarine), médicaments anti-plaquettes (clopidogrel, acide salicylique et autres anti-inflammatoires non stéroïdiens).

En cas de prise concomitante de ce médicament avec la warfarine, une surveillance est nécessaire, consultez votre médecin.

En cas de prise concomitante de ce médicament avec l'étéxilat d'abigatran, l'effet de celui-ci est potentialisé, consultez votre médecin. L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'efavirenz est déconseillée. La baisse de l'effet de ce médicament peut être augmentée par la prise de nifédipine. Chez certains patients, la prise de ce médicament peut être importante et provoquer une augmentation de la température corporelle.

Grossesse

Ce médicament est déconseillé pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament pendant l'allaitement est déconseillée.

TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé

3. COMPOSITION

Comprimé enrobé

Veillez à prendre ce médicament exactement comme indiqué sur la notice.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

tanakan 40 mg

30 COMPRIMÉS ENROBÉS



71,30



ssse.
lant

it

verre

4000287-02

tanakan 40mg

Ginkgo (extrait sec de)

Comprimé enrobé

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : autres médicaments de la démence - code ATC : N06DX02.

Médicament à base de plantes indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A

CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

- si vous êtes allergique au ginkgo ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes enceinte.

Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

En raison du risque d'accroissement des saignements en présence de préparations à base de ginkgo, arrêtez ce médicament 3 à 4 jours avant tout acte chirurgical. L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'efavirenz est déconseillée.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé .

- Si vous avez des prédispositions à saigner (terrain

hémorragique) et si vous avez un traitement anticoagulant ou anti-plaquettes

- Si vous souffrez d'épilepsie

Autres médicaments et TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. TANAKAN peut modifier l'effet d'autres médicaments : anticoagulants (phéncoumarone, warfarine), médicaments anti-plaquettes (clopidogrel, acide salicylique et autres anti-inflammatoires non stéroïdiens).

En cas de prise concomitante de ce médicament avec la warfarine, une surveillance est nécessaire, consultez votre médecin.

En cas de prise concomitante de ce médicament avec l'étéxilil d'abigatran, l'effet de celui-ci est potentialisé, consultez votre médecin. L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'efavirenz est déconseillée. La baisse de l'effet de ce médicament peut être importante et prolongée. Le ginkgo peut augmenter l'effet de la nifédipine. Chez certains patients, le ginkgo peut augmenter l'effet de la nifédipine.

augmentat

Grossesse

Ce médica

L'utilisati

l'allaiteme

TANAKA

lactose

3. COM

comprim

Veillez à

exacteme

pharmacie

pharmacien

Les comprimés sont à p

tanakan 40 mg

30 COMPRIMÉS ENROBÉS



71,30



verre

tanakan 40mg

Ginkgo (extrait sec de)

Comprimé enrobé

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : autres médicaments de la démence - code ATC : N06DX02.

Médicament à base de plantes indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A

CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

- si vous êtes allergique au ginkgo ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes enceinte.

Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

En raison du risque d'accroissement des saignements en présence de préparations à base de ginkgo, arrêtez ce médicament 3 à 4 jours avant tout acte chirurgical. L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'efavirenz est déconseillée.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé .

- Si vous avez des prédispositions à saigner (terrain

hémorragique) et si vous avez un traitement anticoagulant ou anti-plaquettes

- Si vous souffrez d'épilepsie

Autres médicaments et TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. TANAKAN peut modifier l'effet d'autres médicaments : anticoagulants (phénooumarone, warfarine), médicaments anti-plaquettes (clopidogrel, acide salicylique et autres anti-inflammatoires non stéroïdiens).

En cas de prise concomitante de ce médicament avec la warfarine, une surveillance est nécessaire, consultez votre médecin.

En cas de prise concomitante de ce médicament avec l'étéxililab dabitran, l'effet de celui-ci peut être potentialisé, consultez votre médecin. L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'efavirenz est déconseillée. La baisse de l'effet de ce médicament peut être augmentée par la prise de nifédipine. Chez certains patients, la prise de ce médicament peut être importante et provoquer une augmentation de la température corporelle.

Grossesse

Ce médicament est déconseillé pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament pendant l'allaitement est déconseillée.

TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé

3. COMPOSITION

Comprimé enrobé

Veillez à prendre ce médicament exactement comme indiqué sur la notice.

Les comprimés sont à prendre avec un verre d'eau.

tanakan 40 mg

30 COMPRIMÉS ENROBÉS



71,30



ssse.
lant

verre

tanakan 40mg

Ginkgo (extrait sec de)

Comprimé enrobé

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : autres médicaments de la démence - code ATC : N06DX02.

Médicament à base de plantes indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A

CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

- si vous êtes allergique au ginkgo ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes enceinte.

Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

En raison du risque d'accroissement des saignements en présence de préparations à base de ginkgo, arrêtez ce médicament 3 à 4 jours avant tout acte chirurgical. L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'efavirenz est déconseillée.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé .

