

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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

- Reclamation : 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.

**MUPRAS** : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Ho  
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



## Déclaration de Maladie

N° M21- 064203

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8722 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : CHAFIK RACHID

Date de naissance : 09/09/79

Adresse : Casablanca

Tél. : 0662281353 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

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 causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casablanca Le : 07/03/2023

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
07/03/23	Ce		350,00	Dr. Rim AMZ

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur      Date      Montant de la Facture

07/03/23

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien      Date des Soins      Nombre      Montant détaillé des Honoraires

AM    PC    IM    IV

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

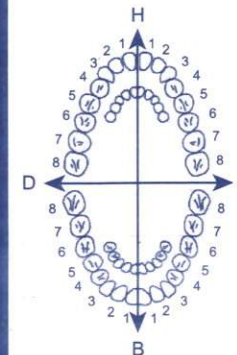
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, 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

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

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



Casablanca, le 04/03/23

Docteur : CHAFIK Rachid

1/ Nadopar 250mg cp

 $\frac{1}{2}$ 
$$\Delta_{NO_2}$$
 $N/2$ 

△  
137

2) Stalevo 100/25/20

Лсп

△  
7R

Аср

△  
ASE

3/ Trivastal 50mg cp

14

 $\Delta$   
8th

14

$\Delta$   
AGt

4/ Amantadine 100 mg

Acf

△

 $\wedge 4$ 
$$\frac{\Delta}{12}$$

5/ Seroplex 10 mg

14

Dr

1

1

6) Alprazolam <sup>on</sup> 0.5 mg

Q. 10

22



7/ Motilium

10 mg 4

14  
Δ  
10h

14  
Δ  
13h

14p  
Δ  
14h30

14p  
Δ  
20h

pdt 3 mois  
34.40 x 2

8/ Forax sachet

1sch x 3/° si constipation

 **PHARMACIE HAY RAJA**  
**Hicham ABOUTIKA**  
Docteur en Pharmacie  
125 Bis, Av. Des Pleiades Bd. Anoual  
Hay Raja L'Hermitage  
Casablanca - Tél : 022 86 05 25

**Dr. RIM AMZIL**  
Neurologue  
Explorations Neurophysiologiques Cliniques (EEG - EMG)  
Tél: 06 72 76 08 04  
Email: amzilrim@gmail.com

**T=6416,50**  
 **PHARMACIE HAY RAJA**  
**Hicham ABOUTIKA**  
Docteur en Pharmacie  
125 Bis, Av. Des Pleiades Bd Anoual  
Hay Raja L'Hermitage  
Casablanca - Tél: 05 22 86 05 25



# Seroplex® 10 mg

من فضلك اقرأ هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل تناول هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد.  
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، 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 له الضرر.

سيروبليكس 10 ملغ، قرص مغلف قابل للقطع

• المادة الفعالة هي:

إيسيتالوبرام ..... 10,00 ملغ

بشكل أوكسالات الإيسيتالوبرام ..... 12,77 ملغ

لكل قرص مغلف قابل للقطع

• المكونات الأخرى هي:

النواة الغارية:

سلولوز ميكروبولوري، صوان غرواني عديم الماء، تالك، كروسكرميلوز صودي، ستيرات المغنيزيوم.

التغليف:

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

• صاحب الرخصة / المصنع:

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

1- ما هو سيروبليكس 10 ملغ، قرص مغلف قابل للقطع، وما هي حالات استعماله؟

يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف قابل للقطع في عبوة من 28 أو 14 قرص.

مضاد اكتئاب / كايغ انتقائي لإعادة التقاط السيروتونين.

هذا الدواء هو مقاوم للاكتئاب. يوصى باستعماله في:

- علاج نوبات الاكتئاب الحادة.

- علاج الاضطراب الهلعي.

- علاج الرهاب الاجتماعي.

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.  
Keep out of the reach and sight of children.

Maphar  
Bd Alkimia N° 6, Q1,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
Seroplex 10mg cp séc b28  
P.P.V : 240,00 DH



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

## Titulaire/Fabricant :

H. LUNDBECK A/S Ottiliavej, 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 اقرأ هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل تناول هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد.  
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، 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 له الضرر.

سيروبليكس 10 ملغ، قرص مغلف قابل للقطع

• المادة الفعالة هي:

إيسيتالوبرام ..... 10,00 ملغ

بشكل أوكسالات الإيسيتالوبرام ..... 12,77 ملغ

لكل قرص مغلف قابل للقطع

• المكونات الأخرى هي:

النواة الغارية:

سلولوز ميكروبولوري، صوان غرواني عديم الماء، تالك، كروسكرميلوز صودي، ستيرات المغنيزيوم.

