

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET ÉVITER 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 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

La 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.

Matricule : 8722 Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom : CHAFIK

RACHID

Date de naissance : 09/09/1963

Adresse : Casablanca

Tél. : 0661281353

total des frais engagés : Dhs

Cachet du médecin :



Date de consultation : 07/03/2023

Nom et prénom du malade : CHAFIK

RACHID Age :

Lien de parenté : Lui-même

Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

Affection neurologique

En cas d'accident préciser les causés 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

Le : 09/03/2023

Signature de l'adhérent(e) :



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
07/03/23	C2		350,00	Dr. Rim AMAL Neurologue Néurophysiologue Tel: 06 72 76 08 amalrim@gmail.com Casablanca 125 Bld. Raja El Hedi Crêtes-Polo

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AL MAMOURA 125 Bld. Raja El Hedi Casablanca	07/03/23	PHARMACIE AL MAMOURA 125 Bld. Raja El Hedi Casablanca

ANALYSES - RADIOPHGRAPHIQUES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

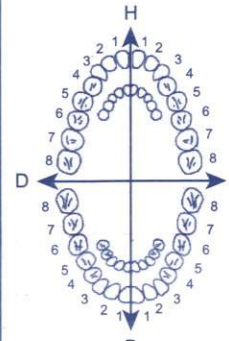
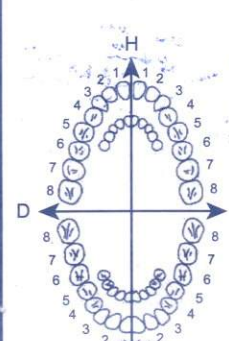
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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			Coefficient des Travaux
	H 25533412 00000000 35533411	G 21433552 00000000 11433553	B	MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



مصحة الجهاز العصبي NEUROCLINIQUE DE CASABLANCA

Casablanca, le 04/03/23

Docteur :

CHAFIK

Rachid

1/ Madopar

SV
250 mg

49

2004
KACIE HAY
ham ABOUT
socieTEN

2) Stalevo
14
11

100 | 25 | 20

DIARY OF A
BISHOP
OF BIRMINGHAM
1873

3) Trivastal

50 mg
14
Δ
162

4

4) Amantadine
ACP
Δ

100 m

5/ Seroplex th 10 mg
14

th
x 10 mg
14

S.V.

6) Alpraz

8th
140 or 5 m

5

125

Angle rue de l'Isère et rue N° 2 Quartier Bagatelle - Polo - Casablanca • Tél : 05 22 82 11 11 (LG) • Fax : 05 22 85 21 84

Email : karimhouidi@neuroclinique.com • **Site Web :** www.neuroclinique.com • **ICE :** 001524581000009

4 Motilium 10mg 4

14 Δ 14 Δ 14 Δ

10h 13h 14h 30h

g.v. 20h } pdt 3 mois

34.40x2

081 Forlax sachet

1sch x 31^o si constipation

PHARMACIE HAY RAJA
Hicham ABOUTIKA
Docteur en pharmacie
125 Bis Av des Pléiades Bd. Anouar
Hay Raja l'Hermitage
Casablanca - Tel : 022 86 05 25

Dr. RIM AMZIL
Neurologue
Explorations Neurophysiologiques Cliniques (EEG - ENMG)
Tél: 06 72 76 88 04
Email: amzilrim@gmail.com

T = 6416,50
PHARMACIE HAY RAJA
Hicham ABOUTIKA
Docteur en pharmacie
125 Bis, Av-Des Pléiades Bd. Anouar
Hay Raja L'Hermitage
Casablanca - Tel: 05 22 86 05 25

Seroplex® 10 mg

من فضلك أقرأ هذه التغشية بكمالها بانتهاء قبض تناول هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد.

- إذا كانت لديك أستهلاك أخرى، إذا كان لديك شيك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

- وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تعطه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديك نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب لهضر.

سيروپلکس 10 مل، قرص مغلف قبض للقطع

• المادة الفعالة هي:

إيسينتالوبرام 10,00 مل

بشكل أوكسالات الإيسينتالوبرام 12,77 مل

لكل قرص مغلف قبض للقطع

• المكونات الأخرى هي:

الثواقة العارضة:

سلولوز ميكروبوليوري، صوان غرواني عديم الماء، تالك، كروسكيرميلاز صودي، ستيرارات

المفترزيوم.

التفليف:

أوبادري أبيض: OY-S-28849: هيبروميلوز، ماكروغول 400 وثاني أكسيد التيتان (E171).

• صاحب الرخصة / المصنع:

H. LUNDBECK A/S, Ottillavej, 9 - DK-2500 Copenhagen-Valby - DANEMARK

1 - ما هو سيرولپلکس 10 مل، قرص مغلف قبض للقطع، وما هي حالات استعماله؟

يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف قبض للقطع في علبة من 28 أو 14 قرص.

مضاد اكتئاب / كابح انتقائي لإعادة التناول السيروتونين.

هذا الدواء هو مقاوم للاكتئاب الحادة.

- علاج نوبات الاكتئاب الحادة.

- علاج الاكتئاب الماعن.

- علاج الرهاب.

Lire attentivement la notice avant utilisation.
Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
Conserver à une température inférieure à 30°C.
Carefully read the leaflet before use.
1 and sight of children.

Maphar
Bd Alkemia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca

Seroplex 10mg cp sec b28
P.P.V : 240,00 DH


6 118001 184989

SERO.

• La substance active est : escitalopram 10,00 mg

Sous forme d'oxalate d'escitalopram 12,77 mg

Pour un comprimé pelliculé sécable

• Les autres composants sont :

Noyau nu : cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, talc, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium.

Pelliculage : Noyau nu : cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, talc, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium.

OPADRY blanc OY-S-28849 : hypromellose, macrogol 400 et dioxyde de titane (E171).

Titulaire/Fabricant :

H. LUNDBECK A/S Ottillavej, 9 - DK-2500 Copenhagen-Valby - DANEMARK

QU'EST-CE QUE SEROPLEX 10 mg, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable en boîtes de 28 ou 14 comprimés. ANTIDÉPRESSEUR/INHIBITEUR SÉLECTIF DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE

Ce médicament est un antidépresseur. Il est indiqué dans :

- le traitement des épisodes dépressifs majeurs,
- le traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie,
- le traitement de la phobie sociale.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE SEROPLEX 10 mg, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Ne prenez jamais SEROPLEX 10 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- allergie à l'escitalopram ou à l'un des excipients,
- associations avec certains autres médicaments antidépresseurs de type IMAO non sélectifs (nialamide, iproniazide).

Prévenez votre médecin en cas d'idées suicidaires, celles-ci pouvant persister en début de traitement de la dépression.

Ce médicament n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Faites attention :

- en cas de maladie du foie ou de diabète,

Seroplex® 10 mg
escitalopram



Seroplex® 10 mg

من فضلك أقرأ هذه التغشية بكمالها بانتهاء قبض تناول هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد.

- إذا كانت لديك أستهلاك أخرى، إذا كان لديك شيك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

- وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تعطه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديك نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب لهضر.

سيروپلکس 10 مل، قرص مغلف قبض للقطع

• المادة الفعالة هي:

إيسينتالوبرام 10,00 مل

بشكل أوكسالات الإيسينتالوبرام 12,77 مل

لكل قرص مغلف قبض للقطع

• المكونات الأخرى هي:

الثواقة العارضة:

سلولوز ميكروبوليوري، صوان غرواني عديم الماء، تالك، كروسكيرميلاز صودي، ستيرارات

المفترزيوم.

التفليف:

أوبادري أبيض: OY-S-28849: هيبروميلوز، ماكروغول 400 وثاني أكسيد التيتان (E171).

• صاحب الرخصة / المصنع:

H. LUNDBECK A/S, Ottillavej, 9 - DK-2500 Copenhagen-Valby - DANEMARK

1 - ما هو سيرولپلکس 10 مل، قرص مغلف قبض للقطع، وما هي حالات استعماله؟

يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف قبض للقطع في علبة من 28 أو 14 قرص.

مضاد اكتئاب / كابح انتقائي لإعادة التناول السيروتونين.

هذا الدواء هو مقاوم للاكتئاب الحادة.

- علاج نوبات الاكتئاب الحادة.

- علاج الاكتئاب الماعن.

- علاج الرهاب.

Lire attentivement la notice avant utilisation.
Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
Conserver à une température inférieure à 30°C.
Carefully read the leaflet before use.
1 and sight of children.

Maphar
Bd Alkemia N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca

Seroplex 10mg cp sec b28
P.P.V : 240,00 DH


6 118001 184989

SERO.

• La substance active est : escitalopram 10,00 mg

Sous forme d'oxalate d'escitalopram 12,77 mg

Pour un comprimé pelliculé sécable

• Les autres composants sont :

Noyau nu : cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, talc, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium.

Pelliculage : Noyau nu : cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, talc, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium.

OPADRY blanc OY-S-28849 : hypromellose, macrogol 400 et dioxyde de titane (E171).

Titulaire/Fabricant :

H. LUNDBECK A/S Ottillavej, 9 - DK-2500 Copenhagen-Valby - DANEMARK

QU'EST-CE QUE SEROPLEX 10 mg, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable en boîtes de 28 ou 14 comprimés.

