

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

La MUPRAS garantit le respect de la loi* 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° W19-477449

ND: 30563

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 9952

Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

Fouina Halyam

Date de naissance :

21/03/1970

Adresse :

78, Rue Rif sur el Houa
Boumalna

Tél. : 0661143586

Total des frais engagés : 1736,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

90/03/2013

Nom et prénom du malade :

Fouina Halyam

Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous plconfidential 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 : Casablanca

Le : 10/03/2013

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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 Paiement des Actes
20/03/2020	Consultation	5	500 DH	INP : 0317172444

EXECUTION DES ORDONNANCES

EXÉCUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	20/03/2020	1236,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS 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 l'ODP.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel Thérapeutique nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Prescription

Date :

le 20/03/2012

Mme / Mr.

FOUAD ALI

90,00x3
 = 270,00

Préval

0,1

(S.V)

1 - 0 - 1

179,00x5
 = 895,00

Velox or

(S.V)

100,00 469,00 207,00
 200,00 469,00 207,00
 400,00 469,00 207,00
 800,00 469,00 207,00
 1600,00 469,00 207,00

1 - 0 - 1

35,170x2
 = 71,40

Alph

(S.V)

Imane KENDILI
 Psychiatre - Psychothérapeute
 Spécialiste en Addictologie - Sexologue
 5, rue Oulad Bouzid-Val d'Anfa - Casablanca
 +212 522 369 910 / +212 660 297 200

114 si
 Be

5, rue Oulad Bouzid-Val d'Anfa(rue avant fauchon)-Casablanca

Tél: 06 61 22 42 91

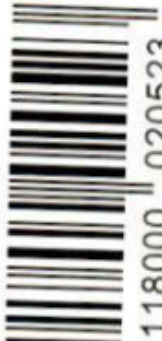
Tél: +212 522 369 910 — Fax: +212 522 369 679

E-mail: imane.kendili@gmail.com

Patente : 35460316 - IF : 15272010 - CNSS : 5542502 - ICE : 000244881000024

Adolescent - Adulte - Sujet âgé
 Al mal

— Cash back —



35,70

Veulez lire attentivement ~~l'ensemble~~ de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

LES SONT LES INF VANTRE AVANT DE , comprimé sécable

Indications

Le médecin vous a indiqué au sucre, contre ce médicament.

nez jamais ALPRAZ dans les cas suivants :

connue à cette classe ou à l'un des composants du médicament.

- insuffisance respiratoire grave
- syndrome d'apnée du sommeil
- insuffisance respiratoire pendant le sommeil
- insuffisance hépatique grave
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

En cas de doute, il est indiqué de demander l'avis de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mises en garde

Ce traitement médicamenteux ne lui seul résoudre les difficultés d'anxiété. Il convient de demander l'avis de votre pharmacien. Il vous indique des conduites pouvant aider à lutter contre l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient, l'utilisation répétée du médicament n'augmente pas la dose.

Risque de DEPENDANCE : ce médicament peut entraîner, surtout en cas de longue utilisation, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs peuvent favoriser la survenue de la dépendance.

- durée du traitement,

- dose,

- antécédents d'autres médicamenteuses ou non médicamenteuses ou non

alcoolique.

La dépendance peut survie l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, veiller à votre pharmacien ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce médicament peut provoquer l'apparition d'effets secondaires.

Sevrage. Celui-ci se manifeste par l'apparition, en quelques jours, de signes importants, tels que

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER ALPRAZ, comprimé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

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



35,70

Veulez lire attentivement ~~l'ensemble~~ de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

LES SONT LES INF VANTRE AVANT DE , comprimé sécable

Indications

Le médecin vous a indiqué au sucre, conteneur ce médicament.

nez jamais ALPRAZ dans les cas suivants :

connue à cette classe ou à l'un des composants du médicament.

- insuffisance respiratoire grave
- syndrome d'apnée du sommeil
- insuffisance respiratoire pendant le sommeil
- insuffisance hépatique grave
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

En cas de doute, il est indiqué de demander l'avis de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne lui seul résoudre les difficultés d'anxiété. Il convient de demander l'aide à votre médecin. Il vous faut conduire pouvant aider à l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient, l'utilisation répétée du médicament n'augmente pas la dose.

