

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

ditions 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.

rmacie :

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.

ique :

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

ducation :

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.

taire :

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.

ladie 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° P19-0027867

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1840

Société : Royal Air Maroc

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : LAKNINE MUSTAPHA

Date de naissance : 1952/11/11

Adresse : Rue E 65 N 72, G.R. G. OULFA

Tél. : 0626338392

Total des frais engagés : 747,8

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. CHERIF EL CANOUNI

Médecine Générale

Cachet du médecin :

Boulevard Oued Oum Rabie Rue 76

N°2 Oulfa - Casablanca

Tél : 05 22 90 19 46

Date de consultation : 14/7/20

Nom et prénom du malade : LAKNINE Mustapha

Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Aff. Neurolog.

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 : CASABLANCA

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 28/7/2020

ACCUEIL

RELEVÉ 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
14/12/10	C		200	
23/07/10				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE SALAHEDDINE SELMA HASSOUNI 756, Boulevard Oued Oulfa - Casablanca Tél : 05 22 90 19 46	14/12/10	534,50
	23/07/10	13,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

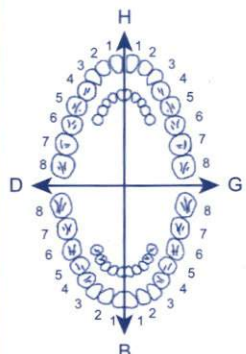
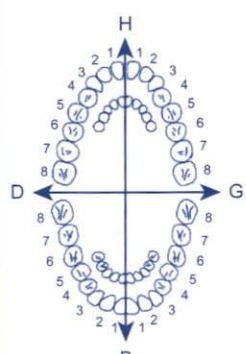
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
				MONTANTS DES SOINS														
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Cherif El Ganouni Ahmed

Médecine Générale

Bd. Oued Oum Rabia - Rue 78 N° 2

Au dessus de la Pharmacie du Nil

Cité Oulfa - Casablanca

Tél.: 05.22.90.19.46

E-mail : aganouni@hotmail.com

الدكتور الشريف الكنوني أحمد

الطب العام

شارع واد أم الربيع، زنقة 78، رقم 2

فوق صيدلية النيل

حي الألفة - الدار البيضاء

الهاتف : 05.22.90.19.46

البريد الإلكتروني : aganouni@hotmail.com

Casablanca, le 23/7/2020

الدار البيضاء، في

Client Mustapha

13.30

Artame 5

N° 10438

19/11 - Sam



Dr. CHERIF EL GANOUNI A
Médecine Générale
Boulevard Oued Oum Rabie Rue 71
N°2 Oulfa - Casablanca
Tél : 05 22 90 19 46



Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle

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

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONNIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

LOT : 19E007
PER: 11 2022

ARTANE 5MG
CP B20

P.P.V : 13DH30



Mises en garde spéciales

• Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans tous les cas avertir votre médecin.

• En raison de la présence de lactose, ce

ment ne doit pas être utilisé en cas de maladie de la lactase, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficiences héréditaires en enzymes (maladies métaboliques rares).

Contre-indications

Arrêter brutalement le traitement sans avis médical.

• En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

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

Grossesse – Allaitement

Grossesse

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

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

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

Conducteurs et utilisateurs de machines

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

Dr. Cherif El Ganouni Ahmed

Médecine Générale

Bd. Oued Oum Rabia - Rue 78 N° 2

Au dessus de la Pharmacie du Nil

Cité Oulfa - Casablanca

Tél.: 05.22.90.19.46

E-mail : aganouni@hotmail.com

الدكتور الشريف الكونوني أحمد

الطب العام

شارع واد أم الربيع، زنقة 78، رقم 2

فوق صيدلية النيل

حي الألفة - الدار البيضاء

الهاتف : 05.22.90.19.46

البريد الإلكتروني : aganouni@hotmail.com

Casablanca, le 17/12/2012 في الدار البيضاء،

CHERIF Mustapha

298.00

N° 10402

Modpar 200

110.50

cup 84 154 224

1/2 4

X3

Trivastal 80

126.00

Escipus 10

N° 10401

1 - 1 - 1

2 min



534.50

Dr. CHERIF EL GANOUNI
Médecine Générale
Boulevard Oued Oum Rabie Rue 78
N°2 Oulfa - Casablanca
Tél : 05 22 90 19 46

ESCIPLIX 10 mg et 20 mg,
comprimé pelliculé sécable
Escitalopram



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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ESCIPLIX, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ESCIPLIX, comprimé pelliculé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ESCIPLIX, comprimé pelliculé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ESCIPLIX, comprimé pelliculé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

ESCIPLIX contient la substance active escitalopram. L'escitalopram appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont

considérés comme un facteur im-
portant dans le développement de la dé-
pression et des pathologies associées.

ESCIPLIX contient de l'escitalopram

18 ans.

Environ deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commenciez à vous sentir mieux. Continuez à prendre ESCIPLIX même si vous tardez à ressentir une amélioration.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

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

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

- si vous êtes allergique à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (listés dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »),
- si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linéazolate (un antibiotique),
- si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne),
- si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque. (voir rubrique « Autres médicaments et ESCIPLIX »).

