

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Rééducation :

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

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

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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



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

Déclaration de Maladie

N° P19- 061168

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9262 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Retraité

Nom & Prénom : SAHBA NE Mustapha

Date de naissance : 07/07/1961 à Casablanca

Adresse : DB Hassan Bloc 401 ci 268 Hay Hassan

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. NAZHA FAHEM
Psychiatre
364, Rue Mustapha El Moudjahid 4^{ème} Etage
Appt. 3 - Casablanca
Tél : 05 22 27 20 26

Date de consultation : 04/11/2020

Nom et prénom du malade : M. Sahba NE Mustapha Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Trouble de l'humeur

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

(Signature)

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 - 6^{ème} 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

Docteur Nazha Fahem

**Psychiatre
Psychothérapeute**

**Thérapie Cognitive Comportementale
Addictologue
Sexologue**

الدكتورة نزهة فاهم

**أخصائية في الطب النفسي
معالجة نفسانية**

**العلاج السلوكي المعرفي
أخصائية في علاج الإدمان
أخصائية في علاج المشاكل الجنسية**

Casablanca, le : 04/11/2023 في الدار البيضاء

M^r Sahlane Mustapha

**REVEAL SARL
PHARMACIE CHIFA**
Date : 04/11/2023
N° : 50339

**REVEAL SARL
PHARMACIE CHIFA**
Date : 04/11/2023
N° : 50339

**REVEAL SARL
PHARMACIE CHIFA**
Date : 04/11/2023
N° : 50339

DR. NAZHA FAHEM
P.S. : C.H. S. 4-4
364, Rue Mustapha El Maani, 1er étage
Appt. 3 - Casablanca
Tél : 05 22 27 20 99

RANOZYP® 5 mg & 10 mg

(Olanzapine)
Comprimés Oro-Dispersibles

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?
3. COMMENT PRENDRE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

La substance active du RANOZYP® est l'Olanzapine qui fait partie de la famille des médicaments appelés antipsychotiques (Code ATC : N05AH03).

Indications-thérapeutiques :

RANOZYP® est indiqué dans :

- Le traitement de la schizophrénie.

Chez les patients ayant initialement répondu au traitement, l'Olanzapine a démontré son efficacité à maintenir cette amélioration clinique au long cours.

- Le traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- La prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire, ayant déjà répondu au traitement par l'Olanzapine lors d'un épisode maniaque

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?

Ne prenez jamais RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'Olanzapine ou à l'un des autres composants contenus dans RANOZYP®. Une réaction allergique peut prendre la forme d'une éruption, de démangeaisons, de gonflement de la face ou des lèvres, ou de difficulté à respirer. Si vous avez déjà éprouvé de telles manifestations, vous devez en informer votre médecin.
- Si on vous a préalablement diagnostiqué des problèmes oculaires tels que certaines formes de glaucome (augmentation de la pression intra-oculaire).

conscience. Les autres symptômes (épilepsie), coma, association de sueurs, de raideur musculaire, diminution de la fréquence respiratoire, élevée ou basse, troubles du rythme, votre hôpital immédiatement. **NE PAS LIMITER**

Si vous oubliez de prendre RANOZYP®, Prenez vos comprimés dès que vous vous en souvenez. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre RANOZYP®,

N'arrêtez pas de prendre vos comprimés simplement parce que vous vous sentez mieux. Il est important que vous preniez RANOZYP® aussi longtemps que votre médecin vous l'aura indiqué.

Si vous arrêtez brutalement de prendre RANOZYP®, des symptômes tels que sueurs, incapacité à dormir, tremblement, anxiété ou des nausées et des vomissements peuvent survenir. Votre médecin peut donc vous demander de réduire les doses progressivement avant d'arrêter le traitement.

SI VOUS AVEZ D'AUTRES QUESTIONS SUR L'UTILISATION DE CE MÉDICAMENT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATIONS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Affections hématologiques et du système lymphatique :

- Fréquent : éosinophilie.
- Peu fréquent : leucopénie, neutropénie.
- Fréquence indéterminée : thrombocytopénie.

Affections du système immunitaire :

- Fréquence indéterminée : réaction allergique.

Troubles du métabolisme et de la nutrition :

- Très fréquent : prise de poids.
- Fréquent : augmentation de la cholestérolémie, augmentation de la glycémie, augmentation de la triglycéridémie, glycosurie, augmentation de l'appétit.
- Fréquence indéterminée : survenue ou exacerbation d'un diabète, associée parfois à une acidocétose ou un coma, avec une issue fatale pour certains cas, hypothermie.

Affections du système nerveux :

- Très fréquent : somnolence.
- Fréquent : vertiges, akathisie, parkinsonisme, dyskinésie.
- Fréquence indéterminée : convulsions avec, dans la plupart des cas, des antécédents de convulsions ou bien des facteurs de risque de convulsions rapportés, syndrome main des neuroleptiques, dystonie (incluant des crises oculogynes), dyskinésie tardive, symptômes à l'arrêt du traitement.

Affections cardiaques :

- Peu fréquent : bradycardie, allongement du QTc.