Risque de DEPENDANCE : peut entraîner, surtout en cas de prolongée, un état de dépendance physique. Divers facteurs favorisent la survenue de la dépendance.

- durée du traitement,

- dose,

- antécédents d'autres médicamenteuses ou non médicamenteuses ou non alcoolique.

La dépendance peut survie l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce médicament peut provoquer l'apparition d'UN SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques jours, de signes importants, tels que l'insomnie, la douleur

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER ALPRAZ, comprimé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

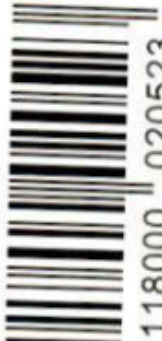
1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

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



35,70

Veulez lire attentivement ~~l'ensemble~~ de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

LES SONT LES INF VANTRE AVANT DE , comprimé sécable

Indications

Le médecin vous a indiqué au sucre, conteneur ce médicament.

nez jamais ALPRAZ dans les cas suivants :

connue à cette classe ou à l'un des composants du médicament.

- insuffisance respiratoire grave ou syndrome d'apnée du sommeil.

- insuffisance respiratoire pendant le sommeil.

- insuffisance hépatique grave.

- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive

musculaire).

En cas de doute, il est indiqué de demander l'avis de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mises en garde

Ce traitement médicamenteux lui seul résoudre les difficultés d'anxiété. Il convient de demander l'avis de votre pharmacien.

Conduites pouvant aider à l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité suite à l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Risque de DEPENDANCE : peut entraîner, surtout en cas de prolongée, un état de dépendance physique. Divers facteurs favorisent la survenue de la dépendance.

- durée du traitement,

- dose,

- antécédents d'autres médicamenteuses ou non médicamenteuses ou non

alcoolique.

La dépendance peut survie

l'absence de ces facteurs favorisant la dépendance.

Pour plus d'information, veuillez contacter votre pharmacien ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce médicament peut provoquer l'apparition d'un état de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques jours, de signes importants, tels que l'insomnie, la douleur

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER ALPRAZ, comprimé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

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

6 118001 250981

0902996
OT: 04/2022
XP: III n
PV: 90DH00

otice avant de prendre

ur votre traitement. Si vous prenez ce médicament

, car cela pourrait lui être

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Si vous prenez ce médicament

1. IDENTIFICATION DU MED

a) DENOMINATION

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé

Rispéridone (DCI) 0,5 mg ou 1 mg ou 2 mg ou 3 mg ou 4 mg

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

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

• Traitement de la schizophrénie, de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement lui-même ou les autres.

• Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement lui-même ou les autres.

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

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

3. ATTENTION !

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

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

b) MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

• Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les bénéfices de l'administration de PRISDAL chez les patients âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que faiblesse ou insensibilité soudaines au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.

• Tenir compte des propriétés alphabloquantes de la rispéridone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.

• Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, intarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme, cardiogène antécédents familiaux d'allongement du segment QT).

• Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une déémence à Corps de Lewy.

• Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.

• PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

500865c

6 118001 250981

0902996
OT: 04/2022
XP: III n
PV: 90DH00

otice avant de prendre
ur votre traitement. Si v
macien. Ce médicament
, car cela pourrait lui être

d'informations à votre médecin
d'autre, même en cas de sym

1. IDENTIFICATION DU MED

a) DENOMINATION

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé

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

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08)

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Traitement de la schizophrénie, aux troubles bipolaires.

• Traitement de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les patients présentant une démenie d'Alzheimer modérée à sévère ne répondant pas aux approches non pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour le patient lui-même ou les autres.

• Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement pharmacologique.

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

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

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

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

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les bénéfices de l'administration de PRISDAL chez les patients âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que faiblesse ou insensibilité soudaines au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.

• Tenir compte des propriétés alphabloquantes de la rispéridone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.

• Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, intarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme, cardiaque antécédents familiaux d'allongement du segment QT).

• Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.

• Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.

• PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

500865c

6 118001 250981

0902996
OT: 04/2022
XP: III n
PV: 90DH00

otice avant de prendre
ur votre traitement. Si v
macien. Ce médicament
, car cela pourrait lui être

d'informations à votre médecin
d'autre, même en cas de sym

1. IDENTIFICATION DU MED

a) DENOMINATION

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé

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

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08)

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Traitement de la schizophrénie, aux troubles bipolaires.
- Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les patients présentant une démenie d'Alzheimer modérée à sévère ne répondant pas aux approches non pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour le patient lui-même ou les autres.

• Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement pharmacologique.

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

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

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

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

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :
Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les bénéfices de l'administration de PRISDAL chez les patients âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que faiblesse ou insensibilité soudaines au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.

• Tenir compte des propriétés alphabloquantes de la rispéridone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.

• Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, intarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme, cardiaque antécédents familiaux d'allongement du segment QT).

• Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.

• Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.

• PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

500865c

VELAXOR® LP 75 mg30 gélules à libération prolongée
6 11800 1250677

EXP:

PPV:



Lisez attentivement l'intégralité de
Elle contient des informations importants.
Si vous avez d'autres questions, si vous
Ce médicament vous a été prescrit,
identiques, car cela pourrait lui être r-
Gardez cette notice, vous pourrez a-

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT**a) DÉNOMINATION**

VELAXOR® LP

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES**• Gélule dosée à 37,5 mg :**

Venlafaxine (DCI)

Équivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :

• Gélule dosée à 75 mg :

Venlafaxine (DCI)

Équivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :

Excipients (communs): Hypromélose, Eudragit RS 100, Lauryl sulfate de sodium, Stéarate de magnésium, Eudragit E 12-5.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule à libération prolongée.

d) PRÉSENTATIONS

• Gélule dosée à 37,5 mg : Boîte de 30.

• Gélule dosée à 75 mg : Boîte de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTI-DEPRESSEURS, inhibiteur de la récapacitulation de la sérotonine et de la noradrénaline.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

• Hypersensibilité connue à la venlafaxine.

• IMAO non sélectifs (iproniazide).

• Allaitement.

b) MISES EN GARDE

• Avant de débuter le traitement, il est important de s'assurer qu'il ne s'agit pas d'une dépression d'intensité légère ou de symptômes transitoires. En effet, pour les patients concernés, le premier mode de prise en charge doit être un suivi médical régulier avec écoute et soutien psychologique.

• Comme lors de tout traitement par anti-dépresseur, le risque suicidaire chez les patients déprimés persiste en début de traitement, la levée de l'inhibition psychomotrice pouvant précéder l'action anti-dépressive proprement dite du médicament. Une élévation de la pression artérielle, la dose-dépendante pouvant survenir lors de l'administration de venlafaxine, une surveillance de la pression artérielle est nécessaire au cours du traitement, notamment à doses élevées ou supérieures à 200 mg.

• En cas d'antécédents de phénomènes d'agitation, il importe de surveiller attentivement la survenue de manifestations évoquées d'un abus ou d'un mésusage.

• La prévention des récidives dépressives s'adresse à des patients ayant présenté l'épisode en cours de

500863C

VELAXOR® LP 75 mg30 gélules à libération prolongée
6 11800 1250677

EXP:

PPV:



Lisez attentivement l'intégralité de
Elle contient des informations importants.
Si vous avez d'autres questions, si vous
Ce médicament vous a été prescrit,
identiques, car cela pourrait lui être r-
Gardez cette notice, vous pourrez a-

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT**a) DÉNOMINATION**

VELAXOR® LP

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES**• Gélule dosée à 37,5 mg :**

Venlafaxine (DCI)

Équivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :

• Gélule dosée à 75 mg :

Venlafaxine (DCI)

Équivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :

Excipients (communs): Hypromélose, Eudragit RS 100, Lauryl sulfate de sodium, Stéarate de magnésium, Eudragit E 12-5.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule à libération prolongée.

d) PRÉSENTATIONS

• Gélule dosée à 37,5 mg : Boîte de 30.

