

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.

Biologie et Biologie :

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

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

optique :

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

éducation :

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

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

dentaire :

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

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

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

Défaut et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

Déclaration de Maladie : N° P19-0017342

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 2772 Société : DRAS

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : KADRI HASSAN Dc Date de naissance : 8-1-1973

Adresse :

Tél. 06 71 72 45 Total des frais engagés : 1865,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. BENZINEB Asmae
Psychiatre Pédiopsychiatre
Psychothérapeute
73, Angle Avenue Oued et Rue Sébou, N°15
Agdal - Rabat
+212 537 68 09 84

Cachet du médecin :

Date de consultation : 22/06/2019

Nom et prénom du malade : KARTITE Deryem

Age:

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : Depression

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 : DRAS

Le : 22-06-19

Signature de l'adhérent(e) : S. K. K.

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Rattachement des Actes
22/06/19	C		300 DHA	<p>Dr. BENAINEB Asmae Psychiatre - Psychothérapeute Angle Avenue Noura et Rue Sabou, N° 15 Agdal - Rabat +212 537 68 09 84</p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>ARMALIE AYNAI ASMOPI Samir Docteur en Pharmacie C 2, Rue ASSADOU Hey Al Houde BERRECHID 0522328404</p>	22/06/19	1565120

ANALYSES - RADIographies

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

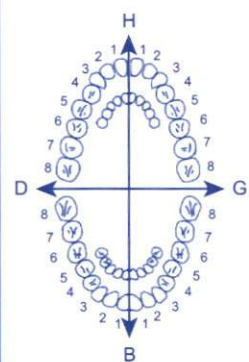
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	35533411	11433553
G		



[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

Docteur Asmae BENZINEB
 Psychiatre - Psychothérapeute
 Thérapie comportementale & cognitive
 Psychiatrie de l'enfant et de l'adolescent
 Thérapie EMDR



الدكتورة أسماء بنزينب

طبيبة نفسانية

اختصاصية في الأمراض النفسية والعقلية

العلاج السلوكي المعرفي

الطب النفسي للأطفال والمرأة

الطب النفسي للأطفال والمرأة

Docteur en Pharmacie
 2, Rue ASSALAM Hay Al Houda
 BERRECHID
 Tel : 05 22 32 84 94

Le : 22/06/19.

Mme KARTITE MARYEM

5 x 132,00

1)

Panoxétine  20 mg

3 x 150,60

1 cp + 1/2 le soir

2)

Seroquel 25

4 x 113,30

2 cp le soir

3)

Dépakie 500 mg

1/2 cp le mat matin 03;

4)

Alpraz 0,5 mg

1/2 cp le soir

T.1565,00

03 mois

Dr. BENZINEB Asmae

Psychiatre - Pédopsychiatre

Psychothérapeute

73, Angle Avenue Oqba et Rue Sebou, N°15

Agdal - Rabat

+212 537 68 09 84 - 73. زاوية شارع عقبة ورقة سبو، رقم 15 (فوق مقهى كازينو) - أكدال، الرباط - الهاتف :

73, Angle Avenue Oqba et Rue Sebou, N°15 (Au dessus de Café Casarina) Agdal, Rabat - Tél. : +212 537 68 09 84

E-mail : asmae.benzineb@gmail.com

Paroxétine Win®

Paroxétine

20 mg

Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

Veuillez lire la notice avant de prendre ce médicament.	LOT : 12/2012	PAROXETINE WIN 20MG CP PELL SEC B30	ette
• Gardez ce médicament hors de portée des enfants.	P.P.V : 132DH00	je la	z un
• Si vous avez des doutes, contactez votre pharmacien.	6 118000 062301	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.			132
• 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.			100

1. QU'EST-CE QUE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PAROXETINE WIN est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Indications thérapeutiques : Les troubles anxieux dans lesquels PAROXETINE WIN peut être prescrit sont les suivants : • troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable), • trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie), • trouble anxiété sociale (peur ou rejet de situations où vous devez être en société), • état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatique), • anxiété généralisée.

PAROXETINE WIN appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de PAROXETINE WIN et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau. Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez jamais PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable : • Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène)). Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par IMAO, • Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide, • Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6).

Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXETINE WIN et informez-en votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXETINE WIN 20mg, comprimé pelliculé sécable : • Si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous « Prise ou utilisation d'autres médicaments »), • Si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. PAROXETINE WIN pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur, • Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur, • Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous avez eu dans le passé des convulsions ou des crises, • Si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité), • Si vous avez eu une sismothérapie (électrochoc), • Si vous avez des troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter les saignements comme la warfarine, des antipsychotiques comme la perphénazine ou la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le célecoxib, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam, • Si vous êtes diabétique, • Si vous suivez un régime pauvre en sel, • Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil), • Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allaitez (voir rubriques « Grossesse » et « Allaitement »), • Si vous avez moins de 18 ans (voir

Paroxétine Win®

Paroxétine

20 mg

Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

Veuillez lire
la notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice pour la relire.

Si vous avez des doutes, consultez votre

Ce médicament vous a été prescrit par votre pharmacien. 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.

LOT : 9MA018
PER.: 12/2021

PAROXETINE WIN 20MG
CP PELL SEC B30

P.P.V : 132DH00

6 118000 062301

132.00

ette
je la

z un
votre

1. QU'EST-CE QUE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PAROXETINE WIN est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Indications thérapeutiques : Les troubles anxieux dans lesquels PAROXETINE WIN peut être prescrit sont les suivants : • troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable), • trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie), • trouble anxiété sociale (peur ou rejet de situations où vous devez être en société), • état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatique), • anxiété généralisée.

PAROXETINE WIN appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de PAROXETINE WIN et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau. Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez jamais PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable : • Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène)). Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par IMAO. • Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide. • Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6).

Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXETINE WIN et informez-en votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXETINE WIN 20mg, comprimé pelliculé sécable : • Si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous « Prise ou utilisation d'autres médicaments »). • Si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. PAROXETINE WIN pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur. • Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur. • Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous avez eu dans le passé des convulsions ou des crises. • Si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité). • Si vous avez eu une sismothérapie (électrochoc). • Si vous avez des troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter les saignements comme la warfarine, des antipsychotiques comme la perphénazine ou la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le célecoxib, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam. • Si vous êtes diabétique. • Si vous suivez un régime pauvre en sel. • Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil). • Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allaitez (voir rubriques « Grossesse » et « Allaitement »). • Si vous avez moins de 18 ans (voir

Paroxétine Win®

Paroxétine

20 mg

Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

Veuillez lire la notice ava	LOT : 9MA018	PAROXETINE WIN 20MG	CP PELL SEC B30	ette
• Gardez ce document à portée de main.	P.P.V : 132DH00		de la date de la fabrication	z un
• Si vous avez des doutes, consultez votre pharmacien.	6 118000 062301		votre pharmacien	otre
• 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.				132
• 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.				00

1. QU'EST-CE QUE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PAROXETINE WIN est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Indications thérapeutiques : Les troubles anxieux dans lesquels PAROXETINE WIN peut être prescrit sont les suivants : • troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessions avec comportement incontrôlable), • trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie), • trouble anxiété sociale (peur ou rejet de situations où vous devez être en société), • état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatisant), • anxiété généralisée.

PAROXETINE WIN appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de PAROXETINE WIN et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau. Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez jamais PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable : • Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène)). Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par IMAO. • Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide. • Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXETINE WIN et informez-en votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXETINE WIN 20mg, comprimé pelliculé sécable : • Si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous « Prise ou utilisation d'autres médicaments »), • Si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. PAROXETINE WIN pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur. • Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur. • Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous avez eu dans le passé des convulsions ou des crises. • Si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité). • Si vous avez eu une sismothérapie (électrochoc). • Si vous avez des troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter les saignements comme la warfarine, des antipsychotiques comme la perphénazine ou la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le célecoxib, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam. • Si vous êtes diabétique. • Si vous suivez un régime pauvre en sel. • Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil). • Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allaitez (voir rubriques « Grossesse » et « Allaitement »). • Si vous avez moins de 18 ans (voir

Paroxétine Win®

Paroxétine

20 mg

Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

Veuillez lire
la notice avant de prendre ce médicament.

LOT : 9MA018
PER.: 12/2021

PAROXETINE WIN 20MG
CP PELL SEC B30

P.P.V : 132DH00

ette

Je la

z un

votre

- Gardez ce médicament à portée de main et suivez les instructions de votre pharmacien.
- Si vous avez des doutes, n'hésitez pas à consulter un autre 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.

6 118000 062301

132 00

1. QU'EST-CE QUE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PAROXETINE WIN est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Indications thérapeutiques : Les troubles anxieux dans lesquels PAROXETINE WIN peut être prescrit sont les suivants : • troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable), • trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie), • trouble anxiété sociale (peur ou rejet de situations où vous devez être en société), • état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatisant), • anxiété généralisée.

