RISPERNAD®

Comprimés pelliculés sécables

Rispéridone

PRESENTATION RISPERNAD® 1 mg et RISPERNAD® 2 mg : Boite de 60 comprim pelliculés sécables . RISPERNAD® 4 mg : Boite de 30 comprimés pelliculés sécables . mg et RISPERNAD® 2 mg : Boite de 60 comprimés

COMPOSITION

Chaque comprimé contient: Principes actifs: RISPERNAD* 1 mg : Rispéridone (1 mg), RISPERNAD* 2 mg : Rispéridone (2 mg), RISPERNAD* 4 mg : Rispéridone (4 mg), Excipients: (a.s.p 01 comprimé)
RISPERNAD* 1 mg: Cellulose microcristalline, lactose, lauryl sulfate de sodium, dioxyde de silice colloidal, stéarate de magnésium, hypromellose, dioxyde de titane, polyéthylène glycol, talc purifié, jaune de quinoleine, polysorbate, siméthicone.
RISPERNAD* 2 mg et RISPERNAD* 4 mg: Cellulose microcristalline, lactose, lauryl sulfate de sodium, dioxyde de silice colloidal, stéarate de magnésium, hypromellose, dioxyde de titane, polyéthylène glycol, talc purifié, jaune de quinoleine, rouge d'érythrosine, polysorbate, siméthicone.

siméthicone. Excipient à effet notoire: RISPERNAD* 1 mg et RISPERNAD* 2 mg: Lactose (26.9 mg/comprimé), RISPERNAD* 4 mg: Lactose (53.8 mg/comprimé). CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE Ce médicament appartient à un groupe de médicaments appelés « anti-

-psychotiques ». INDICATIONS THERAPEUTIQUES Rispernad® est indiqué chez l'adult des maladies suivantes: e et chez l'enfant dans le traitement

Adultes
- Schizophrénie.
- Episodes mani-hipolaires. es modérés à sévères associés aux troubles

bipolaires. - Agressivité persistante chez les patients présentant une démen d'Alzheimer modérée à sévère ne répondant pas aux approches pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour patient lui-même ou pour les autres (traitement de courte durée [jusqu'à 6 semaines]). oches non

patient lui-même ou pour les autres (traitement de courte duree jusqu'à 6 semaines)). Enfants à partir de 5 ans et adolescents - Agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un déficit intellectuel ou un retard mental (traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6

retard mental (traitement symptomatique de courte durei jusq semaines)). Le traitement pharmacologique doit faire partie intégrante d'un programme de traitement plus large, incluant des mesures psychosociales et éducatives. CONTRE-INDICATIONS

CONTRE-INDICATIONS Hypersensibilité connue à la rispéridone ou à l'un des excipients. MISES EN CARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Rispermad* si:

- Vous avez déjà eu des symptômes évoquant le Syndrome Malin des Neuroleptiques, incluant une rigidité musculaire, des troubles de la conscience, une fièvre, élévation des taux sériques de créatine phosphokinase en cours de traitement, imposant l'arrêt immédiat de la prise du médicament et la consultation en urgence du médecin (peuvent survenir également, une insuffisance rénale aigue et une myoglobinurie).

- Vous avez déjà présenté des mouvements involontaires prédominant au niveau de la langue et/ou du visage. De tels signes imposent l'arrêt dut traitament.

du traitement.

- Vous avez une maladie de Parkinson ou une démence.

- Vous ètes diabètique ou si vous présentez des facteurs de risque de développement d'un diabète sucré. Votre médecin doit vérifier régulièrement les signes cliniques et biologiques d'un diabète sucré.

- Vous êtes un homme et vous avez déjà eu une érection prolongée e douloureuse. Un priapisme peut survenir au cours du traitement par Pisconand!

oduloureuse. Un priapisme peut survenir au cours du traitement par Rispernad".

- Vous présentez des antécédents d'hyperprolactinémie ou si vous avez une tumeur potentiellement prolactine-dépendante.