ANTIDÉPRESSEUR/INHIBITEUR SÉLECTIF DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE

Ce médicament est un antidépresseur. Il est indiqué dans :

- le traitement des épisodes dépressifs majeurs,
- le traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie,
- le traitement de la phobie sociale.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE SEROPLEX 10 mg, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Ne prenez jamais SEROPLEX 10 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- allergie à l'escitalopram ou à l'un des excipients,
- associations avec certains autres médicaments antidépresseurs de type IMAO non sélectifs (nialamide, iproniazide).

Prévenez votre médecin en cas d'idées suicidaires, celles-ci pouvant persister en début de traitement de la dépression.

Ce médicament n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Faites attention :

- en cas de maladie du foie ou de diabète,

Seroplex® 10 mg
escitalopram



Notice : Information de l'utilisateur

TRIVASTAL® 50 mg LP

Comprimé enrobé à libération prolongée

PRIBEDIL

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signs de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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 (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Quel est ce que TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée et dans quel cas l'utilise-t-on ?

1. Qu'est ce que TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée ?

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. Informations supplémentaires.

QUEL EST-CE QU'UN TRIVASTAL 50 mg LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique: code ATC: N04BC05.

Antagoniste dopaaminergique, code ATC: N04BC05.

TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée est un agoniste dopaaminergique (qui agit

sur les récepteurs à la dopamine, une substance appelée dopamine).

Ce médicament est indiqué, pour le traitement de la maladie de Parkinson seul ou en association à la levodopa.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS 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 pribedil ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnez dans la rubrique 6.

• en cas d'infarctus du myocarde ou autre maladie grave cardiaque, vasculaire, en association avec des néurotoxines anticholinergiques, avec priso ou utilisation d'autres médicaments, PHARMACIEN.

Avertissement avec TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée

• si vous avez, (avez mal) ou développez une affection indolore des jambes, des pieds ou des doigts, qui peuvent être anormales à la dose ou au-delà de la thérapie.

• si vous ou l'un de vos proches constatez que vous devenez confus, déorienté, agité, agressif, ou que vous développez des troubles mentaux brefs, des délires, illusions ou hallucinations. Votre médecin peut être amené à ajuster la dose ou arrêter le traitement.

• si vous ou l'un de vos proches remarque que vous présentez des envies ou un comportement de impulsif, inapproprié, ou pourraient entraîner à votre entourage, par exemple, au travail, augmentation des dépenses inappropriées et excessives, ou l'absence d'interêt pour la famille ou les amis, ou l'absence d'interêt pour l'entretien domestique, ou l'absence d'interêt pour l'alimentation ou les personnes, et les interactions avec elles. Votre traitement sera éventuellement modifié ou arrêté, si votre médecin le juge nécessaire.

En cas de somnolence excessive au cours de la somnolence ou de l'apnée, arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée partiellement en début de traitement afin d'éviter une hypertension orthostatique (une chute de pression en se levant).

Chez les signes agés, le risque de chute, qui soit à une hypertension, à un accès de sommeil ou à un syndrome confusionnel doit être pris en compte.

Il est préférable d'assurer les comprimés en fin de repas.

Enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Il est recommandé de ne pas donner de TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée à des enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Précautions: INTEGRALEMENT DES MÉDICAMENTS, avec d'autre médicament.

Ce médicament doit pas être utilisé en association avec certains médicaments (Cf. « Prenez jamais TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée »).

AFIN D'ÉVITER LES INTERACTIONS ENTRE PRISSES, MÉDICAMENTS, ET NOTAMMENT LES NEUROSTIMULANTS (sauz clozapine), la térébutamine, certains médicaments utilisés pour la prévention des nausées et vomissements, et les médicaments sédatifs, il FAUT SIGNALER IMMÉDIATEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS.

Si vous prenez ce médicament, il est déconseillé de consommer de l'alcool ou des boissons alcoolisées.

Interactions avec les produits de physiothérapie ou thérapies alternatives

TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée et l'assouplissement

En l'absence de dommages pertinents, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse et l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allez, si vous prenez, être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Spécificités:

Sans objet.

Effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Dans ces cas, vous ne devrez pas conduire de véhicules ni exercer une activité ou une iteration de votre vigueur pour laquelle vous exposez vous-mêmes ou d'autres personnes à un risque d'accident grave ou de dégâts (par exemple, au volant d'un véhicule).

RINASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée jusqu'à la suspension du sucre et de la sucrerie.

Si vous prenez ce médicament jusqu'à la suspension du sucre et de la sucrerie, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE TRIVASTAL 50 mg LP, COMPRIMÉ ENROBÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

La posologie est strictement individuelle. Elle est définie par votre médecin.

Elle devra être ajustée au résultat de l'efficacité et de la tolérance.

La posologie peut être ajustée à la moitié de la posologie prescrite.

La posologie peut être augmentée à la moitié de la posologie prescrite.

La posologie peut être augmentée à la moitié de la posologie prescrite.

La posologie peut être augmentée à la moitié de la posologie prescrite.

La posologie peut être augmentée à la moitié de la posologie prescrite.

La posologie peut être augmentée à la moitié de la posologie prescrite.

La posologie peut être augmentée à la moitié de la posologie prescrite.

La posologie peut être augmentée à la moitié de la posologie prescrite.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN

Mode d'administration

Fréquence d'administration

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

Durée du traitement

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous arrêtez le traitement sans avis médical.

Si vous arrêtez le traitement sans avis médical.

En cas d'assourdissement total votre pharmacien.

En cas d'assourdissement inutile, arrêtez immédiatement votre médicament.

Si vous arrêtez le prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

Si vous ne prenez pas arrêter TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

Sous objet.

Si vous arrêtez de prendre TRIVASTAL 50 mg LP, comprimé enrobé à libération prolongée.

N'arrêtez pas votre traitement par TRIVASTAL 50 mg LP, sans en parler à votre pharmacien.

Devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin diminuera les doses prescrites.

Ensuite, arrêtez complètement votre médicament.

1 comprimé =
200 mg lévodopa
50 mg bensérazide
sous forme de chlorhydrate

Madopar®

Lévodopa, bénserazide



Composition

Principes actifs: Lévodopa, bénserazide (sous forme de chlorhydrate de bénserazide)

Excipients : Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, crospovidone, éthylcellulose, oxyde de fer rouge (E172), silice colloïdale, docusate de sodium, stéarate de magnésium.

Forme galénique et quantité de principe actif par unité

Madopar contient une combinaison de lévodopa et de bénserazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

Madopar 200/50, boîte de 100 comprimés quadriscables
Comprimés (roses) à 200 mg de lévodopa + 50 mg de bénserazide.

Indications/Possibilités d'emploi

Maladie de Parkinson

Madopar est indiqué pour le traitement du syndrome parkinsonien sous toutes ses formes; exception: le syndrome parkinsonien d'origine médicamenteuse.

Posologie/Mode d'emploi

Mode d'administration

Les comprimés de Madopar peuvent être fragmentés à volonté pour être plus faciles à avaler.

La posologie et les intervalles entre les doses doivent être établis avec soin chez chaque patient, y compris chez les patients âgés.

Maladie de Parkinson

Madopar doit être pris si possible 30 minutes avant ou 1 heure après les repas. Les effets indésirables affectant le tractus gastro-intestinal, principalement susceptibles de survenir aux stades précoces du traitement, peuvent être atténués par l'absorption simultanée de Madopar avec du liquide ou des aliments (par ex. de la pâtisserie), ou par augmentation lente de la posologie.

Posologie usuelle

En cours de traitement par la lévodopa, il convient d'administrer de

L'administration de Madopar un arrêt brutal du produit peut malin des neuroleptiques, de (hyperpyrexie, rigidité musc augmentation de la créatine j symptômes, le patient doit re écheant à l'hôpital, et un trait rapidement mis en œuvre. C'évaluation soigneuse de la situation pendant le traitement par Madopar, d'apparaître et, dans de rares cas, un produire. L'endormissement soudain sans signes précurseurs ou sans somnolence préalable, ou encore sans que le patient soit conscient de son endormissement soudain.

C'est pourquoi les patients doivent être informés de ce risque. Il convient de recommander aux patients de ne pas conduire de véhicule ou commander de machines s'ils se sentent somnolents ou s'ils ont déjà souffert d'endormissement soudain. En cas d'apparition de somnolence ou d'endormissement soudain, une réduction de la dose ou l'arrêt du traitement doivent être envisagés (voir «Effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines»).

Dépendance et abus médicamenteux

Syndrome de dysrégulation dopamnergique (SDD):

Le SDD est un trouble addictif résultant en une utilisation abusive du produit, observé chez certains patients traités par Madopar ou d'autres médicaments dopamnergiques. Avant l'initiation du traitement, les patients et les soignants doivent être avertis du risque potentiel de développer un SDD (voir aussi «Effets indésirables»).

Remarques sur la surveillance du traitement

Pendant la phase initiale du traitement, des contrôles rapprochés de la fonction hépatique, de la fonction rénale et de la formule sanguine sont recommandés (au moins une fois par an par la suite).