PAROXETINE WIN appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de PAROXETINE WIN et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau. Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez jamais PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable : • Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène)). Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par IMAO. • Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide. • Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXETINE WIN et informez-en votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXETINE WIN 20mg, comprimé pelliculé sécable : • Si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous « Prise ou utilisation d'autres médicaments »). Si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. PAROXETINE WIN pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur. • Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur. Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous avez eu dans le passé des convulsions ou des crises. • Si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité). • Si vous avez eu une sismothérapie (électrochoc). • Si vous avez des troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter les saignements comme la warfarine, des antipsychotiques comme la perphenazine ou la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le célecoxib, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam. • Si vous êtes diabétique. • Si vous suivez un régime pauvre en sel. • Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil). • Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allaitez (voir rubriques « Grossesse » et « Allaitement »). • Si vous avez moins de 18 ans (voir

Paroxétine Win®

Paroxétine

20 mg

Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

Veuillez lire
la notice avant

Gardez cette notice
à portée de main.

Si vous avez des
doutes, contactez

ce médicament ou à votre pharmacien.

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.

LOT : 9MA018
PER.: 12/2021

PAROXETINE WIN 20MG
CP PELL SEC B30

P.P.V : 132DH00

6 118000 062301

ette

je la

z un
votre

docteur

132

00

1. QU'EST-CE QUE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PAROXETINE WIN est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Indications thérapeutiques : Les troubles anxieux dans lesquels PAROXETINE WIN peut être prescrit sont les suivants : • troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable), • trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie), • trouble anxiété sociale (peur ou rejet de situations où vous devez être en société), • état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatisant), • anxiété généralisée.

PAROXETINE WIN appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de PAROXETINE WIN et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau. Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez jamais PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable : • Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène)). Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par IMAO. • Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide. • Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6).

Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXETINE WIN et informez-en votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXETINE WIN 20mg, comprimé pelliculé sécable : • Si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous « Prise ou utilisation d'autres médicaments »). Si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. PAROXETINE WIN pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur. • Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur. Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous avez eu dans le passé des convulsions ou des crises. • Si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité). • Si vous avez eu une sismothérapie (électrochoc). • Si vous avez des troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter les saignements comme la warfarine, des antipsychotiques comme la perphenazine ou la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le célecoxib, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam. • Si vous êtes diabétique. • Si vous suivez un régime pauvre en sel. • Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil). • Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allaitez (voir rubriques « Grossesse » et « Allaitement »). • Si vous avez moins de 18 ans (voir

Notice : Information de l'utilisateur

Seroquel 25 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 300 mg comprimés pelliculés

quetiapine fumarate

SYNTHEMEDIC
22 rue du Souvenir bncu al souven roches
noires casablanca
SEROQUEL

25mg Cpr flacon

Boîte de 60

268/16 DMP/21ANSF P.P.V. : 150,60 DH
6 118001 021338

Veuillez lire attentivement ce médicament car elle est importante pour vous.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice:

- Qu'est-ce que Seroquel et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Seroquel
- Comment prendre Seroquel
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver Seroquel
- Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Seroquel et dans quel cas est-il utilisé

Seroquel contient une substance qui s'appelle la quetiapine. Cette substance appartient au groupe de médicaments appelés les antipsychotiques. Seroquel peut être utilisé pour traiter diverses maladies telles que :

- Schizophrénie : état dans lequel vous pouvez entendre ou sentir des choses qui ne sont pas présentes, croire des choses qui ne sont pas vraies ou vous sentir inhabituellement suspicieux, anxieux, confus, coupable, tendu ou déprimé.
- Manie : état dans lequel vous pouvez vous sentir très excité, exalté, agité, enthousiaste ou hyperactif ou avoir un mauvais jugement incluant le fait d'être agressif ou perturbateur.
- Dépression bipolaire : état dans lequel vous pouvez avoir un sentiment de tristesse ou vous pouvez vous sentir déprimé, vous sentir coupable, manquer d'énergie, perdre l'appétit ou ne pas parvenir à dormir.

Votre médecin peut continuer à vous prescrire Seroquel même lorsque vous vous sentez mieux.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Seroquel**Ne prenez jamais Seroquel si :**

- vous êtes allergique (hypersensible) à la quetiapine ou à l'un des autres composants contenus dans Seroquel (Voir rubrique 6: Informations supplémentaires).
- vous prenez un des médicaments suivants :
 - inhibiteurs de la protéase, tels que le nelfinavir (contre les infections par le VIH)
 - médicaments azolés (contre les infections par champignons)
 - médicaments pour les infections (comme l'érythromycine ou la clarithromycine)
 - néfazodone (contre la dépression)

Ne prenez pas Seroquel si ce qui précède s'applique à vous. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Seroquel.

Faites attention avec Seroquel

Avant de prendre votre médicament, informez votre médecin si :

- Vous, ou quelqu'un de votre famille, avez ou avez eu des problèmes cardiaques tels qu'un battement de cœur très rapide ou un QT prolongé sur un ECG (trace du cœur), ou si

150,60

Si vous arrêtez de prendre Seroquel

Si vous arrêtez brusquement de prendre Seroquel, vous pourriez être incapable de dormir (insomnies), vous sentir mal (nausées) ou souffrir de maux de tête, de diarrhées, de vomissements, de vertiges ou d'irritabilité. Votre médecin pourra vous proposer de réduire progressivement la dose avant d'arrêter le traitement.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

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

Si l'un des événements suivants se produit, arrêtez de prendre Seroquel et contactez un médecin ou rendez-vous immédiatement à l'hôpital le plus proche, car vous pourriez avoir besoin de soins médicaux d'urgence:

Peu fréquent (affecte moins de 1 personne sur 100):

- Convulsions ou attaques
- Réactions allergiques telles que boursouflures (marbrures), gonflement de la peau et gonflement autour de la bouche
- Mouvements incontrôlables, particulièrement au niveau du visage ou de la langue (dyskinésie tardive).

Rare (affecte moins de 1 personne sur 1000):

- Une température élevée (fièvre), maux de gorge persistants ou des ulcères buccaux, respiration plus rapide, transpiration, muscles rigides, une sensation de somnolence ou d'évanouissement, une augmentation importante de la tension artérielle ou du rythme cardiaque.
- Jaunisse (coloration jaune de la peau et des yeux).
- Priapisme (érection prolongée et douloureuse).
- Caillots sanguins dans les veines, en particulier dans les jambes (ces symptômes incluent gonflement, douleur et rougeur dans la jambe), qui peuvent traverser les vaisseaux sanguins jusqu'aux poumons, en causant des douleurs thoraciques et des difficultés respiratoires.

Très rare (affecte moins de 1 personne sur 10 000):

- Réaction allergique sévère pouvant provoquer des difficultés respiratoire, vertiges et collapsus.
- Hépatite (inflammation du foie).
- Gonflement rapide de la peau, généralement autour des yeux, des lèvres et de la gorge.

D'autres effets secondaires possibles:**Très fréquent** (touche plus de 1 personne sur 10):

- Vertiges (pouvant conduire à des chutes), maux de tête, bouche sèche
- Somnolence (ceci peut disparaître après quelques temps lorsque vous continuez de prendre Seroquel) (pouvant conduire à des chutes)
- Symptômes d'interruption du traitement (symptômes qui apparaissent lorsque vous arrêtez de prendre Seroquel) incluent : être incapable de dormir (insomnies), se sentir mal (nausées), maux de tête, diarrhées, être mal (vomissements), vertiges et irritabilité. Un sevrage progressif sur une période d'au moins 1 à 2 semaines est souhaitable.
- Prise de poids.

Fréquents (affecte moins de 1 personne sur 10):

- Battements de cœur accélérés ou évanouissement.
- Nez encombré.
- Indigestion ou constipation.
- Sensation de faiblesse (peut entraîner des chutes).

Notice : Information de l'utilisateur

Seroquel 25 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 300 mg comprimés pelliculés

quetiapine fumarate

SYNTHEMEDIC
22 rue du Général Bruneau et Avenue des Roches
noires casablanca
SEROQUEL

25mg

Opr. env.