- Vous présentez des antécédents de convulsions.

- Vous étes âgés, ou si vous présentez une insuffisance rénale ou hépatique.

-Vous présentez des antécédents de convulsions.
-Vous étes âgés, ou si vous présentez une insuffisance rénale ou hépatique.
-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.
-Vous étes sypes às a certaines situations pouvant contribuer à une augmentation de votre température corporelle.
-Vous étes sujet à une tension artérielle basse ou si vous utilisez des antihypertenseurs.
-Ce médicament peut provoquer une baisse de la tension artérielle surtout en debut de traitement. Votre dose pourra nécessiter une adaptation.
-Vous avez connaissance de tout facteur qui pourrait favoriser la survenue d'un accident vasculaire cérébral, tel qu'une tension artérielle élevée, un trouble cardiovasculaire connu ou des troubles des vaisseaux sanguins du cerveau.
-Rispernad* peut entrainer une prise de poids. Une prise de poids importante peut nuire à votre santé. Votre médecin doit régulièrement contrôler votre poids.
- Ce médicament peut rarement provoquer un allongement de l'intervalle QT.
- Patients âgés déments
Chez les personnes âgées démentes, il y a une augmentation du risque d'accident vasculaire cérébral. Vous ne devez pas prendre de rispéridone si votre démence est causée par un accident vasculaire cérébral.
Au cours du traitement par la rispéridone vous devez voir fréquemment votre médecin.
Un traitement médical doit être immédiatement mis en place si vous ou la personne qui s'occupe de vous remarquez un changement brutal de

votre médecin.

Un traitement médical doit être immédiatement mis en place si vous ou la personne qui s'occupe de vous remarquez un changement brutal de votre état mental ou une soudaine faiblesse ou insensibilité au niveau du visage, des bras ou des jambes, en particulier d'un seul côté, ou une élocution confuse même pendant une période de temps courte. Ces symptômes peuvent être des signes d'accident vasculaire cérébral.

Enfants et adolescents

Avant de débuter un traitement dans le trouble des conduites, les autres causes de comportement agressif doivent avoir été exclues.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosèmie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou

un medicament obtenu sans ordonnance, pariez-en a votre medecin ou à votre pharmacien Il est particulièrement important de parler avec votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants : Médicaments anxiolytiques (benzodiazépines), certains médicaments de la douleur (opiacés), certains antihistaminiques (médicaments contre l'allergie), la rispéridone pouvant augmenter l'effet sédatif de tous ces

medicaments. Médicaments qui peuvent changer l'activité électrique de votre cœur, tels que les antiarythmiques (cas de la quinidine), les antihistaminiques, certains antidépresseurs (paroxètine, fluoxétine) ou d'autres

certains antidépresseurs (paroxétine, fluoxétine) ou d'autres antipsychotiques. Médicaments antiépileptiques (la carbamazépine, la phénytoine et le phénobarbital) et certains antibiotiques (la rifampicine). Médicaments antihypertenseurs (risque de survenue d'hypotension, notamment orthostatique). Médicaments antipsyktinsoniens (du lévodopa par exemple). Chez le patient parkinsonien, en particulier au stade terminal de la maladie, de doses minimales efficaces doivent être prescrites en association en cas de traitement simultané par la rispéridone et la lévodopa. Médicaments diurétiques facilitant l'élimination des urines (par exemple le furosémide ou le chlorothiazide, entrainent une baisse du potassium dans le sang). Rispernad" pris seul ou avec du furosémide peut entrainune augmentation du risque d'accident vasculaire cérébral ou de décère

chez les personnes âgées démentes.
Si vous commencez ou arrêtez un traitement avec ces médicaments, une adaptation de la dose de la rispéridone peut être nécessaire. L'alcool majore l'effet sédatif des neuroleptiques. Vous devez éviter de boire de l'alcool pendant le traitement par Rispernad*.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte, vous envisagez une grossesse ou si vous allaitez, lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte, vous envisage une grossesse ou si vous allaitez, lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Ce médicament ne doit pas être utilisé pendant la grossesse sauf en cas de nécessité.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Rispernad* peut avoir une influence mineure ou modérée sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines due à des effets potentiels sur le système nerveux et la vision. Vous devez être informés de ne pas conduire ou utiliser des machines jusqu'à ce que votre sensibilité individuelle soit connue.