Chez les patients avec antécédents d'infarctus du myocarde, de troubles du rythme cardiaque ou de troubles de l'irrigation d'origine coronarienne, des contrôles réguliers de l'appareil circulatoire et de l'ECG doivent être effectués. Les patients avec antécédents d'ulcère gastroduodénal et ostéomalacie doivent également faire l'objet d'une surveillance particulière. Chez les patients avec glaucome à angle ouvert, des régulateurs de la pression intra-oculaire sont indiqués.

Chez les diabétiques, il convient de contrôler fréquemment les niveaux de glycémie et d'adapter la posologie des antidiabétiques en cas de

Mélanome malin

Des études épidémiologiques ont montré que les patients atteints de maladie de Parkinson présentent un risque environ 2 à 6 fois de développer des mélanomes que la population générale. Ce risque accru est lié à la maladie de Parkinson elle-même ou à d'autres facteurs, comme la lévodopa utilisée pour traiter cette maladie. En cours de traitement par Madopar, il est par conséquent recommandé aux professionnels de la santé de contrôler régulièrement la recherche de modifications suspectes pouvant évoquer un mélanome. Des examens réguliers de la peau doivent être effectués par des médecins qualifiés (tels que des dermatologues).

Interactions

Interactions pharmacocinétiques

L'administration concomitante de Madopar avec de trihexyphénidyl, un anticholinergique, peut entraîner une augmentation de l'ampleur – de l'absorption de la lévodopa. La lévodopa et de Madopar n'a pas d'effet antagoniste.

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah

Ivoire 05, Casablanca Maroc

MADOPAR 200/50-100 comprimés

P.P.V. : 298,00 DH

7



6 118001 050697

1 comprimé =
200 mg lévodopa
50 mg bensérazide
sous forme de chlorhydrate

Madopar®

Lévodopa, bénserazide



Composition

Principes actifs: Lévodopa, bénserazide (sous forme de chlorhydrate de bénserazide)

Excipients : Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, crospovidone, éthylcellulose, oxyde de fer rouge (E172), silice colloïdale, docusate de sodium, stéarate de magnésium.

Forme galénique et quantité de principe actif par unité

Madopar contient une combinaison de lévodopa et de bénserazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

Madopar 200/50, boîte de 100 comprimés quadrifiables
Comprimés (roses) à 200 mg de lévodopa + 50 mg de bénserazide.

Indications/Possibilités d'emploi

Maladie de Parkinson

Madopar est indiqué pour le traitement du syndrome parkinsonien sous toutes ses formes; exception: le syndrome parkinsonien d'origine médicamenteuse.

Posologie/Mode d'emploi

Mode d'administration

Les comprimés de Madopar peuvent être fragmentés à volonté pour être plus faciles à avaler.

La posologie et les intervalles entre les doses doivent être établis avec soin chez chaque patient, y compris chez les patients âgés.

Maladie de Parkinson

Madopar doit être pris si possible 30 minutes avant ou 1 heure après les repas. Les effets indésirables affectant le tractus gastro-intestinal, principalement susceptibles de survenir aux stades précoces du traitement, peuvent être atténués par l'absorption simultanée de Madopar avec du liquide ou des aliments (par ex. de la pâtisserie), ou par augmentation lente de la posologie.

Posologie usuelle

En cours de traitement par la lévodopa, il convient d'administrer de

L'administration de Madopar un arrêt brutal du produit peut malin des neuroleptiques, de (hyperpyrexie, rigidité musc augmentation de la créatine j symptômes, le patient doit re écheant à l'hôpital, et un trait rapidement mis en œuvre. C'évaluation soigneuse de la situation pendant le traitement par Madopar, d'apparaître et, dans de rares cas, un produire. L'endormissement soudain sans signes précurseurs ou sans somnolence préalable, ou encore sans que le patient soit conscient de son endormissement soudain.

C'est pourquoi les patients doivent être informés de ce risque. Il convient de recommander aux patients de ne pas conduire de véhicule ou commander de machines s'ils se sentent somnolents ou s'ils ont déjà souffert d'endormissement soudain. En cas d'apparition de somnolence ou d'endormissement soudain, une réduction de la dose ou l'arrêt du traitement doivent être envisagés (voir «Effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines»).

Dépendance et abus médicamenteux

Syndrome de dysrégulation dopamnergique (SDD):

Le SDD est un trouble addictif résultant en une utilisation abusive du produit, observé chez certains patients traités par Madopar ou d'autres médicaments dopamnergiques. Avant l'initiation du traitement, les patients et les soignants doivent être avertis du risque potentiel de développer un SDD (voir aussi «Effets indésirables»).

Remarques sur la surveillance du traitement

Pendant la phase initiale du traitement, des contrôles rapprochés de la fonction hépatique, de la fonction rénale et de la formule sanguine sont recommandés (au moins une fois par an par la suite).

Chez les patients avec antécédents d'infarctus du myocarde, de troubles du rythme cardiaque ou de troubles de l'irrigation d'origine coronarienne, des contrôles réguliers de l'appareil circulatoire et de l'ECG doivent être effectués. Les patients avec antécédents d'ulcère gastroduodénal et ostéomalacie doivent également faire l'objet d'une surveillance particulière. Chez les patients avec glaucome à angle ouvert, des contrôles réguliers de la pression intra-oculaire sont indiqués.

Chez les diabétiques, il convient de contrôler fréquemment les niveaux de glycémie et d'adapter la posologie des antidiabétiques en cas de

Mélanome malin

Des études épidémiologiques ont montré que les patients atteints de maladie de Parkinson présentent un risque environ 2 à 6 fois de développer des mélanomes que la population générale. Ce risque accru est lié à la maladie de Parkinson elle-même ou à d'autres facteurs, comme la lévodopa utilisée pour traiter cette maladie. En cours de traitement par Madopar, il est par conséquent recommandé aux professionnels de la santé de contrôler régulièrement la recherche de modifications suspectes pouvant évoquer un mélanome. Des examens réguliers de la peau doivent être effectués par des médecins qualifiés (tels que des dermatologues).

Interactions

Interactions pharmacocinétiques

L'administration concomitante de Madopar avec de trihexyphénidyl, un anticholinergique, peut entraîner une augmentation de l'ampleur – de l'absorption de la lévodopa. La lévodopa et de Madopar n'a pas d'effet antagoniste.

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah

Ivoire 05, Casablanca Maroc

MADOPAR 200/50-100 comprimés

P.P.V. : 298,00 DH

7



6 118001 050697

1 comprimé =
200 mg lévodopa
50 mg bensérazide
sous forme de chlorhydrate

Madopar®

Lévodopa, bénserazide



Composition

Principes actifs: Lévodopa, bénserazide (sous forme de chlorhydrate de bénserazide)

Excipients : Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, crospovidone, éthylcellulose, oxyde de fer rouge (E172), silice colloïdale, docusate de sodium, stéarate de magnésium.

Forme galénique et quantité de principe actif par unité

Madopar contient une combinaison de lévodopa et de bénserazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

Madopar 200/50, boîte de 100 comprimés quadriscables
Comprimés (roses) à 200 mg de lévodopa + 50 mg de bénserazide.

Indications/Possibilités d'emploi

Maladie de Parkinson

Madopar est indiqué pour le traitement du syndrome parkinsonien sous toutes ses formes; exception: le syndrome parkinsonien d'origine médicamenteuse.

Posologie/Mode d'emploi

Mode d'administration

Les comprimés de Madopar peuvent être fragmentés à volonté pour être plus faciles à avaler.

La posologie et les intervalles entre les doses doivent être établis avec soin chez chaque patient, y compris chez les patients âgés.

Maladie de Parkinson

Madopar doit être pris si possible 30 minutes avant ou 1 heure après les repas. Les effets indésirables affectant le tractus gastro-intestinal, principalement susceptibles de survenir aux stades précoces du traitement, peuvent être atténués par l'absorption simultanée de Madopar avec du liquide ou des aliments (par ex. de la pâtisserie), ou par augmentation lente de la posologie.

Posologie usuelle

En cours de traitement par la lévodopa, il convient d'administrer de

L'administration de Madopar un arrêt brutal du produit peut malin des neuroleptiques, de (hyperpyrexie, rigidité musc augmentation de la créatine j symptômes, le patient doit re écheant à l'hôpital, et un trait rapidement mis en œuvre. C'évaluation soigneuse de la situation pendant le traitement par Madopar, d'apparaître et, dans de rares cas, un produire. L'endormissement soudain sans signes précurseurs ou sans somnolence préalable, ou encore sans que le patient soit conscient de son endormissement soudain.

C'est pourquoi les patients doivent être informés de ce risque. Il convient de recommander aux patients de ne pas conduire de véhicule ou commander de machines s'ils se sentent somnolents ou s'ils ont déjà souffert d'endormissement soudain. En cas d'apparition de somnolence ou d'endormissement soudain, une réduction de la dose ou l'arrêt du traitement doivent être envisagés (voir «Effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines»).

Dépendance et abus médicamenteux

Syndrome de dysrégulation dopamnergique (SDD):

Le SDD est un trouble addictif résultant en une utilisation abusive du produit, observé chez certains patients traités par Madopar ou d'autres médicaments dopamnergiques. Avant l'initiation du traitement, les patients et les soignants doivent être avertis du risque potentiel de développer un SDD (voir aussi «Effets indésirables»).