Boîte de 60

26816 DMP/21NSF P.P.V: 150,60 DH

6 118001 021338

iser ce
portantes

150,60



Veuillez lire attentivement cette notice. Ce médicament car elle vous pour vous.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice:

1. Qu'est-ce que Seroquel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Seroquel
3. Comment prendre Seroquel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Seroquel
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Seroquel et dans quel cas est-il utilisé

Seroquel contient une substance qui s'appelle la quetiapine. Cette substance appartient au groupe de médicaments appelés les antipsychotiques. Seroquel peut être utilisé pour traiter diverses maladies telles que :

- Schizophrénie : état dans lequel vous pouvez entendre ou sentir des choses qui ne sont pas présentes, croire des choses qui ne sont pas vraies ou vous sentir inhabituellement suspicieux, anxieux, confus, coupable, tendu ou déprimé.
- Manie : état dans lequel vous pouvez sentir très excité, exalté, agité, enthousiaste ou hyperactif ou avoir un mauvais jugement incluant le fait d'être agressif ou perturbateur.
- Dépression bipolaire : état dans lequel vous pouvez avoir un sentiment de tristesse ou vous pouvez vous sentir déprimé, vous sentir coupable, manquer d'énergie, perdre l'appétit ou ne pas parvenir à dormir.

Votre médecin peut continuer à vous prescrire Seroquel même lorsque vous vous sentez mieux.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Seroquel**Ne prenez jamais Seroquel si:**

- vous êtes allergique (hypersensible) à la quetiapine ou à l'un des autres composants contenus dans Seroquel (Voir rubrique 6: Informations supplémentaires).
- vous prenez un des médicaments suivants :
 - inhibiteurs de la protéase, tels que le nelfinavir (contre les infections par le VIH)
 - médicaments azolés (contre les infections par champignons)
 - médicaments pour les infections (comme l'érythromycine ou la clarithromycine)
 - néfazodone (contre la dépression)

Ne prenez pas Seroquel si ce qui précède s'applique à vous. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Seroquel.

Faites attention avec Seroquel

Avant de prendre votre médicament, informez votre médecin si:

- Vous, ou quelqu'un de votre famille, avez ou avez eu des problèmes cardiaques tels qu'un battement de cœur très rapide ou un QT prolongé sur un ECG (trace du cœur), ou si

Si vous arrêtez de prendre Seroquel

Si vous arrêtez brusquement de prendre Seroquel, vous pourriez être incapable de dormir (insomnies), vous sentir mal (nausées) ou souffrir de maux de tête, de diarrhées, de vomissements, de vertiges ou d'irritabilité. Votre médecin pourra vous proposer de réduire progressivement la dose avant d'arrêter le traitement.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

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

Si l'un des événements suivants se produit, arrêtez de prendre Seroquel et contactez un médecin ou rendez-vous immédiatement à l'hôpital le plus proche, car vous pourriez avoir besoin de soins médicaux d'urgence:

Peu fréquent (affecte moins de 1 personne sur 100):

- Convulsions ou attaques
- Réactions allergiques telles que boursouflures (marbrures), gonflement de la peau et gonflement autour de la bouche
- Mouvements incontrôlables, particulièrement au niveau du visage ou de la langue (dyskinésie tardive).

Rare (affecte moins de 1 personne sur 1000):

- Une température élevée (fièvre), maux de gorge persistants ou des ulcères buccaux, respiration plus rapide, transpiration, muscles rigides, une sensation de somnolence ou d'évanouissement, une augmentation importante de la tension artérielle ou du rythme cardiaque.
- Jaunisse (coloration jaune de la peau et des yeux).
- Priapisme (érection prolongée et douloureuse).
- Caillots sanguins dans les veines, en particulier dans les jambes (ces symptômes incluent gonflement, douleur et rougeur dans la jambe), qui peuvent traverser les vaisseaux sanguins jusqu'aux poumons, en causant des douleurs thoraciques et des difficultés respiratoires.

Très rare (affecte moins de 1 personne sur 10 000):

- Réaction allergique sévère pouvant provoquer des difficultés respiratoire, vertiges et collapsus.
- Hépatite (inflammation du foie).
- Gonflement rapide de la peau, généralement autour des yeux, des lèvres et de la gorge.

D'autres effets secondaires possibles:**Très fréquent** (touche plus de 1 personne sur 10):

- Vertiges (pouvant conduire à des chutes), maux de tête, bouche sèche
- Somnolence (ceci peut disparaître après quelques temps lorsque vous continuez de prendre Seroquel) (pouvant conduire à des chutes)
- Symptômes d'interruption du traitement (symptômes qui apparaissent lorsque vous arrêtez de prendre Seroquel) incluent : être incapable de dormir (insomnies), se sentir mal (nausées), maux de tête, diarrhées, être mal (vomissements), vertiges et irritabilité. Un sevrage progressif sur une période d'au moins 1 à 2 semaines est souhaitable.
- Prise de poids.

Fréquents (affecte moins de 1 personne sur 10):

- Battements de cœur accélérés ou évanouissement.
- Nez encombré.
- Indigestion ou constipation.
- Sensation de faiblesse (peut entraîner des chutes).

Notice : Information de l'utilisateur

Seroquel 25 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 300 mg comprimés pelliculés

quetiapine fumarate

SYNTHEMEDIC
22 rue du Gouvernement du Nouveau Québec
noires Carablanca
SEROQUEL

25mg

Boîte de 60

6 118001 021338

Cpr envr

26818 DMP/21NSF

P.P.V.: 150,60 DH

iser ce portantes

Veuillez lire attentivement ce médicament car elle est importante pour vous.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice:

1. Qu'est-ce que Seroquel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Seroquel
3. Comment prendre Seroquel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Seroquel
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Seroquel et dans quel cas est-il utilisé

Seroquel contient une substance qui s'appelle la quetiapine. Cette substance appartient au groupe de médicaments appelés les antipsychotiques. Seroquel peut être utilisé pour traiter diverses maladies telles que :

- Schizophrénie : état dans lequel vous pouvez entendre ou sentir des choses qui ne sont pas présentes, croire des choses qui ne sont pas vraies ou vous sentir inhabituellement suspicieux, anxieux, confus, coupable, tendu ou déprimé.
- Manie : état dans lequel vous pouvez vous sentir très excité, exalté, agité, enthousiaste ou hyperactif ou avoir un mauvais jugement incluant le fait d'être agressif ou perturbateur.
- Dépression bipolaire : état dans lequel vous pouvez avoir un sentiment de tristesse ou vous pouvez vous sentir déprimé, vous sentir coupable, manquer d'énergie, perdre l'appétit ou ne pas parvenir à dormir.

Votre médecin peut continuer à vous prescrire Seroquel même lorsque vous vous sentez mieux.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Seroquel**Ne prenez jamais Seroquel si :**

- vous êtes allergique (hypersensible) à la quetiapine ou à l'un des autres composants contenus dans Seroquel (Voir rubrique 6: Informations supplémentaires).
- vous prenez un des médicaments suivants :
 - inhibiteurs de la protéase, tels que le nelfinavir (contre les infections par le VIH)
 - médicaments azolés (contre les infections par champignons)
 - médicaments pour les infections (comme l'érythromycine ou la clarithromycine)
 - néfazodone (contre la dépression)

Ne prenez pas Seroquel si ce qui précède s'applique à vous. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Seroquel.

Faites attention avec Seroquel

Avant de prendre votre médicament, informez votre médecin si :

- Vous, ou quelqu'un de votre famille, avez ou avez eu des problèmes cardiaques tels qu'un battement de cœur très rapide ou un QT prolongé sur un ECG (trace du cœur), ou si

150,60

Si vous arrêtez de prendre Seroquel

Si vous arrêtez brusquement de prendre Seroquel, vous pourriez être incapable de dormir (insomnies), vous sentir mal (nausées) ou souffrir de maux de tête, de diarrhées, de vomissements, de vertiges ou d'irritabilité. Votre médecin pourra vous proposer de réduire progressivement la dose avant d'arrêter le traitement.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

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

Si l'un des événements suivants se produit, arrêtez de prendre Seroquel et contactez un médecin ou rendez-vous immédiatement à l'hôpital le plus proche, car vous pourriez avoir besoin de soins médicaux d'urgence:

Peu fréquent (affecte moins de 1 personne sur 100):

- Convulsions ou attaques
- Réactions allergiques telles que boursouflures (marbrures), gonflement de la peau et gonflement autour de la bouche
- Mouvements incontrôlables, particulièrement au niveau du visage ou de la langue (dyskinésie tardive).

Rare (affecte moins de 1 personne sur 1000):

- Une température élevée (fièvre), maux de gorge persistants ou des ulcères buccaux, respiration plus rapide, transpiration, muscles rigides, une sensation de somnolence ou d'évanouissement, une augmentation importante de la tension artérielle ou du rythme cardiaque.
- Jaunisse (coloration jaune de la peau et des yeux).
- Priapisme (érection prolongée et douloureuse).
- Caillots sanguins dans les veines, en particulier dans les jambes (ces symptômes incluent gonflement, douleur et rougeur dans la jambe), qui peuvent traverser les vaisseaux sanguins jusqu'aux poumons, en causant des douleurs thoraciques et des difficultés respiratoires.