POSOLOGIE

Respectez touiours la posologie indiquée par votre médecin. En cas

POSOLOGIE
Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
Schizophrénie
Adultes; La dose usuelle initiale est de 2 mg par jour, elle peut être augmentée à 4 mg par jour le second jour, elle pourra ensuite être adaptée par votre médecin en fonction de la façon dont vous répond au traitement.

au traitement.

Patients āgés: Votre dose initiale sera normalement de 0,5 mg deux fois par jour, elle pourra ensuite être progressivement augmentée par votre médecin à 1 mg jusqu'à 2 mg deux fois par jour.

Enfants et adolescents de moins de 18 ans: Pas d'indication

Accès maniaques

Adultes: Votre dose initiale sera généralement de 2 mg une fois par jour, et pourra être progressivement augmentée par votre médecin en fonction de votre réponse au traitement.

Personnes âgées: Votre dose initiale sera généralement de 0,5 mg deux fois par jour, et pourra être progressivement augmentée par votre médecin à 1 mg jusqu'à 2 mg deux fois par jour en fonction de votre réponse au traitement.

Enfants et adolescents de moins de 18 ans: Pas d'indication.

Enfants et adolescents de moins de 18 ans: Pas d'indication. Agressivité persistante chez les personnes présentant une démence

d'Alzheimei

Agressivite persistante chez les personnes présentant une démence d'Alzheimer
Adultes (Personnes à gées incluses): Votre dose initiale sera genéralement de 0.25 mg deux fois par jour, elle pourra être progressivement augmentée par votre médecin en fonction de votre réponse au traitement.

Trouble des conduites chez l'enfant et l'adolescent de 5 à 18 ans.
La dose dépendra du poids de votre enfant:
Treuble des conduites chez l'enfant et l'adolescent de 5 à 18 ans.
La dose dépendra du poids de votre enfant:
Tatients de moins de 50 kg; La dose journalière initiale sera de 0,25 mg, elle pourra être augmentée tous les deux jours par paliers de 0,25 mg al por Jour da dose journalière d'entretien est de 0,5 mg à 0,75 mg).
Patients de 50 kg ou plus: La dose journalière initiale sera de 0,5 mg par jour (La dose journalière d'entretien est de 0,5 mg à 1,5 mg).
Insuffisance rénale ou hépatique: Les posologies initiales et d'entretien doivent être divisées par deux, et l'augmentation posologique des doses doit être plus lente
Ne pas interrompre le traitement sans avis médical.
Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

nédecin. **NODE ET VOIE D'ADMINISTRATION**

NODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Yole orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau, avant, pendant ou après les repas.

Votre médecin peut vous prescrire ce médicament en une ou deux prises par jour, vous ne devez pas modifier les doses sans l'avis de votre médecin.

Si au cours du traitement par la rispéridone une fatigue survient, une modification de l'heure d'administration peut améliorer les difficultés attentionnelles.

Conduite à tenir en cas de dose omise: Si vous oubliez de prendre votre dose journalière, il convient de prendre vos comprimés dès que vous réalisez votre oubli et poursuivre l'administration du produit à la dose prévue sans essayer de compenser la dose oubliée.

EFFETS INDESIRABLES

EFFETS INDESIRABLES

prévue sans essayer de compenser la dose oubliée.