• Gélule dosée à 75 mg : Boîte de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTIDÉPRESSEURS, inhibiteur de la récapacitulation de la sérotonine et de la noradrénaline.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?**a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?**

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

• Hypersensibilité connue à la venlafaxine.

• IMAO non sélectifs (iproniazide).

• Allaitement.

b) MISES EN GARDE

• Avant de débuter le traitement, il est important de s'assurer qu'il ne s'agit pas d'une dépression d'intensité légère ou de symptômes transitoires. En effet, pour les patients concernés, le premier mode de prise en charge doit être un suivi médical régulier avec écoute et soutien psychologique.

• Comme lors de tout traitement par antidépresseur, le risque suicidaire chez les patients déprimés persiste en début de traitement, la levée de l'inhibition psychomotrice pouvant précéder l'action antidépressive proprement dite du médicament. Une élévation de la pression artérielle, la dose-dépendante pouvant survenir lors de l'administration de venlafaxine, une surveillance de la pression artérielle est nécessaire au cours du traitement, notamment à doses élevées ou supérieures à 200 mg.

• En cas d'antécédents de phénomènes d'agressivité, il importe de surveiller attentivement la survenue de manifestations évocatrices d'un abus ou d'un mésusage.

• La prévention des récidives dépressives s'adresse à des patients ayant présenté l'épisode en cours de

500863C

VELAXOR® LP 75 mg

30 gélules à libération prolongée

6 118001 250677

EXP:

PPV:



LOT N°:

Lisez attentivement l'intégralité de
Elle contient des informations importants.
Si vous avez d'autres questions, si vous
Ce médicament vous a été prescrit,
identiques, car cela pourrait lui être r-
Gardez cette notice, vous pourrez a-

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

VELAXOR® LP

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

• Gélule dosée à 37,5 mg :

Venlafaxine (DCI)

Équivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :

• Gélule dosée à 75 mg :

Venlafaxine (DCI)

Équivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :

Excipients (communs): Hypromellose, Eudragit RS 100, Lauryl sulfate de sodium, Stéarate de magnésium, Eudragit E 12-5.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule à libération prolongée.

d) PRÉSENTATIONS

• Gélule dosée à 37,5 mg : Boîte de 30.

• Gélule dosée à 75 mg : Boîte de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTIDÉPRESSEURS, inhibiteur de la récapacitulation de la sérotonine et de la noradrénaline.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

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

• Hypersensibilité connue à la venlafaxine.

• IMAO non sélectifs (iproniazide).

• Allaitement.

b) MISES EN GARDE

- Avant de débuter le traitement, il est important de s'assurer qu'il ne s'agit pas d'une dépression d'intensité légère ou de symptômes transitoires. En effet, pour les patients concernés, le premier mode de prise en charge doit être un suivi médical régulier avec écoute et soutien psychologique.
- Comme lors de tout traitement par antidépresseur, le risque suicidaire chez les patients déprimés persiste en début de traitement, la levée de l'inhibition psychomotrice pouvant précéder l'action antidépressive proprement dite du médicament.
- Une élévation de la pression artérielle peut survenir lors de l'administration de venlafaxine, une surveillance de la pression artérielle est nécessaire au cours du traitement, notamment à doses élevées ou supérieures à 200 mg.

- En cas d'antécédents de phénomènes de survenue de manifestations évoquées d'un abus ou d'un mésusage. La prévention des récidives dépressives s'adresse à des patients ayant présenté l'épisode en cours de

500863C

VELAXOR® LP 75 mg

30 gélules à libération prolongée

6 118001 250677

EXP:

PPV:



LOT N°:

Lisez attentivement l'intégralité de
Elle contient des informations importants.
Si vous avez d'autres questions, si vous
Ce médicament vous a été prescrit,
identiques, car cela pourrait lui être r-
Gardez cette notice, vous pourrez a-

1907479
07/2022
179DH00

endre
dez p
donn
veau.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

VELAXOR® LP

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Gélule dosée à 37,5 mg :

Venlafaxine (DCI)

Équivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :

Gélule dosée à 75 mg :

Venlafaxine (DCI)

Équivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :

Excipients (communs): Hypromellose, Eudragit RS 100, Lauryl sulfate de sodium, Stéarate de magnésium, Eudragit E 12-5.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule à libération prolongée.

d) PRÉSENTATIONS

Gélule dosée à 37,5 mg : Boîte de 30.