- Si vous avez des prédispositions à saigner (terrain

hémorragique) et si vous avez un traitement anticoagulant ou anti-plaquettes

- Si vous souffrez d'épilepsie

Autres médicaments et TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. TANAKAN peut modifier l'effet d'autres médicaments : anticoagulants (phéncoumarone, warfarine), médicaments anti-plaquettes (clopidogrel, acide salicylique et autres anti-inflammatoires non stéroïdiens).

En cas de prise concomitante de ce médicament avec la warfarine, une surveillance est nécessaire, consultez votre médecin.

En cas de prise concomitante de ce médicament avec l'étéxilil d'abigatran, l'effet de celui-ci peut être potentialisé, consultez votre médecin. L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'efavirenz est déconseillée. La baisse de l'effet de ce médicament peut être augmentée par la prise de nifédipine. Chez certains patients, la prise de ce médicament peut être importante et provoquer une augmentation de la température corporelle.

Grossesse

Ce médicament est déconseillé pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament pendant l'allaitement est déconseillée.

TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé

3. COMPOSITION

Comprimé enrobé

Veillez à prendre ce médicament exactement comme indiqué sur la notice.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.

tanakan 40 mg

30 COMPRIMÉS ENROBÉS



71,30



ssse.
lant

verre

tanakan 40mg

Ginkgo (extrait sec de)

Comprimé enrobé

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : autres médicaments de la démence - code ATC : N06DX02.

Médicament à base de plantes indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A

CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

- si vous êtes allergique au ginkgo ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes enceinte.

Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

En raison du risque d'accroissement des saignements en présence de préparations à base de ginkgo, arrêtez ce médicament 3 à 4 jours avant tout acte chirurgical. L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'efavirenz est déconseillée.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé .

- Si vous avez des prédispositions à saigner (terrain

hémorragique) et si vous avez un traitement anticoagulant ou anti-plaquettes

- Si vous souffrez d'épilepsie

Autres médicaments et TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. TANAKAN peut modifier l'effet d'autres médicaments : anticoagulants (phéncoumarone, warfarine), médicaments anti-plaquettes (clopidogrel, acide salicylique et autres anti-inflammatoires non stéroïdiens).

En cas de prise concomitante de ce médicament avec la warfarine, une surveillance est nécessaire, consultez votre médecin.

En cas de prise concomitante de ce médicament avec l'étéxilat d'abigatran, l'effet de celui-ci est potentialisé, consultez votre médecin. L'utilisation concomitante de l'efavirenz est déconseillée. La baisse de l'effet de ce médicament et le ginkgo peut augmenter le risque de saignement. Chez certains patients, le ginkgo peut augmenter le risque de saignement et provoquer une augmentation de la température corporelle.

Grossesse

Ce médicament

L'utilisation

l'allaitement

TANAKAN

lactose

3. COM

comprimé

Veillez à

exactement

pharmacie

pharmacien

Les comprimés sont à prendre avec un verre

tanakan 40 mg

30 COMPRIMÉS ENROBÉS



71,30



ssse.
lant

verre

Dr. Mohamed MOKRI
NEUROCHIRURGIEN

Chirurgie et maladies du crâne,
Système nerveux et de la colonne vertébrale.
Traitement de l'épilepsie
Electroencéphalographie

Ex. Médecin principal à l'hôpital Mohamed 5 - Meknes
Ex. Praticien au CHU Ibn Rochd - Casablanca



الدكتور محمد المقري

إختصاصي في جراحة وأمراض الرأس،
الأعصاب و العمود الفقري
علاج داء الصرع (الكبار و الصغار)
التخطيط الكهربائي للدماغ

طبيب رئيسي سابقاً بمستشفى محمد الخامس - مكناس
جراح سابق بالمركز الإستشفائي الجامعي ابن رشد - الدار البيضاء

Casablanca, le : 09-12-2015

certif. med.

Je soussigné certif
M^r Ben jelloul Drouss
notre exam
qui présente une Affection Neurologique-
chronique (syndrome dementiel)
la scanner cérébral a objectivé
une Atrophie cortico sub corticale
son état de santé neurologique et Tinel
médical bon d'un

DR. MOKRI Mohamed
NEUROCHIRURGIEN
Bd. Mohamed Bouziane Résidence Farhatine, Imm.4 Appt. 2 Sidi Othmane
Tél: 0522.551.092 GSM: 0667.125.796

شارع محمد بوزيان، إقامة فرحتين، عمارة 4، شقة 2- الطابق الاول، سيدي عثمان - الدار البيضاء - (قرب أسيميا سيدي عثمان)

Bd. Mohamed Bouziane Résidence Farhatine, Imm.4 Appt.2

1er étage - Sidi Othmane - Casablanca (prés de Acima Sidi Othmane)

Tél.: 0522.551.092

GSM.: 0667.125.796