PPV: 156DH20

CODE No. HP/DRUGS/18/95/2

RANOZYP® 5 mg & 10 mg

(Olanzapine)
Comprimés Oro-Dispersibles

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?
3. COMMENT PRENDRE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

La substance active du RANOZYP® est l'Olanzapine qui fait partie de la famille des médicaments appelés antipsychotiques (Code ATC : N05AH03).

Indications-thérapeutiques :

RANOZYP® est indiqué dans :

- Le traitement de la schizophrénie.

Chez les patients ayant initialement répondu au traitement, l'Olanzapine a démontré son efficacité à maintenir cette amélioration clinique au long cours.

- Le traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- La prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire, ayant déjà répondu au traitement par l'Olanzapine lors d'un épisode maniaque

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?

Ne prenez jamais RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'Olanzapine ou à l'un des autres composants contenus dans RANOZYP®. Une réaction allergique peut prendre la forme d'une éruption, de démangeaisons, de gonflement de la face ou des lèvres, ou de difficulté à respirer. Si vous avez déjà éprouvé de telles manifestations, vous devez en informer votre médecin.
- Si on vous a préalablement diagnostiqué des problèmes oculaires tels que certaines formes de glaucome (augmentation de la pression intra-oculaire).

conscience. Les autres symptômes (épilepsie), coma, association de sueurs, de raideur musculaire, diminution de la fréquence respiratoire, élevée ou basse, troubles du rythme, votre hôpital immédiatement. **NE PAS LIMITER**

Si vous oubliez de prendre RANOZYP®, Prenez vos comprimés dès que vous vous en souvenez. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre RANOZYP®,

N'arrêtez pas de prendre vos comprimés simplement parce que vous vous sentez mieux. Il est important que vous preniez RANOZYP® aussi longtemps que votre médecin vous l'aura indiqué.

Si vous arrêtez brutalement de prendre RANOZYP®, des symptômes tels que sueurs, incapacité à dormir, tremblement, anxiété ou des nausées et des vomissements peuvent survenir. Votre médecin peut donc vous demander de réduire les doses progressivement avant d'arrêter le traitement.

SI VOUS AVEZ D'AUTRES QUESTIONS SUR L'UTILISATION DE CE MÉDICAMENT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATIONS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Affections hématologiques et du système lymphatique :

- Fréquent : éosinophilie.
- Peu fréquent : leucopénie, neutropénie.
- Fréquence indéterminée : thrombocytopénie.

Affections du système immunitaire :

- Fréquence indéterminée : réaction allergique.

Troubles du métabolisme et de la nutrition :

- Très fréquent : prise de poids.
- Fréquent : augmentation de la cholestérolémie, augmentation de la glycémie, augmentation de la triglycéridémie, glycosurie, augmentation de l'appétit.
- Fréquence indéterminée : survenue ou exacerbation d'un diabète, associée parfois à une acidocétose ou un coma, avec une issue fatale pour certains cas, hypothermie.

Affections du système nerveux :

- Très fréquent : somnolence.
- Fréquent : vertiges, akathisie, parkinsonisme, dyskinésie.
- Fréquence indéterminée : convulsions avec, dans la plupart des cas, des antécédents de convulsions ou bien des facteurs de risque de convulsions rapportés, syndrome main des neuroleptiques, dystonie (incluant des crises oculogynes), dyskinésie tardive, symptômes à l'arrêt du traitement.

Affections cardiaques :

- Peu fréquent : bradycardie, allongement du QT.

PPV: 156DH20

CODE NO : HP/DRUGS/18/95/2

RANOZYP® 5 mg & 10 mg

(Olanzapine)
Comprimés Oro-Dispersibles

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?
3. COMMENT PRENDRE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

La substance active du RANOZYP® est l'Olanzapine qui fait partie de la famille des médicaments appelés antipsychotiques (Code ATC : N05AH03).

Indications-thérapeutiques :

RANOZYP® est indiqué dans :

- Le traitement de la schizophrénie.

Chez les patients ayant initialement répondu au traitement, l'Olanzapine a démontré son efficacité à maintenir cette amélioration clinique au long cours.

- Le traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- La prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire, ayant déjà répondu au traitement par l'Olanzapine lors d'un épisode maniaque

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?

Ne prenez jamais RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'Olanzapine ou à l'un des autres composants contenus dans RANOZYP®. Une réaction allergique peut prendre la forme d'une éruption, de démangeaisons, de gonflement de la face ou des lèvres, ou de difficulté à respirer. Si vous avez déjà éprouvé de telles manifestations, vous devez en informer votre médecin.
- Si on vous a préalablement diagnostiqué des problèmes oculaires tels que certaines formes de glaucome (augmentation de la pression intra-oculaire).

conscience. Les autres symptômes (épilepsie), coma, association de sueurs, de raideur musculaire, diminution de la fréquence respiratoire, élevée ou basse, troubles du rythme, votre hôpital immédiatement. **NE PAS LIMITER**

Si vous oubliez de prendre RANOZYP®, Prenez vos comprimés dès que vous vous en souvenez. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre RANOZYP®,

N'arrêtez pas de prendre vos comprimés simplement parce que vous vous sentez mieux. Il est important que vous preniez RANOZYP® aussi longtemps que votre médecin vous l'aura indiqué.