Gélule dosée à 75 mg : Boîte de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTIDÉPRESSEURS, inhibiteur de la récapacitazione de la sérotonine et de la noradrénaline.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

• Hypersensibilité connue à la venlafaxine.

• IMAO non sélectifs (iproniazide).

• Allaitement.

b) MISES EN GARDE

• Avant de débuter le traitement, il est important de s'assurer qu'il ne s'agit pas d'une dépression d'intensité légère ou de symptômes transitoires. En effet, pour les patients concernés, le premier mode de prise en charge doit être un suivi médical régulier avec écoute et soutien psychologique.

• Comme lors de tout traitement par antidépresseur, le risque suicidaire chez les patients déprimés persiste en début de traitement, la levée de l'inhibition psychomotrice pouvant précéder l'action antidépressive proprement dite du médicament. Une élévation de la pression artérielle, la dose-dépendante pouvant survenir lors de l'administration de venlafaxine, une surveillance de la pression artérielle est nécessaire au cours du traitement, notamment à doses élevées ou supérieures à 200 mg.

• En cas d'antécédents de phénomènes d'aggravation, il importe de surveiller attentivement la survenue de manifestations évocatrices d'un abus ou d'un mésusage.

• La prévention des récidives dépressives s'adresse à des patients ayant présenté l'épisode en cours de

500863C

VELAXOR® LP 75 mg

30 gélules à libération prolongée

6 118001 250677

EXP:

PPV:



LOT N°:

Lisez attentivement l'intégralité de
Elle contient des informations importants.
Si vous avez d'autres questions, si vous
Ce médicament vous a été prescrit,
identiques, car cela pourrait lui être r-
Gardez cette notice, vous pourrez a-

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

VELAXOR® LP

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

• Gélule dosée à 37,5 mg :

Venlafaxine (DCI)

Équivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :

• Gélule dosée à 75 mg :

Venlafaxine (DCI)

Équivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :

Excipients (communs): Hypromellose, Eudragit RS 100, Lauryl sulfate de sodium, Stéarate de magnésium, Eudragit E 12-5.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule à libération prolongée.

d) PRÉSENTATIONS

• Gélule dosée à 37,5 mg : Boîte de 30.

• Gélule dosée à 75 mg : Boîte de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTIDÉPRESSEURS, inhibiteur de la récapacitulation de la sérotonine et de la noradrénaline.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

• Hypersensibilité connue à la venlafaxine.

• IMAO non sélectifs (iproniazide).

• Allaitement.

b) MISES EN GARDE

• Avant de débuter le traitement, il est important de s'assurer qu'il ne s'agit pas d'une dépression d'intensité légère ou de symptômes transitoires. En effet, pour les patients concernés, le premier mode de prise en charge doit être un suivi médical régulier avec écoute et soutien psychologique.

• Comme lors de tout traitement par antidépresseur, le risque suicidaire chez les patients déprimés persiste en début de traitement, la levée de l'inhibition psychomotrice pouvant précéder l'action antidépressive proprement dite du médicament. Une élévation de la pression artérielle, liée à dose-dépendante pouvant survenir lors de l'administration de venlafaxine, une surveillance de la pression artérielle est nécessaire au cours du traitement, notamment à doses élevées ou supérieures à 200 mg.

• En cas d'antécédents de phénomènes d'agitation, il importe de surveiller attentivement la survenue de manifestations évoquées d'un abus ou d'un mésusage.

• La prévention des récidives dépressives s'adresse à des patients ayant présenté l'épisode en cours de

500863C