EFFETS INDESIRABLES

Les effets indésirables observés au cours des traitements par la rispéridone sont:

Très fréquents: parkinsonisme, maux de tête et insomnie Fréquents: hyperprolactinémie, prise de poids, tachycardie, akathisie, vertige, tremblement, dystonie, somnolence, sédation, (éthargie, dyskinésie, troubles de la vision, dyspnée, épistaxis, toux, congestion nasale, douleur pharyngolayrngée, vomissements, diarrhée, constipation, nausées, douleur abdominale, dyspepsie, sécheresse buccale, géne gastrique, énurésie, éruption, érythème, arthralgie, douleur dorsale, douleur des extrémités, troubles de l'appétit, infection des voies respiratoires hautes et basses, infection urianire, pyrexie, fatique, eedème périphérique, asthénie, douleur thoracique, anxiété, agitation et trouble du sommeil.

Peu fréquents: électrocardiogramme anormal, hyperglycémie, augmentation des transaminases, troubles de la formule numéraire sanguine, hyperthermie, augmentation de la créatine phosphokinase sérique, troubles cardiaques, anémie, absence de réponse aux stimuli, perte de conscience, syncope, diminution de l'état de conscience, accident cérébrovasculaire, accident ischémique transitoire, dysarthrie, trouble de l'équilibre, dyskinésie tardive, trouble de l'élocution, troubles de la coordination, hypoesthésie, affections oculaires, photophobie, otalgie, acouphènes, sifflement, pneumonie d'inhalation, congestion pulmonaire, troubles et respiratoires, râles, obstructions des voies respiratoires, dysphonie, dysphagie, gastrite, incontinence fécale, fécalome, dysurie, incontinence urianier, pollaklurie, cédème angioneurotique, affections cutanées, alopécie, faiblesse musculaire, myndige, douleur cervicale, gonflement des articulations, posture anormale, raideur articulaire, douleur musculosquelettique thoracique, anoresie, polydipsie, sinuste, infection outlaire et localisée, infection des voies respiratoires, cystite, northomycose, hypotension et hypotension orthostatique, bouff

galactorrhée. CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

n surdosage peut se révéler par une somnolence, une tachycardie et ne hypotension. D'autres symptômes peuvent être rapportés. Avertir édecin en urgence ou se rendre dans le service d'urgences du centre ospitalier le plus proche.

D'une manière générale, il est recommandé de demander l'avis de votr médecin ou de votre pharmacien en cas de doute et de signaler tout traitement en cours ou tout effet non souhaité et gênant qui ne serait

tratiement en cours ou tout ejfet non sounaite et genant qui pas mentionné dans cette notice.

CONSERVATION

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants
Conserver dans un endroit sec, à l'abri de la lumière et à une température inférieure à 25°C.

Liste | Date de révision de la notice : Juin 2011

NOM ET ADRESSE DU DETENTEUR DE LA D.E / FABRICANT NADPHARMADIC – Production

NOM ET ADRESSE DU DETENTEUR DE LA D NADPHARMADIC – Production Zone industrielle El-Rhumel N° 24, Constantin N° DE: RISPERNAD' 1 mg: 14/16D 090/468 RISPERNAD' 2 mg: 14/16D 090/468 RISPERNAD'' 4 mg: 14/16D 091/468



ريسبيرناد[®] قرص مغلف قابل للقطع

ريسبيريدون

ديم . بيرناه 1 مغ و ريسبيرناه 2 مغ: علبة خُتوي على 60 قرص مغلف للفطيع . يرناد⁰4 مغ: علبة ختوي على 30 قرص مغلف قابل للفطع ·

اً مغَّ: ريسبيريدون (1 مغ). ر**يسبيرناه[©] 2 مغ**: ريسبيريدون سبيرناه 4 مغ: ريسبيريدون (4 مغ). اين(ك. ك. لـ 10 فرص)

زَلْت. ك. لـ U عرض) مع: سليلوز مبكروبلورية. لاكتوز سلفات لوريل ي أكسيد السيليس الغروي ستيارات المغنيزيوم. اني أكسيد التيتانيوم. غليكول بولي إيثيلين. طلق م

المسيد التيناميوم عليجول بولي إيتيلي. طلق منفر وليسبورناء «4 مغ: سليلوز ميكروبلورية. لاكتوز وديوم ثنائي أكسيد السيليس الغروي ستيارات بلوز ثنائي أكسيد التيناميم, غليكول بولي إيثيلين الكينولين. أحمر الإريثروزين. بوليسوريات.