Remarques sur la surveillance du traitement

Pendant la phase initiale du traitement, des contrôles rapprochés de la fonction hépatique, de la fonction rénale et de la formule sanguine sont recommandés (au moins une fois par an par la suite).

Chez les patients avec antécédents d'infarctus du myocarde, de troubles du rythme cardiaque ou de troubles de l'irrigation d'origine coronarienne, des contrôles réguliers de l'appareil circulatoire et de l'ECG doivent être effectués. Les patients avec antécédents d'ulcère gastroduodénal et ostéomalacie doivent également faire l'objet d'une surveillance particulière. Chez les patients avec glaucome à angle ouvert, des contrôles réguliers de la pression intra-oculaire sont indiqués.

Chez les diabétiques, il convient de contrôler fréquemment les niveaux de glycémie et d'adapter la posologie des antidiabétiques en cas de

Mélanome malin

Des études épidémiologiques ont montré que les patients atteints de maladie de Parkinson présentent un risque environ 2 à 6 fois de développer des mélanomes que la population générale. Ce risque accru est lié à la maladie de Parkinson elle-même ou à d'autres facteurs, comme la lévodopa utilisée pour traiter cette maladie. En cours de traitement par Madopar, il est par conséquent recommandé aux professionnels de la santé de contrôler régulièrement la recherche de modifications suspectes pouvant évoquer un mélanome. Des examens réguliers de la peau doivent être effectués par des médecins qualifiés (tels que des dermatologues).

Interactions

Interactions pharmacocinétiques

L'administration concomitante de Madopar avec de trihexyphénidyl, un anticholinergique, peut entraîner une augmentation de l'ampleur – de l'absorption de la lévodopa. La lévodopa et de Madopar n'a pas d'effet antagoniste.

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah

Ivoire 05, Casablanca Maroc

MADOPAR 200/50-100 comprimés

P.P.V. : 298,00 DH

7



6 118001 050697

1 comprimé =
200 mg lévodopa
50 mg bensérazide
sous forme de chlorhydrate

Madopar®

Lévodopa, bénserazide



Composition

Principes actifs: Lévodopa, bénserazide (sous forme de chlorhydrate de bénserazide)

Excipients : Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, crospovidone, éthylcellulose, oxyde de fer rouge (E172), silice colloïdale, docusate de sodium, stéarate de magnésium.

Forme galénique et quantité de principe actif par unité

Madopar contient une combinaison de lévodopa et de bénserazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

Madopar 200/50, boîte de 100 comprimés quadrifiables
Comprimés (roses) à 200 mg de lévodopa + 50 mg de bénserazide.

Indications/Possibilités d'emploi

Maladie de Parkinson

Madopar est indiqué pour le traitement du syndrome parkinsonien sous toutes ses formes; exception: le syndrome parkinsonien d'origine médicamenteuse.

Posologie/Mode d'emploi

Mode d'administration

Les comprimés de Madopar peuvent être fragmentés à volonté pour être plus faciles à avaler.

La posologie et les intervalles entre les doses doivent être établis avec soin chez chaque patient, y compris chez les patients âgés.

Maladie de Parkinson

Madopar doit être pris si possible 30 minutes avant ou 1 heure après les repas. Les effets indésirables affectant le tractus gastro-intestinal, principalement susceptibles de survenir aux stades précoces du traitement, peuvent être atténués par l'absorption simultanée de Madopar avec du liquide ou des aliments (par ex. de la pâtisserie), ou par augmentation lente de la posologie.

Posologie usuelle

En cours de traitement par la lévodopa, il convient d'administrer de

L'administration de Madopar un arrêt brutal du produit peut malin des neuroleptiques, de (hyperpyrexie, rigidité musc augmentation de la créatine j symptômes, le patient doit re écheant à l'hôpital, et un trait rapidement mis en œuvre. C'évaluation soigneuse de la situation pendant le traitement par Madopar, d'apparaître et, dans de rares cas, un produire. L'endormissement soudain sans signes précurseurs ou sans somnolence préalable, ou encore sans que le patient soit conscient de son endormissement soudain.

C'est pourquoi les patients doivent être informés de ce risque. Il convient de recommander aux patients de ne pas conduire de véhicule ou commander de machines s'ils se sentent somnolents ou s'ils ont déjà souffert d'endormissement soudain. En cas d'apparition de somnolence ou d'endormissement soudain, une réduction de la dose ou l'arrêt du traitement doivent être envisagés (voir «Effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines»).

Dépendance et abus médicamenteux

Syndrome de dysrégulation dopamnergique (SDD):

Le SDD est un trouble addictif résultant en une utilisation abusive du produit, observé chez certains patients traités par Madopar ou d'autres médicaments dopamnergiques. Avant l'initiation du traitement, les patients et les soignants doivent être avertis du risque potentiel de développer un SDD (voir aussi «Effets indésirables»).

Remarques sur la surveillance du traitement

Pendant la phase initiale du traitement, des contrôles rapprochés de la fonction hépatique, de la fonction rénale et de la formule sanguine sont recommandés (au moins une fois par an par la suite).

Chez les patients avec antécédents d'infarctus du myocarde, de troubles du rythme cardiaque ou de troubles de l'irrigation d'origine coronarienne, des contrôles réguliers de l'appareil circulatoire et de l'ECG doivent être effectués. Les patients avec antécédents d'ulcère gastroduodénal et ostéomalacie doivent également faire l'objet d'une surveillance particulière. Chez les patients avec glaucome à angle ouvert, des contrôles réguliers de la pression intra-oculaire sont indiqués.

Chez les diabétiques, il convient de contrôler fréquemment les niveaux de glycémie et d'adapter la posologie des antidiabétiques en cas de

Mélanome malin

Des études épidémiologiques ont montré que les patients atteints de maladie de Parkinson présentent un risque environ 2 à 6 fois de développer des mélanomes que la population générale. Ce risque accru est lié à la maladie de Parkinson elle-même ou à d'autres facteurs, comme la lévodopa utilisée pour traiter cette maladie. En cours de traitement par Madopar, il est par conséquent recommandé aux professionnels de la santé de contrôler régulièrement la recherche de modifications suspectes pouvant évoquer un mélanome. Des examens réguliers de la peau doivent être effectués par des médecins qualifiés (tels que des dermatologues).

Interactions

Interactions pharmacocinétiques

L'administration concomitante de Madopar avec de trihexyphénidyl, un anticholinergique, peut entraîner une augmentation de l'ampleur – de l'absorption de la lévodopa. La lévodopa et de Madopar n'a pas d'effet antagoniste.

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah

Ivoire 05, Casablanca Maroc

MADOPAR 200/50-100 comprimés

P.P.V. : 298,00 DH

7



6 118001 050697

1 comprimé =
200 mg lévodopa
50 mg bensérazide
sous forme de chlorhydrate

Madopar®

Lévodopa, bénserazide



Composition

Principes actifs: Lévodopa, bénserazide (sous forme de chlorhydrate de bénserazide)

Excipients : Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, crospovidone, éthylcellulose, oxyde de fer rouge (E172), silice colloïdale, docusate de sodium, stéarate de magnésium.

Forme galénique et quantité de principe actif par unité

Madopar contient une combinaison de lévodopa et de bénserazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

Madopar 200/50, boîte de 100 comprimés quadrifiables
Comprimés (roses) à 200 mg de lévodopa + 50 mg de bénserazide.

Indications/Possibilités d'emploi

Maladie de Parkinson

Madopar est indiqué pour le traitement du syndrome parkinsonien sous toutes ses formes; exception: le syndrome parkinsonien d'origine médicamenteuse.

Posologie/Mode d'emploi

Mode d'administration

Les comprimés de Madopar peuvent être fragmentés à volonté pour être plus faciles à avaler.

La posologie et les intervalles entre les doses doivent être établis avec soin chez chaque patient, y compris chez les patients âgés.

Maladie de Parkinson

Madopar doit être pris si possible 30 minutes avant ou 1 heure après les repas. Les effets indésirables affectant le tractus gastro-intestinal, principalement susceptibles de survenir aux stades précoces du traitement, peuvent être atténués par l'absorption simultanée de Madopar avec du liquide ou des aliments (par ex. de la pâtisserie), ou par augmentation lente de la posologie.

Posologie usuelle

En cours de traitement par la lévodopa, il convient d'administrer de

L'administration de Madopar un arrêt brutal du produit peut malin des neuroleptiques, de (hyperpyrexie, rigidité musc augmentation de la créatine j symptômes, le patient doit re écheant à l'hôpital, et un trait rapidement mis en œuvre. C'évaluation soigneuse de la situation pendant le traitement par Madopar, d'apparaître et, dans de rares cas, un produire. L'endormissement soudain sans signes précurseurs ou sans somnolence préalable, ou encore sans que le patient soit conscient de son endormissement soudain.

C'est pourquoi les patients doivent être informés de ce risque. Il convient de recommander aux patients de ne pas conduire de véhicule ou commander de machines s'ils se sentent somnolents ou s'ils ont déjà souffert d'endormissement soudain. En cas d'apparition de somnolence ou d'endormissement soudain, une réduction de la dose ou l'arrêt du traitement doivent être envisagés (voir «Effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines»).

