

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 canalaire, 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 canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Reclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



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

Déclaration de Maladie

M22- 0056598

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1543

Société : AAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : OUSSOUSS BRAHIM

Date de naissance : 01/01/1950

Adresse : Bd Abdelkhalik Senhaji, Amal 3 N°1 CASABLANCA

Tél. : 0674636278 Total des frais engagés : 3071,5 dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

J. A. ELKHALIL
NEUROLOGUE
Résidence Les Fiel
59, Bd. Zerktouni - Cas

Date de consultation : 12/4/2023

Nom et prénom du malade : OUSSOUSS Brahim

Age : 1950

Lien de parenté : ☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Parosm

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC

Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casa Le : 12/4/2023

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Dr. EL KHALIDY A. FARID

NEUROLOGUE

Ancien Maitre Assistant
au CHU Ibn Rochd - Casablanca

" Résidence les Fleurs "
59. Bd. Zerkouni - CASABLANCA

Tél. { 05 22 20 19 63
05 22 27 91 37

الدكتور الخالدي احمد فريد

اختصاصي في امراض الجهاز العصبي والعضلات

أستاذ مساعد سابقا بالمركز الصحي الجامعي
ابن رشد بالبيضاء

«إقامة الزهور»

59. شارع الزرقطوني - الدار البيضاء

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

Casablanca, le :

12 AVR. 2023

A. Nassouss Boulik

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



588,00 x 4

① *Siprol* 1,05

N° 1692

11

1330 x 6

② *Antane* 5



N° 1693

1/2

98,30 x 3

③ *Athyrid* 1/2



N° 1694

40,80

④ *Notilium* 1 cas x 2



N° 1695

2771,50

ou 4

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



Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI 

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg

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

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie médicamenteuse
- intolérance à la pénicilline

EN CAS DE
DEMANDE
VOTRE PHARMACIEN.

ARTANE 5MG

CP B2L

P.P.V. : 13DH30



6 118000 0860314

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions

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

Grossesse – Allaitement

Grossesse

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

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

Conducteurs et utilisateurs de machines

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



Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI 

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg

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

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie médicamenteuse
- intolérance à la pénicilline

de ce médicament
 en raison de la présence de

EN CAS DE
 DEMANDE
 VOTRE PHARMACIEN.

ARTANE 5MG

CP B2L

P.P.V. : 13DH30



6 118000 0860314

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions

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

Grossesse – Allaitement

Grossesse

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

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

Conducteurs et utilisateurs de machines

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



Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI 

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg

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

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie médicamenteuse
- intolérance à la pénicilline

de ce médicament en raison de

LOT : ZZE008
PÉR : 08 2025

ARTANE 5MG

CP B2Q

P.P.V. : 13DH30



6

1180001060314

EN CAS DE DEMANDE, CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions

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

Grossesse – Allaitement

Grossesse

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

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

Conducteurs et utilisateurs de machines

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



Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI 

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg

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

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie médicamenteuse
- intolérance à la pénicilline

de ce médicament
 en raison de la présence de

EN CAS DE
 DEMANDE
 VOTRE PHARMACIEN.

ARTANE 5MG

CP B20

P.P.V. : 13DH30



6 118000 0860314

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions

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

Grossesse – Allaitement

Grossesse

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

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

Conducteurs et utilisateurs de machines

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



Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI 

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg

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

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),

- allergie médicamenteuse
- intoxication par un autre médicament

EN CAS DE DEMANDE, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

ARTANE 5MG

CP B20

P.P.V. : 13DH30



6 118000 0860314

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions

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

Grossesse – Allaitement

Grossesse

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

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

Conducteurs et utilisateurs de machines

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



Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI 

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg

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

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),

- allergie médicamenteuse
- intolérance à la pénicilline

EN CAS DE DEMANDE, CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

ARTANE 5MG

CP B20

P.P.V. : 13DH30



6 118000 0860314

Mises en garde spéciales

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions

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

Grossesse – Allaitement

Grossesse

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

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

Conducteurs et utilisateurs de machines

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

ATHYMIL 30 mg
Comprimés pelliculés sécables - Boîte de 20
DCL : Chlorhydrate de miansérine

Vous 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.

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

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

1. Composition du médicament

Principe actif :
Chlorhydrate de miansérine 30 mg

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

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité
Ce médicament est un antidépresseur
Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06AX03

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement des épisodes dépressifs.

4. Posologie

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin.

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

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

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

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

Mode d'administration

Voie orale.

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

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

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

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

ce médicament sans son avis.