ي. ذات أثر معلوم: *1 مغ و ريسبيرناد*2 مغ: لاكتوز (26.9 مغ/ قرص). *4 مغ: لاكتوز (5.3.8 مغ/ قرص). بالصيدلاني العلاجي بالصيدلاني العلاجي

ه الصيدلاس العدجي ذا الدواء إلى مجموعة من الأدوية تسمى « مضادات الذهان » لاستعمال ريسبيرنا\$ عند البالغ و عند الطفل لعلاج الأمراض التالية: العربي موعة من الأدوية تسمى « مضادات الذهان »

نام. تدوين معتدلة إلى وخيمة مشتركة مع اضطرابات ذات الجاهين. وإن مستمر عند المرضى الذين لديهم خرف الزمايتر معتدل إلى و والذين لا يتجاوبوا مع العلاجات البديلة اللافارمالكولوجية و عند تجطر وقوع ضرر للمريض نفسه أو للآخرين (علاج قصير للدي[إلى

ـابيع]). غداءا من 5 سنوات و المرامقين ستمر في اضطراب التصرفات عند الأطفال ابتداءا من 5 المرامقين الذين لديهم نقص فكري أو تخلف عقلي (معالجة صبرة المدى [الى غاية 6 أسابيع]). شكل العلاج الفارماكولوجي جزء هام من برنامج علاجي مل تدابير نفسية إجتماعية و تربوية.

يشمل تدابير نفسيه إجتماعيه و تربويه.
الاستعمال
الاستعمال
الاستعمال
الاستعمال
الموجئياطات الاستعمال
حرطيبيا أو المصدلان ها أخذ الرسبيرداد واذا
در طيبيا أو المصدلان ها أخذ الرسبيرداد واذا
در لطيبيا أو حي بالمازمة الخبيثة للأدوية المضادة للذهان.
و تصلح عضلي اضططرابات في العصل أثناء العالج، و التي تفرض الوقف
كلاخذ الدواء والاستشارة الطبية العاجلة (يكن أيضا حدوث
كلوي حاد و بيلة موغلوبينية).
ديلي حركات الإرادية استذه على مستوى اللسان و/ أو الوجه.
د كهذه تفرض وقف العلاج
د البراكنسونية أو الخزف
مصاب بالسكري أو لديك عوامل إختطار وقوع داء السكري.
منظمة
منظمة منظمة العلاج بالرسيرية و البيولوجية لداء السكري
ر جرا و كان لديك من قبل نعوظ مطول و مؤلم. يمكن ورود
المناسية.
المساسية

سترابق احتدجيه. سسن أو لحيك قصور كلوي أو كبدي أحد أفراد عائلتك لديكم سوابق تشكل الجلطة الدموية. لأن نبادات الذهان تم ربطه مع تشكل الجلطات الدموية عرض لبعض الحالات التي يكن أن تؤدي إلى ارتفاع درجة حرارة

موي منخفض أو تستعمل مضادات ارتفاع الضغط. ب هذا الدواء انخفاض ضغط الدم الشرياني خاصة في كن أن تستلزم جرعتك مراجعة. يعامل بكن أن يعزز وقوع الخادلة الوعائية الدماغية. م المرتفع. اضطراب قلبي وعاني معروف أو اضطرابات أه الدماغة.

بينه (يادة في الوزن. يحكن أن نضر الزيادة المهمة ب على طبيبك أن يراقب وزنك يصفة منتظمة. هذا الدواء تطويل في فترة الـ QT.