Dépendance et abus médicamenteux

Syndrome de dysrégulation dopamnergique (SDD):

Le SDD est un trouble addictif résultant en une utilisation abusive du produit, observé chez certains patients traités par Madopar ou d'autres médicaments dopamnergiques. Avant l'initiation du traitement, les patients et les soignants doivent être avertis du risque potentiel de développer un SDD (voir aussi «Effets indésirables»).

Remarques sur la surveillance du traitement

Pendant la phase initiale du traitement, des contrôles rapprochés de la fonction hépatique, de la fonction rénale et de la formule sanguine sont recommandés (au moins une fois par an par la suite).

Chez les patients avec antécédents d'infarctus du myocarde, de troubles du rythme cardiaque ou de troubles de l'irrigation d'origine coronarienne, des contrôles réguliers de l'appareil circulatoire et de l'ECG doivent être effectués. Les patients avec antécédents d'ulcère gastroduodénal et ostéomalacie doivent également faire l'objet d'une surveillance particulière. Chez les patients avec glaucome à angle ouvert, des contrôles réguliers de la pression intra-oculaire sont indiqués.

Chez les diabétiques, il convient de contrôler fréquemment les niveaux de glycémie et d'adapter la posologie des antidiabétiques en cas de

Mélanome malin

Des études épidémiologiques ont montré que les patients atteints de maladie de Parkinson présentent un risque environ 2 à 6 fois de développer des mélanomes que la population générale. Ce risque accru est lié à la maladie de Parkinson elle-même ou à d'autres facteurs, comme la lévodopa utilisée pour traiter cette maladie. En cours de traitement par Madopar, il est par conséquent recommandé aux professionnels de la santé de contrôler régulièrement la recherche de modifications suspectes pouvant évoquer un mélanome. Des examens réguliers de la peau doivent être effectués par des médecins qualifiés (tels que des dermatologues).

Interactions

Interactions pharmacocinétiques

L'administration concomitante de Madopar avec de trihexyphénidyl, un anticholinergique, peut entraîner une augmentation de l'ampleur – de l'absorption de la lévodopa. La lévodopa et de Madopar n'a pas d'effet antagoniste.

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah

Ivoire 05, Casablanca Maroc

MADOPAR 200/50-100 comprimés

P.P.V. : 298,00 DH

7



6 118001 050697

Dénomination du médicament :

Stalevo® 50/12.5/200 mg

Stalevo® 100/25/200 mg

Stalevo® 150/37.5/200 mg

Comprimé pelliculé. Boîtes de
30 Lévodopa/Carbidopa/
Entacapone

STALEVO 100/25/200 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés

PPV : 339,00 DH



Grossesse et allaitement

Stalevo ne doit pas être pris

Les femmes ne doivent pas prendre

Stalevo.

3. Comment prendre Stalevo

Chaque comprimé contient 50 mg de lévodopa thérapeutique. Ne prenez pas plus de 2 comprimés Stalevo à la fois. Vous pouvez prendre jusqu'à 3 comprimés pelliculés ou plus si nécessaire.

Vous devez observer rigoureusement les instructions de votre médecin lors de la prise de Stalevo ou d'autres médicaments contenant de la lévodopa ou d'autres médicaments contre la maladie de Parkinson. Ces instructions concernent également le moment et la façon de prendre votre médicament.

Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

N'interrompez pas le traitement par Stalevo sans avoir auparavant longuement consulté votre médecin.

Ne prenez pas Stalevo en même temps que, ou peu de temps avant ou après, un repas riche en protéines (par ex. riche en viande, poisson, fromage et œufs) car la résorption d'un des principes actifs du Stalevo peut être entravée. Un intervalle d'au moins 2 à 3 heures entre la prise du Stalevo et celle de préparations à base de fer doit être respecté.

Si vous avez pris par mégarde un trop grand nombre de comprimés pelliculés, vous devez en avertir immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre Stalevo, prenez-le dès que vous aurez constaté votre oubli. Toutefois, vous ne devez pas prendre deux comprimés pelliculés de Stalevo en l'espace d'une heure. De même, vous ne devez pas prendre une dose double pour rattraper l'oubli d'une dose unique. Reprenez ensuite votre schéma habituel de dosage.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

La prise du Stalevo peut provoquer les effets secondaires suivants :

Stalevo est l'association de la lévodopa, la carbidopa et l'entacapone dans un produit. C'est pourquoi les effets secondaires qui ont été décrits lors du traitement par la lévodopa/carbidopa et par l'entacapone associé à la lévodopa, peuvent aussi survenir sous Stalevo.

Très fréquent : (au moins un patient/une patiente sur 10)
Mouvements involontaires, généralement des bras, des jambes ou de la tête (dyskinésies) ; nausées ; diarrhée ;

Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que Stalevo et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Stalevo ?
4. Comment prendre Stalevo ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver Stalevo ?

1. Qu'est-ce que Stalevo® et dans quel cas est-il utilisé ?

Stalevo est utilisé pour traiter les patients atteints de la maladie de Parkinson et souffrant de symptômes bien précis (fluctuations motrices appelées symptômes de fin de dose ou effet «on-off»). Stalevo est administré lorsque la stabilisation des symptômes par un traitement antérieur avec un ou deux principes actifs n'est pas suffisante.

Stalevo est une association de trois principes actifs dans un comprimé pelliculé.

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo contient de la lévodopa qui est le composant actif contre la maladie de Parkinson. En plus, chaque comprimé pelliculé contient de la carbidopa et de l'entacapone qui améliorent l'effet de la

Dénomination du médicament :

Stalevo® 50/12.5/200 mg

Stalevo® 100/25/200 mg

Stalevo® 150/37.5/200 mg

Comprimé pelliculé. Boîtes de
30 Lévodopa/Carbidopa/
Entacapone

STALEVO 100/25/200 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés

PPV : 339,00 DH



Grossesse et allaitement

Stalevo ne doit pas être pris par les femmes enceintes ou allaitantes. Les femmes ne doivent pas prendre Stalevo.

3. Comment prendre Stalevo

Chaque comprimé contient 50 mg de lévodopa, 12.5 mg de carbidopa et 200 mg d'entacapone. Prenez un comprimé Stalevo à la fois. Vous pouvez prendre jusqu'à 3 comprimés pelliculés ou plus par jour, mais pas plus de 300 mg de lévodopa par prise.

Vous devez observer rigoureusement les instructions de votre médecin lors de la prise de Stalevo ou d'autres médicaments contenant de la lévodopa ou d'autres médicaments contre la maladie de Parkinson. Ces instructions concernent également le moment et la façon de prendre votre médicament.

Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

N'interrompez pas le traitement par Stalevo sans avoir auparavant longuement consulté votre médecin.

Ne prenez pas Stalevo en même temps que, ou peu de temps avant ou après, un repas riche en protéines (par ex. riche en viande, poisson, fromage et œufs) car la résorption d'un des principes actifs du Stalevo peut être entravée. Un intervalle d'au moins 2 à 3 heures entre la prise du Stalevo et celle de préparations à base de fer doit être respecté.

Si vous avez pris par mégarde un trop grand nombre de comprimés pelliculés, vous devez en avertir immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre Stalevo, prenez-le dès que vous aurez constaté votre oubli. Toutefois, vous ne devez pas prendre deux comprimés pelliculés de Stalevo en l'espace d'une heure. De même, vous ne devez pas prendre une dose double pour rattraper l'oubli d'une dose unique. Reprenez ensuite votre schéma habituel de dosage.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

La prise du Stalevo peut provoquer les effets secondaires suivants :

Stalevo est l'association de la lévodopa, la carbidopa et l'entacapone dans un produit. C'est pourquoi les effets secondaires qui ont été décrits lors du traitement par la lévodopa/carbidopa et par l'entacapone associé à la lévodopa, peuvent aussi survenir sous Stalevo.

Très fréquent : (au moins un patient/une patiente sur 10)
Mouvements involontaires, généralement des bras, des jambes ou de la tête (dyskinésies) ; nausées ; diarrhée ;

Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que Stalevo et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Stalevo ?
4. Comment prendre Stalevo ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver Stalevo ?

1. Qu'est-ce que Stalevo® et dans quel cas est-il utilisé ?

Stalevo est utilisé pour traiter les patients atteints de la maladie de Parkinson et souffrant de symptômes bien précis (fluctuations motrices appelées symptômes de fin de dose ou effet «on-off»). Stalevo est administré lorsque la stabilisation des symptômes par un traitement antérieur avec un ou deux principes actifs n'est pas suffisante.

Stalevo est une association de trois principes actifs dans un comprimé pelliculé.

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo contient de la lévodopa qui est le composant actif contre la maladie de Parkinson. En plus, chaque comprimé pelliculé contient de la carbidopa et de l'entacapone qui améliorent l'effet de la

Dénomination du médicament :

Stalevo® 50/12.5/200 mg

Stalevo® 100/25/200 mg

Stalevo® 150/37.5/200 mg

Comprimé pelliculé. Boîtes de
30 Lévodopa/Carbidopa/
Entacapone

STALEVO 100/25/200 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés

PPV : 339,00 DH



Grossesse et allaitement

Stalevo ne doit pas être pris par les femmes enceintes ou allaitantes. Les femmes ne doivent pas prendre Stalevo.