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

5. Contre-indications
Ne prenez jamais ce médicament si vous êtes malade du foie.

Ce médicament est contre-indiqué dans les cas suivants :

Contre-indications
saut avis contraire.

03186

• constipation, • convulsions, • prise de poids, • douleurs articulaires, • céphalées (maux de tête), • douleurs musculaires, • élévation des enzymes du foie, fonction hépatique anormale (taux anormalement bas de l'enzyme aspartate aminotransférase).

En cas d'apparition d'une fièvre, d'une angine ou d'une infection, consultez votre médecin.

Immédiatement après la prise de votre médicament.

Précautions d'emploi
Il est recommandé de surveiller votre état pendant le traitement.

Interactions médicamenteuses
Le médicament peut interagir avec d'autres médicaments. Informez votre médecin de tous les médicaments que vous prenez, y compris les médicaments sans ordonnance.

Effets indésirables
Les effets indésirables les plus fréquents sont :
• troubles du sommeil, • sécheresse de la bouche, • somnolence, • troubles de la vision, • maux de tête, • fatigue, • nausées, • constipation, • prise de poids, • douleurs articulaires, • céphalées (maux de tête), • douleurs musculaires, • élévation des enzymes du foie, fonction hépatique anormale (taux anormalement bas de l'enzyme aspartate aminotransférase).

En cas d'apparition d'une fièvre, d'une angine ou d'une infection, consultez votre médecin.

Immédiatement après la prise de votre médicament.

Précautions d'emploi
Il est recommandé de surveiller votre état pendant le traitement.

Interactions médicamenteuses
Le médicament peut interagir avec d'autres médicaments. Informez votre médecin de tous les médicaments que vous prenez, y compris les médicaments sans ordonnance.

Effets indésirables
Les effets indésirables les plus fréquents sont :
• troubles du sommeil, • sécheresse de la bouche, • somnolence, • troubles de la vision, • maux de tête, • fatigue, • nausées, • constipation, • prise de poids, • douleurs articulaires, • céphalées (maux de tête), • douleurs musculaires, • élévation des enzymes du foie, fonction hépatique anormale (taux anormalement bas de l'enzyme aspartate aminotransférase).

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

• somnolence, • sécheresse de la bouche.

Boehringer
Ingelheim



پرامیپکسول

سيفرول* 0.26 ملغ اقراص ذات تحریر مطول
سيفرول* 0.52 ملغ اقراص ذات تحریر مطول
سيفرول* 1.05 ملغ اقراص ذات تحریر مطول
سيفرول* 2.1 ملغ اقراص ذات تحریر مطول

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

Pramipexole



Boehringer
Ingelheim



6 118001 040612

SIFROL 1,05 mg

(Pramipexole)

Comprimé à libération prolongée

Boîte de 30

BOTTU S.A.

PPV : 589 DH 00

300207-02

300200-02

Boehringer
Ingelheim



پرامیپکسول

سيفرول* 0.26 ملج اقراص ذات تحرير مطول
سيفرول* 0.52 ملج اقراص ذات تحرير مطول
سيفرول* 1.05 ملج اقراص ذات تحرير مطول
سيفرول* 2.1 ملج اقراص ذات تحرير مطول

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

Pramipexole



Boehringer
Ingelheim



6 118001 040612

SIFROL 1,05 mg

(Pramipexole)

Comprimé à libération prolongée

Boîte de 30

BOTTU S.A.

PPV : 589 DH 00

300207-02

300200-02

Boehringer
Ingelheim



پرامیپکسول

سيفرول* 0.26 ملج اقراص ذات تحریر مطول
سيفرول* 0.52 ملج اقراص ذات تحریر مطول
سيفرول* 1.05 ملج اقراص ذات تحریر مطول
سيفرول* 2.1 ملج اقراص ذات تحریر مطول

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

Pramipexole



Boehringer
Ingelheim



6 118001 040612

SIFROL 1,05 mg

(Pramipexole)

Comprimé à libération prolongée

Boîte de 30

BOTTU S.A.

PPV : 589 DH 00

300207-02

300200-02

Boehringer
Ingelheim



پرامیپکسول

سيفرول* 0.26 ملج اقراص ذات تحرير مطول
سيفرول* 0.52 ملج اقراص ذات تحرير مطول
سيفرول* 1.05 ملج اقراص ذات تحرير مطول
سيفرول* 2.1 ملج اقراص ذات تحرير مطول

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

Pramipexole



Boehringer
Ingelheim



6 118001 040612

SIFROL 1,05 mg

(Pramipexole)

Comprimé à libération prolongée

Boîte de 30

BOTTU S.A.

PPV : 589 DH 00

300207-02

300200-02