Très rare (affecte moins de 1 personne sur 10 000):

- Réaction allergique sévère pouvant provoquer des difficultés respiratoire, vertiges et colapsus.
- Hépatite (inflammation du foie).
- Gonflement rapide de la peau, généralement autour des yeux, des lèvres et de la gorge.

D'autres effets secondaires possibles:**Très fréquent** (touche plus de 1 personne sur 10):

- Vertiges (pouvant conduire à des chutes), maux de tête, bouche sèche
- Somnolence (ceci peut disparaître après quelques temps lorsque vous continuez de prendre Seroquel) (pouvant conduire à des chutes)
- Symptômes d'interruption du traitement (symptômes qui apparaissent lorsque vous arrêtez de prendre Seroquel) incluent : être incapable de dormir (insomnies), se sentir mal (nausées), maux de tête, diarrhées, être mal (vomissements), vertiges et irritabilité. Un sevrage progressif sur une période d'au moins 1 à 2 semaines est souhaitable.
- Prise de poids.

Fréquents (affecte moins de 1 personne sur 10):

- Battements de cœur accélérés ou évanouissement.
- Nez encombré.
- Indigestion ou constipation.
- Sensation de faiblesse (peut entraîner des chutes).

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DEPAKINE CHRONO® 500 mg

comprimé pelliculé sécable à libération prolongée

acide valproate et valproate

► Ce médicament fait l'objet
l'identification rapide de nou
contribuer en signalant tout
comment déclarer les effets !

Les enfants exposés in utero
graves du développement
40 % des cas) et/ou de mal

Si vous êtes une fille, une
enceinte, votre médecin s,
d'inéficacité ou d'intolérance

Si vous êtes une femme en
âge de procréer, vous devez utiliser une contraception efficace
pendant votre traitement. Si vous envisagez une grossesse, vous ne devez pas interrompre
votre traitement sans en avoir parlé avec votre médecin et convenu d'un autre traitement
si cela est possible.

Votre médecin discutera de cela avec vous mais vous devez suivre les conseils donnés à la
rubrique 2 de cette notice.

Contactez immédiatement votre médecin spécialiste si vous êtes enceinte ou pensez que
vous pouvez l'être.

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle
contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Dépakine Chrono et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Dépakine Chrono
3. Comment prendre Dépakine Chrono
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Dépakine Chrono
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE DEPAKINE CHRONO ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Dépakine Chrono appartient à une famille de médicaments appelés antépileptiques.

Ce médicament est utilisé pour le traitement des différentes formes d'épilepsie chez l'adulte et l'enfant âgé de plus de 6 ans et pesant plus de 17 kg.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DEPAKINE CHRONO

Contre-indications :

Ne prenez jamais Dépakine Chrono :

- si vous êtes allergique à la substance active de ce médicament (valproate de sodium) ou à l'un des autres composants contenus dans DEPAKINE CHRONO 500 mg. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à un médicament de la même famille que le valproate (divalproate, valpromid).
- si vous avez une maladie du foie (hépatite aiguë ou chronique),
- si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu une hépatite grave notamment liée à la prise d'un médicament,
- si vous souffrez d'une porphyrie hépatique (maladie héréditaire du foie),
- si vous avez un problème génétique causant un trouble mitochondrial (par ex. le syndrome d'Alpers-Huttenlocher),
- si vous prenez en même temps :
 - de la melfouquine (médicament pour traiter le paludisme),
 - du millepertuis (plante servant à traiter la dépression).

Mises en garde et précautions d'emploi :

Ce médicament peut très rarement provoquer une atteinte du foie (hépatite) ou du pancréas (pancréatite) pouvant être grave et mettre votre vie en danger.

Votre médecin vous prescrira des examens du sang pour surveiller régulièrement le fonctionnement de votre foie, notamment au cours des 6 premiers mois de traitement.

Prévenez immédiatement votre médecin en cas d'apparition des signes suivants :

- fatigue soudaine, perte d'appétit, abattement, somnolence, gonflement des jambes, malaise général,
- vomissements répétés, nausées, douleurs dans le ventre et à l'estomac, coloration jaune de la peau ou des yeux (jaunisse),

réapparition des crises alors que vous suivez correctement votre traitement.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale), un lupus érythématoïde disséminé (maladie rare), des déficits enzymatiques héréditaires en particulier un déficit enzymatique du cycle de l'urée pouvant entraîner une augmentation de la quantité d'ammonium dans le sang, si vous savez qu'il y a un problème génétique causant un trouble mitochondrial dans votre famille.

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, vous devez prévenir le personnel médical que vous prenez ce médicament.

En début de traitement, le médicament s'assurera que vous n'êtes pas enceinte et que vous avez un moyen de contraception (voir rubrique grossesse).

Consultez immédiatement votre médecin si la fréquence de vos crises augmente ou si des crises de type différent apparaissent.

Ce médicament peut entraîner une prise de poids. Votre médecin vous conseillera de prendre certaines mesures diététiques et surveillera votre poids.

Des pensées autodestructrices ou suicidaires ont également été observées chez un petit nombre de personnes traitées par des antépileptiques tels que DEPAKINE CHRONO 500 mg. Si vous avez ce type de pensées, contactez immédiatement votre médecin.

Si vous avez un déficit en carnitine palmitoyltransférase (CPT) de type II (maladie métabolique héréditaire), le risque de survenue de problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse) avec ce médicament sera plus important.

Prévenez votre médecin si votre enfant prend un autre traitement antiépileptique ou souffre d'une autre maladie neurologique ou métabolique et de formes sévères d'épilepsie.

Autres médicaments et Dépakine Chrono

Vous ne devez jamais prendre ce médicament si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- de la melfouquine (médicament pour traiter le paludisme),

- du millepertuis (médicament à base de plante servant à traiter la dépression).

Vous devez prévenir votre médecin si vous prenez la lamotrigine (autre médicament utilisé pour traiter des crises d'épilepsie) et des pénems (antibiotiques pour traiter les infections bactériennes).

Chez l'enfant spécifiquement de moins de 3 ans, vous devez éviter de donner des médicaments contenant de l'aspirine au cours du traitement.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Dépakine Chrono avec de l'alcool

La prise de boissons alcoolisées est déconseillée pendant la durée du traitement par Dépakine Chrono.

Grossesse

Conseil important à destination des femmes

Si vous êtes une femme en âge de procréer, votre médecin ne pourra vous prescrire le valproate ou en fin d'échec des autres traitements. Le valproate est dangereux pour l'enfant dans le sein pendant la grossesse.

Le valproate expose à un risque qui s'il est pris pendant la grossesse. Plus la dose est élevée, plus les risques sont importants ; toutefois, toutes les doses exposent à ce risque.

Les enfants exposés *in utero* au valproate présentent des risques élevés de malformations graves et de troubles du développement (intellectuel et moteur) et du comportement. Ces malformations rapportées incluent le *spina bifida* (malformation osseuse de la colonne vertébrale), des malformations de la face, de la tête supérieure et du crâne, du cœur, des reins, des voies urinaires et des organes génitaux ainsi que des membres.

Si vous prenez ou valproate pendant la grossesse, vous avez un risque plus élevé que les autres femmes d'avoir un enfant atteint de malformations nécessitant un traitement médical. Le valproate étant utilisé depuis de nombreux années, il est établi que de 10 % des enfants nés de mères sous valproate présentent des malformations, contre 2 à 3 % des enfants dans la population générale.

On estime que jusqu'à 30 à 40 % des enfants d'âge préscolaire dont les mères ont pris du valproate pendant la grossesse présentent des problèmes de développement dans leur petite enfance. Les enfants concernés marchent plus tardivement et/ou parlent plus tardivement, et/ou ont des capacités intellectuelles plus faibles que les autres enfants et/ou ont des difficultés de langage et/ou de mémoire.

Les troubles du spectre autistique sont plus souvent diagnostiqués chez les enfants exposés au valproate.

Des données limitées à ce jour indiquent que les enfants sont plus susceptibles de développer les symptômes du trouble de déficit de l'attention/hyperactivité (TDAH). Avant de vous prescrire ce médicament, votre médecin spécialiste devra vous avoir expliqué les risques possibles pour votre enfant en cas de grossesse pendant la prise de valproate. Si par la suite vous envisagez une grossesse, vous ne devez pas interrompre votre traitement sans en avoir parlé avec votre médecin et convenu d'un autre traitement si cela est possible.

Si vous essayez d'avoir un enfant, interrogez votre médecin spécialiste sur la prise d'acide folique. Une supplémentation en acide folique avant la grossesse pourrait diminuer le risque d'anomalies de fermeture du tube neural et de fausse couche précoce inhérent à toute grossesse. Cependant, la prévention par l'acide folique des malformations liées au valproate n'est pas prouvée à ce jour.