3. Comment prendre Stalevo

Chaque comprimé contient 50 mg de lévodopa, 12.5 mg de carbidopa et 200 mg d'entacapone. Prenez un comprimé Stalevo à la fois. Vous pouvez prendre jusqu'à 3 comprimés pelliculés ou plus par jour, mais pas plus de 150 mg de lévodopa par prise.

Vous devez observer rigoureusement les instructions de votre médecin lors de la prise de Stalevo ou d'autres médicaments contenant de la lévodopa ou d'autres médicaments contre la maladie de Parkinson. Ces instructions concernent également le moment et la façon de prendre votre médicament.

Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

N'interrompez pas le traitement par Stalevo sans avoir auparavant longuement consulté votre médecin.

Ne prenez pas Stalevo en même temps que, ou peu de temps avant ou après, un repas riche en protéines (par ex. riche en viande, poisson, fromage et œufs) car la résorption d'un des principes actifs du Stalevo peut être entravée. Un intervalle d'au moins 2 à 3 heures entre la prise du Stalevo et celle de préparations à base de fer doit être respecté.

Si vous avez pris par mégarde un trop grand nombre de comprimés pelliculés, vous devez en avertir immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre Stalevo, prenez-le dès que vous aurez constaté votre oubli. Toutefois, vous ne devez pas prendre deux comprimés pelliculés de Stalevo en l'espace d'une heure. De même, vous ne devez pas prendre une dose double pour rattraper l'oubli d'une dose unique. Reprenez ensuite votre schéma habituel de dosage.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

La prise du Stalevo peut provoquer les effets secondaires suivants :

Stalevo est l'association de la lévodopa, la carbidopa et l'entacapone dans un produit. C'est pourquoi les effets secondaires qui ont été décrits lors du traitement par la lévodopa/carbidopa et par l'entacapone associé à la lévodopa, peuvent aussi survenir sous Stalevo.

Très fréquent : (au moins un patient/une patiente sur 10)
Mouvements involontaires, généralement des bras, des jambes ou de la tête (dyskinésies) ; nausées ; diarrhée ;

Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que Stalevo et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Stalevo ?
4. Comment prendre Stalevo ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver Stalevo ?

1. Qu'est-ce que Stalevo® et dans quel cas est-il utilisé ?

Stalevo est utilisé pour traiter les patients atteints de la maladie de Parkinson et souffrant de symptômes bien précis (fluctuations motrices appelées symptômes de fin de dose ou effet «on-off»). Stalevo est administré lorsque la stabilisation des symptômes par un traitement antérieur avec un ou deux principes actifs n'est pas suffisante.

Stalevo est une association de trois principes actifs dans un comprimé pelliculé.

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo contient de la lévodopa qui est le composant actif contre la maladie de Parkinson. En plus, chaque comprimé pelliculé contient de la carbidopa et de l'entacapone qui améliorent l'effet de la

Dénomination du médicament :

Stalevo® 50/12.5/200 mg

Stalevo® 100/25/200 mg

Stalevo® 150/37.5/200 mg

Comprimé pelliculé. Boîtes de
30 Lévodopa/Carbidopa/
Entacapone

STALEVO 100/25/200 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés

PPV : 339,00 DH



Grossesse et allaitement

Stalevo ne doit pas être pris par les femmes enceintes ou allaitantes.

3. Comment prendre Stalevo

Chaque comprimé contient 50 mg de lévodopa, 12.5 mg de carbidopa et 200 mg d'entacapone. Prenez un comprimé par jour, au moins 1 heure avant ou après les repas. Ne prenez pas plus d'un comprimé par jour.

Vous devez observer rigoureusement les instructions de votre médecin lors de la prise de Stalevo ou d'autres médicaments contenant de la lévodopa ou d'autres médicaments contre la maladie de Parkinson. Ces instructions concernent également le moment et la façon de prendre votre médicament.

Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

N'interrompez pas le traitement par Stalevo sans avoir auparavant longuement consulté votre médecin.

Ne prenez pas Stalevo en même temps que, ou peu de temps avant ou après, un repas riche en protéines (par ex. riche en viande, poisson, fromage et œufs) car la résorption d'un des principes actifs du Stalevo peut être entravée. Un intervalle d'au moins 2 à 3 heures entre la prise du Stalevo et celle de préparations à base de fer doit être respecté.

Si vous avez pris par mégarde un trop grand nombre de comprimés pelliculés, vous devez en avertir immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre Stalevo, prenez-le dès que vous aurez constaté votre oubli. Toutefois, vous ne devez pas prendre deux comprimés pelliculés de Stalevo en l'espace d'une heure. De même, vous ne devez pas prendre une dose double pour rattraper l'oubli d'une dose unique. Reprenez ensuite votre schéma habituel de dosage.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

La prise du Stalevo peut provoquer les effets secondaires suivants :

Stalevo est l'association de la lévodopa, la carbidopa et l'entacapone dans un produit. C'est pourquoi les effets secondaires qui ont été décrits lors du traitement par la lévodopa/carbidopa et par l'entacapone associé à la lévodopa, peuvent aussi survenir sous Stalevo.

Très fréquent : (au moins un patient/une patiente sur 10)
Mouvements involontaires, généralement des bras, des jambes ou de la tête (dyskinésies) ; nausées ; diarrhée ;

Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que Stalevo et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Stalevo ?
4. Comment <prendre> <utiliser> Stalevo ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver Stalevo ?

1. Qu'est-ce que Stalevo® et dans quel cas est-il utilisé ?

Stalevo est utilisé pour traiter les patients atteints de la maladie de Parkinson et souffrant de symptômes bien précis (fluctuations motrices appelées symptômes de fin de dose ou effet «on-off»). Stalevo est administré lorsque la stabilisation des symptômes par un traitement antérieur avec un ou deux principes actifs n'est pas suffisante.

Stalevo est une association de trois principes actifs dans un comprimé pelliculé.

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo contient de la lévodopa qui est le composant actif contre la maladie de Parkinson. En plus, chaque comprimé pelliculé contient de la carbidopa et de l'entacapone qui améliorent l'effet de la

Dénomination du médicament :

Stalevo® 50/12.5/200 mg

Stalevo® 100/25/200 mg

Stalevo® 150/37.5/200 mg

Comprimé pelliculé. Boîtes de
30 Lévodopa/Carbidopa/
Entacapone

STALEVO 100/25/200 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés

PPV : 339,00 DH



Grossesse et allaitement

Stalevo ne doit pas être pris par les femmes enceintes ou allaitantes.

3. Comment prendre Stalevo

Chaque comprimé contient 50 mg de lévodopa, 12.5 mg de carbidopa et 200 mg d'entacapone. Prenez un comprimé par jour, au moins 1 heure avant ou après les repas. Ne prenez pas plus d'un comprimé par jour.

Vous devez observer rigoureusement les instructions de votre médecin lors de la prise de Stalevo ou d'autres médicaments contenant de la lévodopa ou d'autres médicaments contre la maladie de Parkinson. Ces instructions concernent également le moment et la façon de prendre votre médicament.

Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

N'interrompez pas le traitement par Stalevo sans avoir auparavant longuement consulté votre médecin.

Ne prenez pas Stalevo en même temps que, ou peu de temps avant ou après, un repas riche en protéines (par ex. riche en viande, poisson, fromage et œufs) car la résorption d'un des principes actifs du Stalevo peut être entravée. Un intervalle d'au moins 2 à 3 heures entre la prise du Stalevo et celle de préparations à base de fer doit être respecté.

Si vous avez pris par mégarde un trop grand nombre de comprimés pelliculés, vous devez en avertir immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre Stalevo, prenez-le dès que vous aurez constaté votre oubli. Toutefois, vous ne devez pas prendre deux comprimés pelliculés de Stalevo en l'espace d'une heure. De même, vous ne devez pas prendre une dose double pour rattraper l'oubli d'une dose unique. Reprenez ensuite votre schéma habituel de dosage.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

La prise du Stalevo peut provoquer les effets secondaires suivants :

Stalevo est l'association de la lévodopa, la carbidopa et l'entacapone dans un produit. C'est pourquoi les effets secondaires qui ont été décrits lors du traitement par la lévodopa/carbidopa et par l'entacapone associé à la lévodopa, peuvent aussi survenir sous Stalevo.

Très fréquent : (au moins un patient/une patiente sur 10)
Mouvements involontaires, généralement des bras, des jambes ou de la tête (dyskinésies) ; nausées ; diarrhée ;

Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que Stalevo et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant *<de prendre> <d'utiliser> Stalevo* ?
4. Comment *<prendre> <utiliser> Stalevo* ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver Stalevo ?

1. Qu'est-ce que Stalevo® et dans quel cas est-il utilisé ?

Stalevo est utilisé pour traiter les patients atteints de la maladie de Parkinson et souffrant de symptômes bien précis (fluctuations motrices appelées symptômes de fin de dose ou effet «on-off»). Stalevo est administré lorsque la stabilisation des symptômes par un traitement antérieur avec un ou deux principes actifs n'est pas suffisante.

Stalevo est une association de trois principes actifs dans un comprimé pelliculé.