Escioplex 10 mg

Boîte de 28 comprimés pelliculés
Sécables
AMM N° 23414/ DMP/21/NP



6 118000 022787

- (maladie du foie). Votre médecin peut-être adapter le traitement.
- si vous êtes diabétique, le traitement par ESCIPLIX peut décaler votre glycémie. Une adaptation de l'insuline ou d'antidiabétiques peut être nécessaire,
- si vous avez une quantité anormale de sang dans le sang diminuée,
- si vous avez tendance à avoir des bleus facilement,
- si vous recevez un traitement par électrochocs,
- si vous présentez une maladie cardiaque,
- si vous souffrez ou avez eu des problèmes cardiaques ou récemment une crise cardiaque,
- si vous avez un rythme cardiaque anormal au repos et/ou si vous avez eu un risque de carence en électrolytes, une diarrhée ou des vomissements sévères et prolongés ou des troubles du sommeil,
- si vous ressentez un rythme cardiaque rapide ou irrégulier, des étourdissements, des malaises ou des vertiges lors du passage de la position debout qui pourraient indiquer un fonctionnement anormal du cœur,
- si vous avez ou avez eu des problèmes aux yeux, des troubles de la vision, des types de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- si vous présentez une maladie rénale, certains sucres, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.

TRIVASTAL® 50mg LP

Comprimé enrobé à libération prolongée
PIRIBEDIL

Veillez Lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez 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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (Cf. «Quels sont les effets indésirables éventuels»).

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
3. Comment prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE – CODE ATC : N04BC08

TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée est un agoniste dopaminergique (qui agit dans le cerveau pour stimuler les récepteurs d'une substance appelée dopamine).

Ce médicament est indiqué :

- dans le traitement de la maladie de Parkinson seul ou en association à la lévodopa.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRIVASTAL 50 MG LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

Ne prenez jamais TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée :

- Si vous êtes allergique au pibédil ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
 - En cas d'infarctus du myocarde ou autre maladie grave cardio-vasculaire,
 - En association avec les neuroleptiques antiémétiques (Cf. «Interactions médicamenteuses et autres interactions»).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AVERTISSEMENTS ET PRECAUTIONS

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TRIVASTAL 50mg LP, comprimé à libération prolongée :

- si vous avez (avez eu) ou développez une affection médicale ou des symptômes, en particulier maladie des reins, maladie du foie, gonflement des jambes, des pieds ou des doigts.
- si vous ou l'un de vos proches constatez que vous devenez confus/désorienté, agité, agressif, ou que vous développez des troubles mentaux tels que délirium, illusions, ou hallucinations. Votre médecin peut être amené à ajuster la dose ou arrêter le traitement
- Si vous ou l'un de vos proches avez remarqué que vous présentez des envies ou un comportement impulsif inhabituels et que vous ne pouvez pas résister à la pulsion, au besoin ou à la tentation de faire certaines activités qui pourraient nuire à votre personne ou à votre entourage, parlez-en à votre médecin. Il s'agit de troubles du contrôle des pulsions qui peuvent inclure une addiction au jeu, une alimentation ou des dépenses incontrôlables et excessives, une libido anormalement élevée ou une augmentation des pensées et desirs à caractère sexuel. Votre traitement sera éventuellement modifié ou arrêté, si votre médecin le juge nécessaire.

FREQUENCE D'ADMINISTRATION

Les comprimés sont à avaler avec un demi-verre d'eau, sans

DURÉE DU TRAITEMENT

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Ne pas arrêter le traitement sans avis médical.

Si vous avez pris plus de TRIVASTAL 50 mg LP, comp. vous n'auriez dû :

En cas d'absorption massive, prévenir immédiatement votre

Si vous oubliez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comp.

Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL

N'arrêtez pas votre traitement par TR

devez arrêter de prendre ce médicament

réduire le risque d'aggravation des sympt

arrêt soudain peut entraîner l'appariti

qui peut représenter un risque majeur

-akinésie (difficulté à réaliser les mou

-raideur des muscles ;

-fièvre ;

-pression artérielle instable ;

-tachycardie (augmentation du rythme cardiaque), voir rubrique 3 ;

-confusion ;

-baisse du niveau de conscience (ex : coma).

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

Très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)

Fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)

Peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1000)

Rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10000)

Très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10000)

Fréquence inconnue (les données ne permettent pas d'estimer la fréquence)

• Effets indésirables fréquents :

- troubles digestifs mineurs (nausées, vomissements, flatulence) qui peuvent être réduits en augmentant la posologie progressivement,

- confusion, agitation ou hallucination (visuelles, auditives, mixtes), disparaissant à l'arrêt du traitement,

- sensation vertigineuse disparaissant à l'arrêt du traitement,

- somnolence.

• Effets indésirables peu fréquents :

- hypotension, hypotension orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout), instabilité de la pression artérielle, pouvant s'accompagner de vertiges ou de malaise.