Si vous arrêtez brutalement de prendre RANOZYP®, des symptômes tels que sueurs, incapacité à dormir, tremblement, anxiété ou des nausées et des vomissements peuvent survenir. Votre médecin peut donc vous demander de réduire les doses progressivement avant d'arrêter le traitement.

SI VOUS AVEZ D'AUTRES QUESTIONS SUR L'UTILISATION DE CE MÉDICAMENT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATIONS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Affections hématologiques et du système lymphatique :

- Fréquent : éosinophilie.
- Peu fréquent : leucopénie, neutropénie.
- Fréquence indéterminée : thrombocytopénie.

Affections du système immunitaire :

- Fréquence indéterminée : réaction allergique.

Troubles du métabolisme et de la nutrition :

- Très fréquent : prise de poids.
- Fréquent : augmentation de la cholestérolémie, augmentation de la glycémie, augmentation de la triglycéridémie, glycosurie, augmentation de l'appétit.
- Fréquence indéterminée : survenue ou exacerbation d'un diabète, associée parfois à une acidocétose ou un coma, avec une issue fatale pour certains cas, hypothermie.

Affections du système nerveux :

- Très fréquent : somnolence.
- Fréquent : vertiges, akathisie, parkinsonisme, dyskinésie.
- Fréquence indéterminée : convulsions avec, dans la plupart des cas, des antécédents de convulsions ou bien des facteurs de risque de convulsions rapportés, syndrome main des neuroleptiques, dystonie (incluant des crises oculogynes), dyskinésie tardive, symptômes à l'arrêt du traitement.

Affections cardiaques :

- Peu fréquent : bradycardie, allongement du QTc.

PPV: 156DH20

CODE NO : HP/DRUGS/18/95/2

Largactil® 25 mg Largactil® 100 mg

Chlorhydrate de chlorpromazine

Comprimés pelliculés sécables

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

ANTIPSYCHOTIQUE.

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certains troubles du comportement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LARGACTIL, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ne prenez jamais LARGACTIL, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- allergie connue à la chlorpromazine ou à l'un des autres constituants du comprimé,
- risque de glaucome (pression anormalement élevée à l'intérieur de l'œil),
- difficulté à uriner d'origine prostatique ou autres,
- antécédent d'agranulocytose [chute importante du nombre de certains globules blancs (granulocytes) dans le sang],
- si vous êtes allergique (hypersensible) au blé, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten),
- en association avec :
 - les dopaminergiques non antiparkinsoniens (cabergoline, quinagolide) (voir rubrique « Prise ou utilisation d'autres médicaments »).

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

Faites attention avec LARGACTIL, comprimé pelliculé sécable :

Mises en garde spéciales

En cas d'apparition de fièvre accompagnée ou non de signes d'infection (angine...), de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

La survenue d'une rigidité musculaire et de troubles de la conscience, accompagnés d'une fièvre inexpliquée au cours du traitement impose l'arrêt immédiat de la prise du médicament et la consultation en urgence du médecin.

Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, certains médicaments de la classe des antipsychotiques peuvent, dans de très rares cas, provoquer des troubles du rythme cardiaque (voir rubrique « 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ? »).

En cas de constipation persistante, de ballonnement important et de douleurs abdominales, consultez rapidement un médecin. Ce médicament peut en effet, dans de très rares cas, provoquer une occlusion intestinale.

La prise de ce médicament avec certains médicaments utilisés dans le traitement de la maladie de Parkinson, certains

PEL: 04 2023

LOT: 20802

Largactil 25 mg
50 Cp pel séc

P.P.V. : 13DH80



SANOFI

médicaments donnant des torsades de pointe (troubles graves du rythme cardiaque), le lithium, des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool est déconseillée (voir rubrique « Prise ou utilisation d'autres médicaments »).

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de démence.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins, car la prise d'antipsychotiques a été associée à la formation de caillots sanguins.

Chez l'enfant, un suivi médical régulier est indispensable. La prise du comprimé est contre-indiquée chez l'enfant avant 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer.

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du lactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

Ce médicament peut être administré en cas de maladie coeliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie coeliaque.

Ce médicament contient un agent colorant jaune orangé (E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

Précautions d'emploi

Prévenez votre médecin en cas de :

- maladie cardiaque, • maladie du foie ou des reins, • antécédents de convulsions (anciennes ou récentes), épilepsie, • constipation, • augmentation de la taille de la prostate.

Si vous êtes diabétique ou que vous présentez des facteurs de risque de diabète, vous devrez surveiller très attentivement votre glycémie (taux de sucre dans le sang) pendant le traitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Ce médicament ne doit pas être utilisé avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens (cabergoline, quinagolide) (voir rubrique « Ne prenez jamais LARGACTIL, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants : »).

Ce médicament DOIT ÊTRE EVITÉ en association avec certains médicaments utilisés dans le traitement de la maladie de Parkinson, certains médicaments donnant des torsades de pointe (troubles graves du rythme cardiaque), du lithium et des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool (voir rubrique « Faites attention avec LARGACTIL, comprimé »).