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo contient de la lévodopa qui est le composant actif contre la maladie de Parkinson. En plus, chaque comprimé pelliculé contient de la carbidopa et de l'entacapone qui améliorent l'effet de la

Dénomination du médicament :

Stalevo® 50/12.5/200 mg

Stalevo® 100/25/200 mg

Stalevo® 150/37.5/200 mg

Comprimé pelliculé. Boîtes de
30 Lévodopa/Carbidopa/
Entacapone

STALEVO 100/25/200 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés

PPV : 339,00 DH



Grossesse et allaitement

Stalevo ne doit pas être pris par les femmes enceintes ou allaitantes.

3. Comment prendre Stalevo

Chaque comprimé contient 50 mg de lévodopa, 12.5 mg de carbidopa et 200 mg d'entacapone. Prenez un comprimé par jour, au moins 1 heure avant ou après les repas. Ne prenez pas plus d'un comprimé par jour.

Vous devez observer rigoureusement les instructions de votre médecin lors de la prise de Stalevo ou d'autres médicaments contenant de la lévodopa ou d'autres médicaments contre la maladie de Parkinson. Ces instructions concernent également le moment et la façon de prendre votre médicament.

Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

N'interrompez pas le traitement par Stalevo sans avoir auparavant longuement consulté votre médecin.

Ne prenez pas Stalevo en même temps que, ou peu de temps avant ou après, un repas riche en protéines (par ex. riche en viande, poisson, fromage et œufs) car la résorption d'un des principes actifs du Stalevo peut être entravée. Un intervalle d'au moins 2 à 3 heures entre la prise du Stalevo et celle de préparations à base de fer doit être respecté.

Si vous avez pris par mégarde un trop grand nombre de comprimés pelliculés, vous devez en avertir immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre Stalevo, prenez-le dès que vous aurez constaté votre oubli. Toutefois, vous ne devez pas prendre deux comprimés pelliculés de Stalevo en l'espace d'une heure. De même, vous ne devez pas prendre une dose double pour rattraper l'oubli d'une dose unique. Reprenez ensuite votre schéma habituel de dosage.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

La prise du Stalevo peut provoquer les effets secondaires suivants :

Stalevo est l'association de la lévodopa, la carbidopa et l'entacapone dans un produit. C'est pourquoi les effets secondaires qui ont été décrits lors du traitement par la lévodopa/carbidopa et par l'entacapone associé à la lévodopa, peuvent aussi survenir sous Stalevo.

Très fréquent : (au moins un patient/une patiente sur 10)
Mouvements involontaires, généralement des bras, des jambes ou de la tête (dyskinésies) ; nausées ; diarrhée ;

Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que Stalevo et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Stalevo ?
4. Comment <prendre> <utiliser> Stalevo ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver Stalevo ?

1. Qu'est-ce que Stalevo® et dans quel cas est-il utilisé ?

Stalevo est utilisé pour traiter les patients atteints de la maladie de Parkinson et souffrant de symptômes bien précis (fluctuations motrices appelées symptômes de fin de dose ou effet «on-off»). Stalevo est administré lorsque la stabilisation des symptômes par un traitement antérieur avec un ou deux principes actifs n'est pas suffisante.

Stalevo est une association de trois principes actifs dans un comprimé pelliculé.

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo contient de la lévodopa qui est le composant actif contre la maladie de Parkinson. En plus, chaque comprimé pelliculé contient de la carbidopa et de l'entacapone qui améliorent l'effet de la

Dénomination du médicament :

Stalevo® 50/12.5/200 mg

Stalevo® 100/25/200 mg

Stalevo® 150/37.5/200 mg

Comprimé pelliculé. Boîtes de
30 Lévodopa/Carbidopa/
Entacapone

STALEVO 100/25/200 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés

PPV : 339,00 DH



Grossesse et allaitement

Stalevo ne doit pas être pris par les femmes enceintes ou allaitantes.

3. Comment prendre Stalevo

Chaque comprimé contient 50 mg de lévodopa, 12.5 mg de carbidopa et 200 mg d'entacapone. Prenez un comprimé par jour, au moins 1 heure avant ou après les repas. Ne prenez pas plus d'un comprimé par jour.

Vous devez observer rigoureusement les instructions de votre médecin lors de la prise de Stalevo ou d'autres médicaments contenant de la lévodopa ou d'autres médicaments contre la maladie de Parkinson. Ces instructions concernent également le moment et la façon de prendre votre médicament.

Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

N'interrompez pas le traitement par Stalevo sans avoir auparavant longuement consulté votre médecin.

Ne prenez pas Stalevo en même temps que, ou peu de temps avant ou après, un repas riche en protéines (par ex. riche en viande, poisson, fromage et œufs) car la résorption d'un des principes actifs du Stalevo peut être entravée. Un intervalle d'au moins 2 à 3 heures entre la prise du Stalevo et celle de préparations à base de fer doit être respecté.

Si vous avez pris par mégarde un trop grand nombre de comprimés pelliculés, vous devez en avertir immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre Stalevo, prenez-le dès que vous aurez constaté votre oubli. Toutefois, vous ne devez pas prendre deux comprimés pelliculés de Stalevo en l'espace d'une heure. De même, vous ne devez pas prendre une dose double pour rattraper l'oubli d'une dose unique. Reprenez ensuite votre schéma habituel de dosage.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

La prise du Stalevo peut provoquer les effets secondaires suivants :

Stalevo est l'association de la lévodopa, la carbidopa et l'entacapone dans un produit. C'est pourquoi les effets secondaires qui ont été décrits lors du traitement par la lévodopa/carbidopa et par l'entacapone associé à la lévodopa, peuvent aussi survenir sous Stalevo.

Très fréquent : (au moins un patient/une patiente sur 10)
Mouvements involontaires, généralement des bras, des jambes ou de la tête (dyskinésies) ; nausées ; diarrhée ;

Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que Stalevo et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant *<de prendre> <d'utiliser> Stalevo* ?
4. Comment *<prendre> <utiliser> Stalevo* ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver Stalevo ?

1. Qu'est-ce que Stalevo® et dans quel cas est-il utilisé ?

Stalevo est utilisé pour traiter les patients atteints de la maladie de Parkinson et souffrant de symptômes bien précis (fluctuations motrices appelées symptômes de fin de dose ou effet «on-off»). Stalevo est administré lorsque la stabilisation des symptômes par un traitement antérieur avec un ou deux principes actifs n'est pas suffisante.

Stalevo est une association de trois principes actifs dans un comprimé pelliculé.

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo contient de la lévodopa qui est le composant actif contre la maladie de Parkinson. En plus, chaque comprimé pelliculé contient de la carbidopa et de l'entacapone qui améliorent l'effet de la

Dénomination du médicament :

Stalevo® 50/12.5/200 mg

Stalevo® 100/25/200 mg

Stalevo® 150/37.5/200 mg

Comprimé pelliculé. Boîtes de
30 Lévodopa/Carbidopa/
Entacapone

STALEVO 100/25/200 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés

PPV : 339,00 DH



Grossesse et allaitement

Stalevo ne doit pas être pris par les femmes enceintes ou allaitantes. Les femmes ne doivent pas prendre Stalevo.

3. Comment prendre Stalevo

Chaque comprimé contient 50 mg de lévodopa, 12.5 mg de carbidopa et 200 mg d'entacapone. Prenez un comprimé Stalevo à la fois. Vous pouvez prendre jusqu'à 3 comprimés pelliculés ou plus par jour, mais pas plus de 300 mg de lévodopa par prise. Ne prenez pas plus de 3 comprimés par jour.

Vous devez observer rigoureusement les instructions de votre médecin lors de la prise de Stalevo ou d'autres médicaments contenant de la lévodopa ou d'autres médicaments contre la maladie de Parkinson. Ces instructions concernent également le moment et la façon de prendre votre médicament.

Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

N'interrompez pas le traitement par Stalevo sans avoir auparavant longuement consulté votre médecin.

Ne prenez pas Stalevo en même temps que, ou peu de temps avant ou après, un repas riche en protéines (par ex. riche en viande, poisson, fromage et œufs) car la résorption d'un des principes actifs du Stalevo peut être entravée. Un intervalle d'au moins 2 à 3 heures entre la prise du Stalevo et celle de préparations à base de fer doit être respecté.

Si vous avez pris par mégarde un trop grand nombre de comprimés pelliculés, vous devez en avertir immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre Stalevo, prenez-le dès que vous aurez constaté votre oubli. Toutefois, vous ne devez pas prendre deux comprimés pelliculés de Stalevo en l'espace d'une heure. De même, vous ne devez pas prendre une dose double pour rattraper l'oubli d'une dose unique. Reprenez ensuite votre schéma habituel de dosage.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

La prise du Stalevo peut provoquer les effets secondaires suivants :

Stalevo est l'association de la lévodopa, la carbidopa et l'entacapone dans un produit. C'est pourquoi les effets secondaires qui ont été décrits lors du traitement par la lévodopa/carbidopa et par l'entacapone associé à la lévodopa, peuvent aussi survenir sous Stalevo.

Très fréquent : (au moins un patient/une patiente sur 10)
Mouvements involontaires, généralement des bras, des jambes ou de la tête (dyskinésies) ; nausées ; diarrhée ;

Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que Stalevo et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Stalevo ?
4. Comment <prendre> <utiliser> Stalevo ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver Stalevo ?