PREMIÈRE PRÉSCRIPTION

S'il s'agit de votre première prescription de valproate, votre médecin spécialiste devra vous avoir expliqué les risques pour l'enfant à naître en cas de grossesse. Si vous êtes en âge de procréer, vous devez utiliser une contraception efficace pendant votre traitement. Pour obtenir des conseils sur la contraception, adressez-vous à votre médecin généraliste ou gynécologue ou à un centre de planning familial.

Messages clés :

- Assurez-vous d'utiliser une méthode de contraception efficace.
- Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, signalez-le immédiatement à votre médecin.

POURSUITE DU TRAITEMENT ET ABSENCE DE DÉSIR DE GROSSESSE

Si vous continuez votre traitement par le valproate et que vous envisagez une grossesse, assurez-vous d'utiliser une contraception efficace. Pour obtenir des conseils sur la contraception, adressez-vous à votre médecin généraliste ou gynécologue ou à un centre de planning familial.

Messages clés :

- Assurez-vous d'utiliser une méthode de contraception efficace.
- Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, signalez-le immédiatement à votre médecin.

POURSUITE DU TRAITEMENT ET GROSSESSE ENVISAGÉE

Si vous continuez votre traitement par le valproate et que vous envisagez une grossesse, vous ne devez pas interrompre votre traitement par le valproate ou votre contraceptif avant d'en avoir parlé avec votre médecin spécialiste. Avant une grossesse, vous devez discuter avec votre médecin de façon à pouvoir mettre en place les mesures nécessaires pour que votre grossesse se déroule au mieux et que les risques pour vous et l'enfant à naître soient réduits au minimum.

Votre médecin peut décider de modifier la dose de valproate ou vous prescrire un autre médicament avant que vous n'essayiez de concevoir.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte, vous serez suivie étroitement, à la fois pour le traitement de votre maladie et pour la surveillance du développement de l'enfant à naître. Si vous envisagez une grossesse, interrogez votre médecin spécialiste sur la prise d'acide folique. Une supplémentation en acide folique avant la grossesse pourrait diminuer le risque d'anomalies de fermeture du tube neural et de fausse couche précoce inhérent à toute grossesse. Cependant, la prévention par l'acide folique des malformations liées au valproate n'est pas prouvée à ce jour.

Messages clés :

- N'arrêtez pas votre contraception avant d'en avoir discuté avec votre médecin et convenu d'un traitement pour contrôler votre épilepsie et réduire les risques pour votre bébé.
- Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, signalez-le immédiatement à votre médecin.

GROSSESSE NON PRÉVUE PENDANT LA POURSUITE DU TRAITEMENT

Les enfants nés de mères traitées par le valproate ont un risque important de présenter des malformations et des troubles du développement intellectuel et moteur qui peuvent se révéler lourdement handicapants. Si vous prenez du valproate et pensez être enceinte, contactez immédiatement votre médecin. N'arrêtez pas votre traitement sans que votre médecin l'ait conseillé.

Interrogez votre médecin spécialiste sur la prise d'acide folique. L'acide folique peut diminuer le risque général de *spina bifida* et de fausse couche précoce inhérent à toute grossesse. Néanmoins, il est peu probable qu'il diminue le risque de malformations associées à l'utilisation du valproate.

DEPAKINE CHRONO® 500 mg

comprimé pelliculé sécable à libération prolongée

aide valproïque et valproate

Ce médicament fait l'objet
l'identification rapide de son
contingut en signalant tout
comment déclarer les effets ?**Les enfants exposés in utero**
graves du développement
40 % des cas) et/ou de mal
Si vous êtes une fille, une
enceinte, votre médecin s'
d'inéficacité ou d'intolérance.

Si vous êtes une femme en âge de procréer, vous devez utiliser une contraception efficace pendant votre traitement. Si vous envisagez une grossesse, vous devez pas interrompre votre traitement sans en avoir parlé avec votre médecin et convenu d'un autre traitement si cela est possible. Votre médecin discutera de cela avec vous mais vous devez suivre les conseils donnés dans la rubrique 2 de cette notice. Contactez immédiatement votre médecin spécialiste si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être.

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Dépakine Chrono et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Dépakine Chrono
3. Comment prendre Dépakine Chrono
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Dépakine Chrono
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE DEPAKINE CHRONO ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Dépakine Chrono appartient à une famille de médicaments appelés anticonvulsifs. Ce médicament est utilisé pour le traitement des différentes formes d'épilepsie chez l'adulte et l'enfant âgé de plus de 6 ans et pesant plus de 17 kg.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DEPAKINE CHRONO**Contre-indications :****Ne prenez jamais Dépakine Chrono :**

- si vous êtes allergique à la substance active de ce médicament (valproate de sodium) ou à l'un des autres composants contenus dans DÉPAKINE CHRONO 500 mg. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à un médicament de la même famille que le valproate (valproate, valpromide).
- si vous avez une maladie du foie (hépatite aiguë ou chronique).
- si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu une hépatite grave notamment liée à la prise d'un médicament.
- si vous souffrez d'une porphyrine hépatique (maladie héréditaire du foie),
- si vous avez un problème génétique causant un trouble mitochondrial (par ex. le syndrome d'Alpers-Huttenlocher),
- si vous prenez en même temps :
 - de la méfénamicine (médicament pour traiter le paludisme),
 - du millepertuis (plante servant à traiter la dépression).

Mises en garde et précautions d'emploi :

Ce médicament peut très rarement provoquer une atteinte du foie (hépatite) ou du pancréas (pancréatite) pouvant être grave et mettre votre vie en danger. Votre médecin vous prescrira des examens du sang pour surveiller régulièrement le fonctionnement de votre foie, notamment au cours des 6 premiers mois de traitement. Prévenez immédiatement votre médecin en cas d'apparition des signes suivants :

- fatigue soudaine, perte d'appétit, abattement, somnolence, gonflement des jambes, malaise général,
- vomissements répétés, nausées, douleurs dans le ventre et à l'estomac, coloration jaune de la peau ou des yeux (jaunisse),

- réapparition des crises alors que vous suivez correctement votre traitement.
- Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale), un lupus érythémateux disséminé (maladie râre), des déficits enzymatiques héréditaires en particulier un déficit enzymatique du cycle de l'urée, pouvant entraîner une augmentation de la quantité d'ammonium dans le sang, si vous savez qu'il y a un problème génétique causant un trouble mitochondrial dans votre famille.
- Si vous devez subir une intervention chirurgicale, vous devez prévenir le personnel médical que vous prenez ce médicament.
- En début de traitement, le médecin s'assurera que vous n'êtes pas enceinte et que vous avez un moyen de contraception (voir rubrique grossesse).
- Consultez immédiatement votre médecin si la fréquence de vos crises augmente ou si des crises de type différent apparaissent.
- Ce médicament peut entraîner une prise de poids. Votre médecin vous conseillera de prendre certaines mesures diététiques et surveillera votre poids.
- Des pensées autodestructrices ou suicidaires ont également été observées chez un petit nombre de personnes traitées par des anticonvulsifs tels que DÉPAKINE CHRONO 500 mg. Si vous avez ce type de pensées, contactez immédiatement votre médecin.
- Si vous avez un déficit en carnitine palmitoyltranferase (CPT) de type II (maladie métabolique héréditaire), le risque de survenue de problèmes musculaires graves (rhabdomolyse) avec ce médicament sera plus important.

Prévenez votre médecin si votre enfant prend un autre traitement anticonvulsif ou souffre d'une autre maladie neurologique ou métabolique et de formes sévères d'épilepsie.

Autres médicaments et Dépakine Chrono

Vous ne devez jamais prendre ce médicament si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- de la méfénamicine (médicament pour traiter le paludisme),
- du millepertuis (médicament à base de plante servant à traiter la dépression).

Vous devez prévenir votre médecin si vous prenez la lamotrigine (autre médicament utilisé pour traiter des crises d'épilepsie) et des pénems (antibiotiques pour traiter les infections bactériennes).

Chez l'enfant spécifiquement de moins de 3 ans, vous devez éviter de donner des médicaments contenant de l'aspirine au cours du traitement.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament.

Dépakine Chrono avec de l'alcool

La prise de boissons alcoolisées est déconseillée pendant la durée du traitement par Dépakine Chrono.

Grossesse**Conseil important à l'attention des femmes**

Si vous êtes une femme en âge de procréer, votre médecin ne pourra vous prescrire le valproate que si c'est nécessaire pour les autres traitements. Le valproate est dangereux pour l'enfant et il peut causer des malformations.

Le valproate expose à un risque s'il est pris pendant la grossesse. Plus la dose est élevée, plus les risques sont importants ; toutefois, toutes les doses exposent à ce risque.