يسبب هذا اندواء بصوين حي المصابين بالخرف المسنين المصابين بالخرف, توجد زيادة خطر الحادثة يـة. لا يجب أخذ الريسبيريدون إذا كان سبب الخرة

صديد بوعائيه الدماعية العاقبة بالريسييدوون يجب زيارة طبيبك بصفة متكررة العاقبة الطبية فورا إذا لاحظت أنت أو الشخص الذي يعتني بك ير مفاجئ في حالتك النفسية أو تعب مفاجئ أو انعدام التحسس مستوى الوجه. الذراعين أو الساقين خاصة على جانب واحد. أو ط في التعبير حتى و إن كان خلال فترة زمنية قصيرة. يمكن أن تكون الأعراض علامات الحادثة الوعائية الدماغية.

ب استعمال هذا الدواء في حالة زمة سوء امتصاص الغلوكوز و الغلاكتوز أو

فلات **الدوائية والتداخلات الأخرى** خبار الطبيب أو الصيدلاني إذا كنت تأخذ أو أخذت مؤخرا دواء آخر ذلك الذي تم الخصول عليه بدون وصفة طبية بم جدا التحدث مع طبيبك أو الصيدلاني إذا أخذت أحد الأدوية

مين (ادوية صد اخساسيه). يكن أن ريد الأثر الهيدن لكل هذه الأدوية. ر النشاط الكهربائي لقلبك. مثل مضادات اضا الكنينيدين، مضادات الهيستامين. يعنى يتين، فليوكسيتين، أو وضادات الذمان الأخرى ع (الكارمازيين، الفينيتوين و الفينوبارييتال)

ط الدم الانتصابي) دة للباركنسونية (الليفودوبا مثلا). عند الريض ني. خاصة في المرحلة النهائية من المرض. يجب - رحي من المرطق النهائية من المرض. يجب خاصة في المرحلة النهائية من المرض. يجب مات الفعالة في حالة العلاج المتواقت بالريا

يلول والتي تسهل طرح البول (مثل الفيروسيميد أو يازيد و اللذان يكن أن يحدثا انخفاض في بوتاسيوم الدم). يكن ، آخذ رسبيرناد وحدة أو مع الفيروسيميد عند الأسخاص اللصابين الجارف زيادة خطر أخاداته الوعاياتية المعامية أو الوقاة. أو أوقفت العلاج بهذه الأدوية قد يكون من الضروري تعديل س و و___ له الريسيريدون الكحول من الأثر الهدئ لمضاوات الذهان. يجب تفادي شرب حول أثناء العلاج بالريسبيرناد[©]

سيعيارات و استعقمال الاقت ون للريسييزات تأثير ضغيل أو معتدل على قدرة قيادة و استعمال الآلات و الناخ عن الآثار الكبيرة على الجهاز الرؤية. يجب أن يتم إعلامك على عدم القيادة أو استعمال غابة ما يتم معرفة حساسيتك الفردية.

ر الجرعة الابتدائية عادة بـ 2 مغ في اليوم. يمكن أن ترفع إلى يوم الثاني. يمكن بعد ذلك أن تعدل من طرف طبيبك حسب

تقدر الجرعه اميســـ في اليوم الثاني يكن بعد ذلك ان تعدن س ابنك للعلاء المسنين: تقدر الجرعة الابتدائية عادة بـــ 0.5 مغ مرتين في اليوم. ان ترفع تدريجيا من طرف طبيبك إلى أ مغ وحتى إلى غاية 2 مغ

وس تقدر الجرعة الابتدائية عادة بـ 2 مغ في اليوم, يكن أن ترفع ما من طرف طبيبك حسب استجابتك للعلاج <u>أص السنين:</u> تقدر الجرعة الابتدائية عادة بـ 0.5 مغ مرتين في يمكن أن ترفع تدريجيا من طرف طبيبك إلى 1 مغ وحتى إلى غاية برتين في اليوم حسب استجابتك للعلاج برتين في اليوم حسب استجابتك للعلاج

صحول ...
... صريق الفم...
خذ الأمراص مع كوب من الماء قبل. أثناء أو بعد الوجبات.
كن لطبيبك أن يصف لك هذا الدواء مرة أو مرتين في اليوم. لا يجب أن يرا الماء من الماء في اليوم. لا يجب أن الماء من صعوبات سيكولوجية الانتباء.