1. Qu'est-ce que Stalevo® et dans quel cas est-il utilisé ?

Stalevo est utilisé pour traiter les patients atteints de la maladie de Parkinson et souffrant de symptômes bien précis (fluctuations motrices appelées symptômes de fin de dose ou effet «on-off»). Stalevo est administré lorsque la stabilisation des symptômes par un traitement antérieur avec un ou deux principes actifs n'est pas suffisante.

Stalevo est une association de trois principes actifs dans un comprimé pelliculé.

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo contient de la lévodopa qui est le composant actif contre la maladie de Parkinson. En plus, chaque comprimé pelliculé contient de la carbidopa et de l'entacapone qui améliorent l'effet de la

Dénomination du médicament :

Stalevo® 50/12.5/200 mg

Stalevo® 100/25/200 mg

Stalevo® 150/37.5/200 mg

Comprimé pelliculé. Boîtes de
30 Lévodopa/Carbidopa/
Entacapone

STALEVO 100/25/200 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés

PPV : 339,00 DH



Grossesse et allaitement

Stalevo ne doit pas être pris par les femmes enceintes ou allaitantes.

3. Comment prendre Stalevo

Chaque comprimé contient 50 mg de lévodopa, 12.5 mg de carbidopa et 200 mg d'entacapone. Prenez un comprimé par jour, au moins 1 heure avant ou après les repas. Ne prenez pas plus d'un comprimé par jour.

Vous devez observer rigoureusement les instructions de votre médecin lors de la prise de Stalevo ou d'autres médicaments contenant de la lévodopa ou d'autres médicaments contre la maladie de Parkinson. Ces instructions concernent également le moment et la façon de prendre votre médicament.

Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

N'interrompez pas le traitement par Stalevo sans avoir auparavant longuement consulté votre médecin.

Ne prenez pas Stalevo en même temps que, ou peu de temps avant ou après, un repas riche en protéines (par ex. riche en viande, poisson, fromage et œufs) car la résorption d'un des principes actifs du Stalevo peut être entravée. Un intervalle d'au moins 2 à 3 heures entre la prise du Stalevo et celle de préparations à base de fer doit être respecté.

Si vous avez pris par mégarde un trop grand nombre de comprimés pelliculés, vous devez en avertir immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre Stalevo, prenez-le dès que vous aurez constaté votre oubli. Toutefois, vous ne devez pas prendre deux comprimés pelliculés de Stalevo en l'espace d'une heure. De même, vous ne devez pas prendre une dose double pour rattraper l'oubli d'une dose unique. Reprenez ensuite votre schéma habituel de dosage.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

La prise du Stalevo peut provoquer les effets secondaires suivants :

Stalevo est l'association de la lévodopa, la carbidopa et l'entacapone dans un produit. C'est pourquoi les effets secondaires qui ont été décrits lors du traitement par la lévodopa/carbidopa et par l'entacapone associé à la lévodopa, peuvent aussi survenir sous Stalevo.

Très fréquent : (au moins un patient/une patiente sur 10)
Mouvements involontaires, généralement des bras, des jambes ou de la tête (dyskinésies) ; nausées ; diarrhée ;

Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que Stalevo et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Stalevo ?
4. Comment <prendre> <utiliser> Stalevo ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver Stalevo ?

1. Qu'est-ce que Stalevo® et dans quel cas est-il utilisé ?

Stalevo est utilisé pour traiter les patients atteints de la maladie de Parkinson et souffrant de symptômes bien précis (fluctuations motrices appelées symptômes de fin de dose ou effet «on-off»). Stalevo est administré lorsque la stabilisation des symptômes par un traitement antérieur avec un ou deux principes actifs n'est pas suffisante.

Stalevo est une association de trois principes actifs dans un comprimé pelliculé.

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo contient de la lévodopa qui est le composant actif contre la maladie de Parkinson. En plus, chaque comprimé pelliculé contient de la carbidopa et de l'entacapone qui améliorent l'effet de la

Dénomination du médicament :

Stalevo® 50/12.5/200 mg

Stalevo® 100/25/200 mg

Stalevo® 150/37.5/200 mg

Comprimé pelliculé. Boîtes de
30 Lévodopa/Carbidopa/
Entacapone

STALEVO 100/25/200 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés

PPV : 339,00 DH



Grossesse et allaitement

Stalevo ne doit pas être pris par les femmes enceintes ou allaitantes.

3. Comment prendre Stalevo

Chaque comprimé contient 50 mg de lévodopa, 12.5 mg de carbidopa et 200 mg d'entacapone. Prenez un comprimé par jour, au moins 1 heure avant ou après les repas. Ne prenez pas plus d'un comprimé par jour.

Vous devez observer rigoureusement les instructions de votre médecin lors de la prise de Stalevo ou d'autres médicaments contenant de la lévodopa ou d'autres médicaments contre la maladie de Parkinson. Ces instructions concernent également le moment et la façon de prendre votre médicament.

Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

N'interrompez pas le traitement par Stalevo sans avoir auparavant longuement consulté votre médecin.

Ne prenez pas Stalevo en même temps que, ou peu de temps avant ou après, un repas riche en protéines (par ex. riche en viande, poisson, fromage et œufs) car la résorption d'un des principes actifs du Stalevo peut être entravée. Un intervalle d'au moins 2 à 3 heures entre la prise du Stalevo et celle de préparations à base de fer doit être respecté.

Si vous avez pris par mégarde un trop grand nombre de comprimés pelliculés, vous devez en avertir immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre Stalevo, prenez-le dès que vous aurez constaté votre oubli. Toutefois, vous ne devez pas prendre deux comprimés pelliculés de Stalevo en l'espace d'une heure. De même, vous ne devez pas prendre une dose double pour rattraper l'oubli d'une dose unique. Reprenez ensuite votre schéma habituel de dosage.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

La prise du Stalevo peut provoquer les effets secondaires suivants :

Stalevo est l'association de la lévodopa, la carbidopa et l'entacapone dans un produit. C'est pourquoi les effets secondaires qui ont été décrits lors du traitement par la lévodopa/carbidopa et par l'entacapone associé à la lévodopa, peuvent aussi survenir sous Stalevo.

Très fréquent : (au moins un patient/une patiente sur 10)
Mouvements involontaires, généralement des bras, des jambes ou de la tête (dyskinésies) ; nausées ; diarrhée ;

Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que Stalevo et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant *<de prendre> <d'utiliser> Stalevo* ?
4. Comment *<prendre> <utiliser> Stalevo* ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver Stalevo ?

1. Qu'est-ce que Stalevo® et dans quel cas est-il utilisé ?

Stalevo est utilisé pour traiter les patients atteints de la maladie de Parkinson et souffrant de symptômes bien précis (fluctuations motrices appelées symptômes de fin de dose ou effet «on-off»). Stalevo est administré lorsque la stabilisation des symptômes par un traitement antérieur avec un ou deux principes actifs n'est pas suffisante.

Stalevo est une association de trois principes actifs dans un comprimé pelliculé.

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo contient de la lévodopa qui est le composant actif contre la maladie de Parkinson. En plus, chaque comprimé pelliculé contient de la carbidopa et de l'entacapone qui améliorent l'effet de la

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

Veuillez lire attentivement l'intégral 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 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 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.

En cas de doute, il est toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mesures spéciales

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

Mises en garde

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

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

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non médicamenteuses (alcool, drogues).

La dépendance peut survenir même si l'absence de ces facteurs favorisants.

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

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un état de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou quelques jours, de signes tels que : sécheresse importante, insomnie, douleurs

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

Veuillez lire attentivement l'intégral 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 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 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.

En cas de doute, il est toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mesures spéciales

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

Mises en garde

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

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

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non médicamenteuses (alcool, drogues).

La dépendance peut survenir même si l'absence de ces facteurs favorisants.

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

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un état de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou quelques jours, de signes tels que : sécheresse importante, insomnie, douleurs

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

Veuillez lire attentivement l'intégral 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 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 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.

En cas de doute, il est toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mesures spéciales

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

Mises en garde

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

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

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non médicamenteuses (alcool, drogues).

La dépendance peut survenir, même si l'absence de ces facteurs favorise la survenue de la dépendance.

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

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un état de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou quelques jours, de signes tels que : sécheresse importante, insomnie, douleurs

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

Veuillez lire attentivement l'intégral 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 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 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.

En cas de doute, il est toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mesures spéciales

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

Mises en garde

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

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

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non médicamenteuses (alcool, drogues).

La dépendance peut survenir même si l'absence de ces facteurs favorisants.

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

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un état de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou quelques jours, de signes tels que : sécheresse importante, insomnie, douleurs

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

Veuillez lire attentivement l'intégral 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 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 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.

En cas de doute, il est toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mesures spéciales

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

Mises en garde

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

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

- durée du traitement,
- dose,

- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

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

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un état de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou quelques jours, de signes tels que : sécheresse importante, insomnie, douleurs

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

Veuillez lire attentivement l'intégral 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 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 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.

En cas de doute, il est toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mesures spéciales

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

Mises en garde

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

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

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non (alcoolique).

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

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

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un état de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou quelques jours, de signes tels que : importante, insomnie, douleurs