Les enfants exposés *in utero* au valproate présentent des risques élevés de malformations graves et de troubles du développement (intellectuel et moteur) et du comportement. Les malformations rapportées incluent le *spina bifida* (malformation osseuse de la colonne vertébrale), des malformations de la face, de la tête supérieure et du palais, du crâne, du cœur, des reins, des voies urinaires et des organes génitaux ainsi que des membres.

- Si vous prenez du valproate pendant la grossesse, vous avez un risque plus élevé que les autres femmes d'avoir un enfant atteint de malformations nécessitant un traitement médical. Le valproate étant utilisé depuis de nombreuses années, il est établi que près de 10 % des enfants nés de mères sous valproate présentent des malformations, contre 2 à 3 % des enfants dans la population générale.
- On estime que jusqu'à 30 à 40 % des enfants d'âge préscolaire dont les mères ont pris du valproate pendant la grossesse présentent des problèmes de développement dans leur petite enfance. Les enfants concernés marchent plus tardivement et/ou parlent plus tardivement, et/ou ont des capacités intellectuelles plus faibles que les autres enfants et/ou ont des difficultés de langage et/ou de mémoire.

- Les troubles du spectre autistique sont plus souvent diagnostiqués chez les enfants exposés au valproate.

- Des données limitées à jour indiquent que les enfants sont plus susceptibles de développer les symptômes du trouble de déficit de l'attention/hyperactivité (TDH). Avant de vous prescrire ce médicament, votre médecin spécialiste devra vous avoir expliqué les risques possibles pour votre enfant en cas de grossesse pendant la prise de valproate. Si par la suite vous envisagez une grossesse, vous devez pas interrompre votre traitement sans en avoir parlé avec votre médecin et convenu d'un autre traitement si cela est possible.
- Si vous essayez d'avoir un enfant, interrogez votre médecin spécialiste sur la prise d'acide folique. Une supplémentation en acide folique avant la grossesse pourrait diminuer le risque d'anomalies de fermeture du tube neural et de laousse couche précoce inhérent à toute grossesse. Cependant, la prévention par l'acide folique des malformations liées au valproate n'est pas prouvée à ce jour.

PREMIÈRE PRESCRIPTION

Si l'ilagit de votre première prescription de valproate, votre médecin spécialiste devra vous avoir expliqué les risques pour l'enfant à naître en cas de grossesse. Si vous êtes en âge de procréer, vous devez utiliser une contraception efficace pendant votre traitement. Pour obtenir des conseils sur la contraception, adressez-vous à votre médecin généraliste ou gynécologue ou à un centre de planning familial.

Messages clés :

- Assurez-vous d'utiliser une méthode de contraception efficace.
- Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, signalize-le immédiatement à votre médecin.

POURSUITE DU TRAITEMENT ET ABSENCE DE DÉSIR DE GROSSESSE

Si vous continuez votre traitement par le valproate et que vous n'envisagez pas une grossesse, assurez-vous d'utiliser une contraception efficace. Pour obtenir des conseils sur la contraception, adressez-vous à votre médecin généraliste ou gynécologue ou à un centre de planning familial.

Messages clés :

- Assurez-vous d'utiliser une méthode de contraception efficace.
- Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, signalize-le immédiatement à votre médecin.

POURSUITE DU TRAITEMENT ET GROSSESSE ENVISAGÉE

Si vous continuez votre traitement par le valproate et que vous envisagez une grossesse, vous devez pas interrompre votre traitement par le valproate ou votre contraceptif avant d'en parler avec votre médecin spécialiste. Avant une grossesse, vous devez discuter avec votre médecin de la façon à pouvoir mettre en place les mesures nécessaires pour que votre grossesse se déroule au mieux et que les risques pour vous et l'enfant à naître soient réduits au minimum.

Votre médecin peut décider de modifier la dose de valproate ou vous prescrire un autre médicament avant que vous n'ayez de concevoir.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte, vous seriez suivie étroitement, à la fois pour le traitement par valproate et pour la surveillance du développement de l'enfant à naître. Si vous envisagez une grossesse, interrogez votre médecin spécialiste sur la prise d'acide folique. Une supplémentation en acide folique avant la grossesse pourrait diminuer le risque d'anomalies de fermeture du tube neural et de laousse couche précoce inhérent à toute grossesse. Cependant, la prévention par l'acide folique des malformations liées au valproate n'est pas prouvée à ce jour.

Messages clés :

- Ne prenez pas votre contraception avant d'en avoir discuté avec votre médecin et convenu d'un traitement pour contrôler votre épilepsie et réduire les risques pour votre bébé.
- Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, signalize-le immédiatement à votre médecin.

GROSSESSE NON PRÉVUE PENDANT LA POURSUITE DU TRAITEMENT

Les enfants nés de mères traitées par le valproate ont un risque important de présenter des malformations et des troubles du développement (intellectuel et moteur) et peuvent se révéler lourdemment handicapés. Si vous prenez du valproate et pensez être enceinte, contactez immédiatement votre médecin. N'arrêtez pas votre traitement sans consulter votre médecin. Interrogez votre médecin spécialiste sur la prise d'acide folique. L'acide folique peut diminuer le risque général de *spina bifida* et de laousse couche précoce inhérent à toute grossesse. Néanmoins, il est peu probable qu'il diminue le risque de malformations associées à l'utilisation du valproate.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DEPAKINE CHRONO® 500 mg

comprimé pelliculé sécable à libération prolongée

acide valproïque et valproate

► Ce médicament fait l'objet
l'identification rapide de nou
contribuer en signalant tout
comment déclarer les effets !

Les enfants exposés *in utero*
graves du développement
40 % des cas et/ou de mal
Si vous êtes une fille, une
enceinte, votre médecin s
d'inéfficacité ou d'intoleranc

Si vous êtes une femme en âge de procréer, vous devez utiliser une contraception efficace pendant votre traitement. Si vous envisagez une grossesse, vous ne devez pas interrompre votre traitement sans en avoir parlé avec votre médecin et le conseil d'un autre traitement si cela est possible. Votre médecin discutera de cela avec vous mais vous devez suivre les conseils connexes à la rubrique 2 de cette notice. Contactez immédiatement votre médecin spécialiste si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être.

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Dépakine Chrono et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Dépakine Chrono
3. Comment prendre Dépakine Chrono
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Dépakine Chrono
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DEPAKINE CHRONO ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Dépakine Chrono appartient à une famille de médicaments appelés antiépileptiques. Ce médicament est utilisé pour le traitement des différentes formes d'épilepsie chez l'adulte et l'enfant âgé de plus de 6 ans et pesant plus de 17 kg.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DEPAKINE CHRONO

Contre-indications :

Ne prenez jamais Dépakine Chrono :

- si vous êtes allergique à la substance active de ce médicament (valproate de sodium) ou à l'un des autres composants contenus dans DEPAKINE CHRONO 500 mg. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à un médicament de la même famille que le valproate (valproate, valpromide),
- si vous avez une maladie du foie (hépatite aiguë ou chronique),
- si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu une hépatite grave notamment liée à la prise d'un médicament,
- si vous souffrez d'une porphyrine hépatique (maladie héréditaire du foie),
- si vous avez un problème génétique causant un trouble mitochondrial (par ex. le syndrome d'Alpers-Huttenlocher),
- si vous prenez en même temps :
 - de la melfloquine (médicament pour traiter le paludisme),
 - du millepertuis (plante servant à traiter la dépression).

Mises en garde et précautions d'emploi :

Ce médicament peut très rarement provoquer une atteinte du foie (hépatite) ou du pancréas (pancréatite) pouvant être grave et mettre votre vie en danger.

Votre médecin vous prescrira des examens du sang pour surveiller régulièrement le fonctionnement de votre foie, notamment au cours des 6 premiers mois de traitement. Prévenez immédiatement votre médecin en cas d'apparition des signes suivants :

- fatigue soudaine, perte d'appétit, abattement, somnolence, gonflement des jambes, malaise général,
- vomissements répétés, nausées, douleurs dans le ventre et à l'estomac, coloration jaune de la peau ou des yeux (jaunisse),

— réapparition des crises alors que vous suivez correctement votre traitement.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale), un lupus rhumatisant disséminé (maladie rare), des déficits enzymatiques héréditaires en particulier un déficit enzymatique du cycle de l'urée pouvant entraîner une augmentation de la quantité d'ammonium dans le sang, si vous savez que l'il y a un problème génétique causant un trouble mitochondrial dans votre famille.

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, vous devez prévenir le personnel médical que vous prenez ce médicament.

En début de traitement, le médecin s'assurera que vous n'êtes pas enceinte et que vous avez un moyen de contraception (voir rubrique grossesse).

Consultez immédiatement votre médecin si la fréquence de vos crises augmente ou si des crises de type différent apparaissent.