• Effets indésirables très rares :

- somnolence excessive au cours de la journée, accès de sommeil d'apparition soudaine.
- incapacité à résister à la pulsion, au besoin ou à la tentation de réaliser une action qui pourrait vous être néfaste à vous ou à votre entourage pouvant inclure :

- Une forte pulsion à jouer (de l'argent) de façon excessive en dépit de sérieuses conséquences personnelles ou familiales,
- Une augmentation ou un changement préoccupant pour vous ou votre entourage de l'intérêt pour le sexe ou du comportement sexuel, par exemple, une augmentation des pulsions sexuelles,

- Des dépenses ou achats excessifs et compulsifs,

- Manger de façon excessive (manger de grandes quantités de nourriture sur une période courte)

TRIVASTAL® 50mg LP

30 Comprimés enrobés
à libération prolongée



6 118000 100287

110,60
1100420

Madopar®

Levodopa + benserazide

Roche

For the treatment of Parkinson's syndrome, other than drug-induced parkinsonism

COMPOSITION

Active ingredients:

Levodopa and benserazide as benserazide hydrochloride (in a ratio of 4:1)

Excipients:

Madopar capsules colourant: colour E132, excipients for capsules
Madopar LIQ tablets and Madopar HBS capsules: excipients for tablets

Madopar tablets: ethyl cellulose (produced from genetically modified cotton), excipients for tablets

PHARMACEUTICAL FORM AND QUANTITY OF ACTIVE SUBSTANCE PER UNIT

Madopar contains a combination of levodopa and benserazide (as the hydrochloride), a decarboxylase inhibitor, in a ratio of 4:1 in the following presentations and dosage strengths:

Standard pharmaceutical forms

Madopar 62.5

Capsules (blue / light grey) each containing 50 mg levodopa + 12.5 mg benserazide

Madopar 125

Capsules (blue / pink) each containing 100 mg levodopa + 25 mg benserazide

Cross-scored tablets (pink) each containing 100 mg levodopa + 25 mg benserazide.

Madopar 250

Cross-scored tablets (pink) each containing 200 mg levodopa + 50 mg benserazide.

Orally soluble dosage forms

Madopar LIQ 62.5

Oral solution (beige) each containing 50 mg levodopa + 12.5 mg benserazide (break bar).

Madopar LIQ 125

Oral solution (beige) each containing 100 mg levodopa + 25 mg benserazide (break bar).

Longed release of the active substance (Controlled Release System)

Madopar CR 125 (light blue) each containing 100 mg levodopa + 25 mg benserazide (hydrochloride).

Coadministration of Madopar with selective MAO-B inhibitors such as selegiline or rasagiline or selective MAO-A inhibitors such as moclobemide is not contraindicated. The Madopar dosage should, however, be very carefully adjusted to efficacy and tolerance. Combination of selective MAO-B inhibition and should the Madopar (see *Contraindications*)

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah

Voie 05, Casablanca Marina

MADOPAR 200/50-100 comprimés

P.P.V. : 298,00 DH



6 118001 050697

Sympathomimetics

Madopar should not be coadministered with sympathomimetics (such as epinephrine, noradrenaline, amphetamine, which stimulate the sympathetic system) as it may potentiate their effects. Should coadministration of Madopar with sympathomimetics prove necessary, cardiovascular function should be monitored and the dose of the sympathomimetic agents reduced.

Antihypertensives, neuroleptics, opioids

Because of a possible additive effect, the patient's blood pressure must be monitored when Madopar is given in conjunction with antihypertensive agents.

Neuroleptics, opioids and reserpine-containing antihypertensive medications antagonise the action of Madopar.

Other agents / protein-rich meals

Combination with other agents such as anticholinergics, amantadine, selegiline, bromocriptine and dopamine agonists is permissible although this may intensify not only the desirable, but also the undesirable, effects.

It may become necessary to reduce the dosage of Madopar or of the other substances. When initiating adjuvant treatment with a COMT inhibitor, it may prove necessary to reduce the dosage of Madopar. Experience in this regard is available only with tolcapone. Particular care must be taken to ensure that anticholinergics are not withdrawn abruptly when starting Madopar therapy as levodopa takes some time to exert its effect. Reduction in the effect of Madopar has been observed after the simultaneous ingestion of a high-protein meal.

When antipsychotics with dopamine-receptor-blocking properties are used concomitantly, D2 receptor antagonists, in particular, can attenuate or neutralise the effect of levodopa benserazide in reducing the symptoms of Parkinson's disease. Patients should be carefully monitored for this. Levodopa can reduce the antipsychotic effect of these agents. Caution is required when using these agents.

Halothane general anaesthesia: Madopar should be discontinued 12-48 hours before surgery under halothane general anaesthesia to avoid fluctuations in blood pressure and/or arrhythmias.

General anaesthesia using other anaesthetics: see *Warnings and Precautions*.

PREGNANCY AND LACTATION

Pregnancy

Animal studies have shown undesirable fetal effects but no controlled clinical studies are available. Madopar is therefore contraindicated during pregnancy and in women of reproductive potential not taking reliable contraceptive measures.

If a woman becomes pregnant on Madopar therapy, Madopar should be withdrawn as instructed in *Warnings and Precautions*. The mode of treatment withdrawal should be decided on a case basis.

Lactation