يد عمله في حالة نسيان الحريقة إلا انتباء.
محس عمله في حالة نسيان الحريقة إلا نسبت تناول جرعتك اليومية.
محس عمله في حالة نسيان الحريقة إلا نسبت تناول الجرعتك اليومية.
محسن أخذ الأقراص حالما تنذكر وأكمل تناول الدواء بالجرعة
مائيرات الغير مرغوبة النسية.
مائيرات الغير مرغوبة التالية أثناء العلاج بالريسبيريدون:
يدة خط! باركنسونية. صداع وأرق
يدة فرط برولاكتين الدم زيادة في الوزن. تسرع النخا

لاحظة التأثيرات الغير مرغوبة التالية أثناء العلاج بالريسبيرير أحداً باركنسونية, صداع وأن -حداً باركنسونية, صداع وأن -حداً باركنسونية, صداع وأن الوزن، تسرع النظم, تعذر الجلم أرتعاش. خلل الثوتر نعاس تهدئة, سبات، خلل الخوكة, اضط وية, ضبع التنفس, وعاف, سعال, احتفان الأنف, الم بلعومي و. تقيؤ أسهال أمسات غنيان ألم بطني, عسر الهضم, حائزع بطني, التبول في الفراش طفح, حمامي, ألم مفصلر التعليا والسفلية, عدوى السبية العليا والسفلية, عدوى السبية العليا والسفلية, عدوى السلم بحمى تقيد, ونمة محيط لم صدري, فلق, هياج و اضطراب في النوم. سكر الدور التروية بالتروية مخطط كهربية القابل غير طبيعي فرط سكر الدم, ناقلات الأمرين الضارات في سنة الدراً الدورة عدداً المنافرة المناف

به العليا و السفلي عدوى بولية, حص. تعب وذمة محيطية, مصدي مصدي مصديط مصديط مصديط مصديط النوم. ومدي مصديط النوم النوم المصديط النوم المصديط الم

بية. خلل وفيهي جسسي، إسراس. ي أو عصية. ثا الأحيان يكن أن يتسبب فرط برولاكتين الدم في تثدي الرجل. بات الدورة الشهرية. اتعدام الخيض و غزارة اللين. با عمله في حالة الأطراط في الجرعة يكشف عن الإفراط في الجرعة بتعاس. تسرع النظم و انخفاض الدم. أعراض أخرى يكن أن تورد. يجب إخطار الطبيب يصفة جلة أو اللجوء إلى قسم الاستعجالات للمركز الإستشفائي

بصوره عامة ينصح باستشارة الطبيب أو الصيدلاني حالة الشك و إعلامه بكل علاج آخر قيد الإجراء أو بكل غير مرغوب و مزعج لم يذكر في هذه النشرة

ا حفظ لا يترك هذا الدواء في متناول و مرأى الأطفال يحفظ في مكان جاف بعيدا عن الضوء و في درجة حرارة أقل من 25 °م

راجعة النشرة: جوان 2011 منوان صاحب مقرر التسجيل

يي مربر عصب مقرر التسجيل/الصانع م وعنوان صاحب مقرر التسجيل/الصانع فارمديك- إنتاج طفة الصناعية الرمال رقم24, قسنطينة - الجزائر قم مقرر التس

برناد[®] 1 مغ: 14/16D 089/468 ريسبيرناد[®] 2 مغ : 14/16D 090/468 برناد® 4 مغ: 44/16D 091/468