Ce médicament peut entraîner une prise de poids. Votre médecin vous conseillera de prendre certaines mesures diététiques et surveillera votre poids.

Des pensées autodestructrices ou suicidaires ont également été observées chez un petit nombre de personnes traitées par des antiépileptiques tels que DEPAKINE CHRONO 500 mg. Si vous avez ce type de pensées, contactez immédiatement votre médecin.

Si vous avez un déficit en carnitine palmitoyltranferase (CPT) de type II (maladie métabolique héréditaire), le risque de survenue de problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse) avec ce médicament sera plus important.

Prévenez votre médecin si votre enfant prend un autre traitement antiépileptique ou souffre d'une autre maladie neurologique ou métabolique et de formes sévères d'épilepsie.

Autres médicaments et Dépakine Chrono

Vous ne devez jamais prendre ce médicament si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- de la melfloquine (médicament pour traiter le paludisme),
- du millepertuis (médicament à base de plante servant à traiter la dépression). Vous devez prévenir votre médecin si vous prenez de la lamotrigine (autre médicament utilisé pour traiter des crises d'épilepsie) et des pénicils (antibiotiques pour traiter les infections bactériennes).

Une enfant spécifiquement de moins de 3 ans, vous devez éviter de donner des médicaments contenant de l'aspirine au cours du traitement.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament.

Dépakine Chrono avec de l'alcool

La prise de boissons alcoolisées est déconseillée pendant la durée du traitement par Dépakine Chrono.

Grossesse

Conseil important à destination des femmes

Si vous êtes une femme en âge de procréer, votre médecin ne pourra vous prescrire le valproate qui en est déchu des autres traitements. Le valproate est dangereux pour l'enfant et il ne s'est pas pendant la grossesse.

Le valproate expose à un risque s'il est pris pendant la grossesse. Plus la dose est élevée, plus les risques sont importants ; toutefois, toutes les doses exposent à ce risque.

Les enfants exposés *in utero* au valproate présentent des risques élevés de malformations graves et de troubles du développement (intellectuel et moteur) et du comportement. Les malformations rapportées incluent le *spina bifida* (malformation osseuse de la colonne vertébrale), des malformations de la face, de la tête supérieure et du pelvis, du crâne, du cœur, des reins, des voies urinaires et des organes génitaux ainsi que des membres.

Si vous prenez du valproate pendant la grossesse, vous avez un risque plus élevé que les autres femmes d'avoir un enfant atteint de malformations nécessitant un traitement médical. Le valproate étant utilisé depuis de nombreuses années, il est établi que près de 10 % des enfants nés de mères sous valproate présentent des malformations, contre 2 à 3 % des enfants dans la population générale.

On estime que jusqu'à 30 à 40 % des enfants d'âge préscolaire dont les mères ont pris du valproate pendant la grossesse présentent des problèmes de développement dans leur petite enfance. Les enfants concernés marchent plus tardivement et/ou parlent plus tardivement, et/ou ont des capacités intellectuelles plus faibles que les autres enfants et/ou ont des difficultés de langage et/ou de mémoire.

Les troubles du spectre autistique sont plus souvent diagnostiqués chez les enfants exposés au valproate.

Des anomalies limitées à ce jour indiquent que les enfants sont plus susceptibles de développer les symptômes du trouble de déficit de l'attention/hyperactivité (TDH).

Avant de vous prescrire ce médicament, votre médecin spécialiste devra vous avoir expliqué les options possibles pour votre enfant en cas de grossesse pendant la prise de valproate. Si par la suite vous envisagez une grossesse, vous devez pas interrompre votre traitement sans en avoir parlé avec votre médecin et convenu d'un autre traitement si cela est possible.

Si vous essayez d'avoir un enfant, interrogez votre médecin spécialiste sur la prise d'acide folique. Une supplémentation en acide folique avant la grossesse pourrait diminuer le risque d'anomalies de fermeture du tube neural et de fausse couche précoce inhérent à toute grossesse. Cependant, la prévention par l'acide folique des malformations liées au valproate n'est pas prouvée à ce jour.

PREMIRE PREScription

S'il s'agit de votre première prescription de valproate, votre médecin spécialiste devra vous avoir expliqué les risques pour l'enfant à naître en cas de grossesse. Si vous êtes en âge de procréer, vous devez utiliser une contraception efficace pendant votre traitement. Pour obtenir des conseils sur la contraception, adressez-vous à votre médecin généraliste ou gynécologue ou à un centre de planning familial.

Messages clés :

- Assurez-vous d'utiliser une méthode de contraception efficace.
- Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, signalez-le immédiatement à votre médecin.

POURSUITE DU TRAITEMENT ET ABSENCE DE DÉSIR DE GROSSESSE

Si vous continuez votre traitement par le valproate et que vous n'envisagez pas une grossesse, assurez-vous d'utiliser une contraception efficace. Pour obtenir des conseils sur la contraception, adressez-vous à votre médecin généraliste ou gynécologue ou à un centre de planning familial.

Messages clés :

- Assurez-vous d'utiliser une méthode de contraception efficace.
- Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, signalez-le immédiatement à votre médecin.

POURSUITE DU TRAITEMENT ET GROSSESSE ENVISAGÉE

Si vous continuez votre traitement par le valproate et que vous envisagez une grossesse, vous devez pas interrompre votre traitement par le valproate ou votre contraceptif avant d'en parler avec votre médecin spécialiste. Avant une grossesse, vous devez discuter avec votre médecin de façon à pouvoir mettre en place les mesures nécessaires pour que votre grossesse se déroule au mieux et que les risques pour vous et l'enfant à naître soient réduits au minimum.

Votre médecin peut décider de modifier la dose de valproate ou vous prescrire un autre médicament avant que vous n'essayiez de concevoir.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte, vous seriez suivie étroitement, à la fois pour le traitement et votre maladie et pour la surveillance du développement de l'enfant à naître. Si vous envisagez une grossesse, interrogez votre médecin spécialiste sur la prise d'acide folique. Une supplémentation en acide folique avant la grossesse pourrait diminuer le risque d'anomalies de fermeture du tube neural et de fausse couche précoce inhérent à toute grossesse. Cependant, la prévention par l'acide folique des malformations liées au valproate n'est pas prouvée à ce jour.

Messages clés :

- Assurez-vous pas votre contraception avant d'en avoir discuté avec votre médecin et convenu d'un traitement pour contrôler votre épilepsie et réduire les risques pour votre bébé.
- Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, signalez-le immédiatement à votre médecin.

GROSSESSE NON PRÉVUE PENDANT LA POURSUITE DU TRAITEMENT

Les enfants nés de mères traitées par le valproate ont un risque important de présenter des malformations et des troubles du développement (intellectuel et moteur) qui peuvent se révéler lourdement handicapants. Si vous prenez du valproate et pensez être enceinte, contactez immédiatement votre médecin. N'arrêtez pas votre traitement sans que votre médecin vous l'ait conseillé.

Interrogez votre médecin spécialiste sur la prise d'acide folique. L'acide folique peut diminuer le risque général de *spina bifida* et de fausse couche précoce inhérent à toute grossesse. Néanmoins, il est peu probable qu'il diminue le risque de malformations associées à l'utilisation du valproate.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DEPAKINE CHRONO® 500 mg

comprimé pelliculé sécable à libération prolongée

acide valproïque et valproate

▼ Ce médicament fait l'objet
l'identification rapide de nou
contribuer en signalant tout
comment déclarer les effets :

Les enfants exposés in utero
au développement de malformations
et/ou troubles de la croissance et/ou de mal-

Si vous êtes une femme enceinte,
votre médecin ou d'intérieur,

Si vous êtes une femme en âge de procréer, vous devez utiliser une contraception efficace

pendant votre traitement. Si vous envisagez une grossesse, vous ne devez pas interrompre

votre traitement sans en avoir parlé avec votre médecin et convenu d'un autre traitement

si cela est possible.

Votre médecin discutera de cela avec vous mais vous devez suivre les conseils donnés à la

rubrique 2 de cette notice.

Contactez immédiatement votre médecin spécialiste si vous êtes enceinte ou pensez que

vous pouvez l'être.

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Garder cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne sera pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Dépakine Chrono et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Dépakine Chrono
3. Comment prendre Dépakine Chrono
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Dépakine Chrono
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DEPAKINE CHRONO ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Dépakine Chrono appartient à une famille de médicaments appelés antiépileptiques.

Ce médicament est utilisé pour le traitement des différentes formes d'épilepsie chez l'adulte et l'enfant âgé de plus de 6 ans et pesant plus de 17 kg.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DEPAKINE CHRONO

Contre-indications :

Ne prenez jamais Dépakine Chrono :

- si vous êtes allergique à la substance active de ce médicament (valproate de sodium) ou à l'un des autres composants contenus dans DÉPAKINE CHRONO 500 mg. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à un médicament de la même famille que le valproate (valproate, valpromide),
- si vous avez une maladie du foie (hépatite aiguë ou chronique),
- si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu une hépatite grave notamment liée à la prise d'un médicament,
- si vous souffrez d'une porphyrine hépatique (maladie héréditaire du foie),
- si vous avez un problème génétique causant un trouble mitochondrial (par ex. le syndrome d'Alpers-Huttenlocher),
- si vous prenez en même temps :
 - de la melfiquine (médicament pour traiter le paludisme),
 - du millepertuis (plante servant à traiter la dépression).

Mises en garde et précautions d'emploi :

Ce médicament peut très rarement provoquer une atteinte du foie (hépatite) ou du pancréas (pancréatite), pouvant être grave et mettre votre vie en danger.

Votre médecin vous prescrira des examens du sang pour surveiller régulièrement le fonctionnement de votre foie, notamment au cours des 6 premiers mois de traitement.

Prévenez immédiatement votre médecin en cas d'apparition des signes suivants :

- fatigue soudaine, perte d'appétit, abattement, somnolence, gonflement des jambes, malaise général,
- vomissements répétés, nausées, douleurs dans le ventre et à l'estomac, coloration jaune de la peau ou des yeux (jaunissement),

- réapparition des crises alors que vous suivez correctement votre traitement.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale), un lupus érythématoïde disséminé (maladie rare), des déficits enzymatiques héréditaires en particulier un déficit enzymatique du cycle de l'urée pouvant entraîner une augmentation de la quantité d'ammonium dans le sang, si vous savez qu'il y a un problème génétique causant un trouble mitochondrial dans votre famille.

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, vous devez prévenir le personnel médical que vous prenez ce médicament.

En début de traitement, le médecin s'assurera que vous n'êtes pas enceinte et que vous avez un moyen de contraception (voir rubrique grossesse).

Consultez immédiatement votre médecin si la fréquence de vos crises augmente ou si des crises de type différent apparaissent.

Ce médicament peut entraîner une prise de poids. Votre médecin vous conseillera de prendre certaines mesures diététiques et surveillera votre poids.

Des pensées autodestructrices ou suicidaires ont également été observées chez un petit nombre de personnes traitées par des antiépileptiques tels que DÉPAKINE CHRONO 500 mg. Si vous avez ce type de pensées, contactez immédiatement votre médecin. Si vous avez un déficit en carnitine palmitoyltransesterase (CPT) de type II (maladie métabolique héréditaire), le risque de survenue de problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse) avec ce médicament sera plus important.

Prévenez votre médecin si votre enfant prend un autre traitement antiépileptique ou souffre d'une autre maladie neurologique ou métabolique et de formes sévères d'épilepsie.

Autres médicaments et Dépakine Chrono

Vous ne devez jamais prendre ce médicament si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- de la melfiquine (médicament pour traiter le paludisme),
- du millepertuis (médicament à base de plante servant à traiter la dépression).

Vous devez prévenir votre médecin si vous prenez de la lamotrigine (autre médicament utilisé pour traiter des crises d'épilepsie) et des penems (antibiotiques pour traiter les infections bactériennes).

Une enfant spécifiquement de moins de 3 ans, vous devez éviter de donner des médicaments contenant de l'aspirine au cours du traitement.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Dépakine Chrono avec de l'acide folique

La prise de boissons alcoolisées est déconseillée pendant la durée du traitement par Dépakine Chrono.

Grossesse

Conseil important à l'attention des femmes

Si vous êtes une femme en âge de procréer, votre médecin ne pourra vous prescrire le valproate qu'en l'absence d'échec des autres traitements. Le valproate est dangereux pour l'enfant non né. C'est pourquoi il est recommandé de prendre des contraceptions fiables.

Le valproate expose à un risque si l'il est pris pendant la grossesse. Plus la dose est élevée, plus les risques sont importants ; toutefois, toutes les doses exposent à ce risque. Les enfants exposés *in utero* au valproate présentent des risques élevés de malformations graves et de troubles du développement (intellectuel et moteur) et du comportement. Les malformations rapportées incluent le *spina bifida* (malformation osseuse de la colonne vertébrale), des malformations de la face, de la tête supérieure et du palais, du crâne du cœur, des reins, des voies urinaires et des organes génitaux ainsi que des membres.

Si vous prenez du valproate pendant la grossesse, vous avez un risque plus élevé que les autres femmes d'avoir un enfant atteint de malformations nécessitant un traitement médical. Le valproate étant utilisé depuis de nombreuses années, il est établi que près de 10 % des enfants nés de mères sous valproate présentent des malformations, contre 2 à 3 % des enfants dans la population générale.

On estime que jusqu'à 30 à 40 % des enfants d'âge préscolaire dont les mères ont pris du valproate pendant la grossesse présentent des problèmes de développement dans leur petite enfance. Les enfants concernés marchent plus tardivement et/ou parlent plus tardivement, et/ou ont des capacités intellectuelles plus faibles que les autres enfants et/ou ont des difficultés de langage et/ou de mémoire.

Les troubles du spectre autistique sont plus souvent diagnostiqués chez les enfants exposés au valproate.

Des données limitées à ce jour indiquent que les enfants sont plus susceptibles de développer les symptômes du trouble de déficit de l'attention/hyperactivité (TDH). Avant de vous prescrire ce médicament, votre médecin spécialisé devra vous avoir expliqué les risques possibles pour votre enfant en cas de grossesse pendant la prise de valproate. Si par la suite vous envisagez une grossesse, vous ne devez pas interrompre votre traitement sans en avoir parlé avec votre médecin et convenu d'un autre traitement.

Si vous essayez d'avoir un enfant, interrogez votre médecin spécialiste sur la prise d'acide folique. Une supplémentation en acide folique avant la grossesse pourrait diminuer le risque d'anomalies de fermeture du tube neural et de fausse couche précoce inhérent à toute grossesse. Cependant, la prévention par l'acide folique des malformations liées au valproate n'est pas prouvée à ce jour.

Première prescription

S'il s'agit de votre première prescription de valproate, votre médecin spécialiste devra vous avoir expliqué les risques pour l'enfant à naître en cas de grossesse. Si vous êtes en âge de procréer, vous devez utiliser une contraception efficace pendant votre traitement. Pour obtenir des conseils sur la contraception, adressez-vous à votre médecin généraliste ou gynécologue ou à un centre de planning familial.

Messages clés :

- Assurez-vous d'utiliser une méthode de contraception efficace.
- Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, signallez-le immédiatement à votre médecin.

POURSUITE DU TRAITEMENT ET ABSENCE DE DÉSIR DE GROSSESSE

Si vous continuez votre traitement par le valproate et que vous envisagez une grossesse, vous ne devez pas interrompre votre traitement par le valproate ou votre contraceptif avant d'en avoir parlé avec votre médecin spécialiste. Avant une grossesse, vous devrez discuter avec votre médecin de façon à pouvoir mettre en place les mesures nécessaires pour que votre grossesse se déroule au mieux et que les risques pour vous et l'enfant à naître soient réduits au minimum.

Votre médecin peut décider de modifier la dose de valproate ou vous prescrire un autre médicament avant que vous n'essayiez de concevoir.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte, vous serez suivie étroitement, à la fois pour le traitement de votre maladie et pour la surveillance du développement de l'enfant à naître. Si vous envisagez une grossesse, interrogez votre médecin spécialiste sur la prise d'acide folique. Une supplémentation en acide folique avant la grossesse pourrait diminuer le risque d'anomalies de fermeture du tube neural et de fausse couche précoce inhérent à toute grossesse. Cependant, la prévention par l'acide folique des malformations liées au valproate n'est pas prouvée à ce jour.

Messages clés :

- N'arrêtez pas votre contraception avant d'en avoir discuté avec votre médecin et convenu d'un traitement pour contrôler votre épilepsie et réduire les risques pour votre bébé.
- Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, signallez-le immédiatement à votre médecin.

GROSSESSE NON PRÉVUE PENDANT LA POURSUITE DU TRAITEMENT

Les enfants nés de mères traitées par le valproate ont un risque important de présenter des malformations et des troubles du développement (intellectuel et moteur) qui peuvent se révéler lourdement handicapants. Si vous prenez du valproate et pensez être enceinte, contactez immédiatement votre médecin. N'arrêtez pas votre traitement sans que votre médecin vous l'ait conseillé. Interrogez votre médecin spécialiste sur la prise d'acide folique. L'acide folique peut diminuer le risque général de *spina bifida* et de fausse couche précoce inhérent à toute grossesse. Néanmoins, il est peu probable qu'il diminue le risque de malformations associées à l'utilisation du valproate.