التغليف:

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

• صاحب الرخصة / المصنع:

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

1- ما هو سيروبليكس 10 ملغ، قرص مغلف قابل للقطع، وما هي حالات استعماله؟

يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف قابل للقطع في عبوة من 28 أو 14 قرص.

مضاد اكتئاب / كايغ انتقائي لإعادة التقاط السيروتونين.

هذا الدواء هو مقاوم للاكتئاب. يوصى باستعماله في:

- علاج نوبات الاكتئاب الحادة.

- علاج الاضطراب الهلعي.

- علاج الرهاب الاجتماعي.

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.  
Keep out of the reach and sight of children.

Maphar  
Bd Alkimia N° 6, Q1,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
Seroplex 10mg cp séc b28  
P.P.V : 240,00 DH



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

## Titulaire/Fabricant :

H. LUNDBECK A/S Ottiliavej, 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 (nielamide, 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

































# Madopar®

Lévodopa, benserazide

Roche

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

Distribué par Roche S.A. ○

Bd. Sidi Med Ben Abdellah  
4voire 05, Casablanca Marina  
MADOPAR 200/50-100 comprimés  
P.P.V. : 298,00 DH



## Composition

**Principes actifs:** Lévodopa, benserazide (sous forme de chlorhydrate de benserazide)  
**Excipients :** Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs pré-gélatinisé, croscopolone, 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 benserazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

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

## 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

Pour le traitement par la lévodopa, il convient d'administrer de

L'administration de Madopar avec un arrêt brutal du produit peut provoquer des symptômes de sevrage (hyperpyrexie, rigidité musculaire, augmentation de la créatinine sérique, etc.).  
symptômes, le patient doit être réévalué à l'hôpital, et un traitement approprié doit être institué. Ce traitement doit être soigné. Pendant le traitement par Madopar, d'apparaître et, dans de rares cas, un syndrome d'endormissement soudain 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

Syndrôme de dépendance dopaminergique (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 dopaminergiques. 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 d'ostéomalacie doivent également faire l'objet d'une surveillance médicale 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 valeurs de la glycémie et d'adapter la posologie des antidiabétiques en conséquence.

### Mélanome malin

Des études épidémiologiques ont montré que les patients atteints de la maladie de Parkinson présentent un risque environ 2 à 6 fois plus élevé de développer des mélanomes que la population générale. Ce risque accru est lié à la maladie de Parkinson elle-même ou à des facteurs, comme la lévodopa utilisée pour traiter cette maladie. Pour le traitement par Madopar, il est par conséquent recommandé de recommander aux professionnels de la santé de contrôler régulièrement les patients pour 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 des médicaments à effet anticholinergique (comme la trihexyphénylidine, un anticholinergique) peut réduire l'ampleur – de l'absorption de la lévodopa – et donc l'efficacité du traitement. L'administration de Madopar n'a pas d'effet sur l'absorption de la lévodopa.



# Madopar®

Lévodopa, benserazide

Roche

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

Distribué par Roche S.A. ○

Bd. Sidi Med Ben Abdellah  
40005 Casablanca Marina  
MADOPAR 200/50-100 comprimés  
P.P.V. : 298,00 DH



## Composition

**Principes actifs:** Lévodopa, benserazide (sous forme de chlorhydrate de benserazide)  
**Excipients :** Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs pré-gélatinisé, croscopolone, 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 benserazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

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

## 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

Pour le traitement par la lévodopa, il convient d'administrer de

L'administration de Madopar avec un arrêt brutal du produit peut provoquer des symptômes neuroleptiques, de (hyper)pyrexie, rigidité musculaire, augmentation de la créatinine, des symptômes, le patient doit être réévalué à l'hôpital, et un traitement doit être mis en œuvre. Cette évaluation soignée de la situation doit être poursuivie pendant le traitement par Madopar. Pendant le traitement par Madopar, d'apparaître et, dans de rares cas, un syndrome d'endormissement soudain 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

Syndrôme de dépendance dopaminergique (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 dopaminergiques. 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 gastro-duodénal et d'ostéomalacie doivent également faire l'objet d'une surveillance médicale 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 valeurs de la glycémie et d'adapter la posologie des antidiabétiques en conséquence.

### Mélanome malin

Des études épidémiologiques ont montré que les patients atteints de la maladie de Parkinson présentent un risque environ 2 à 6 fois plus élevé de développer des mélanomes que la population générale. Ce risque accru est lié à la maladie de Parkinson elle-même ou à des facteurs, comme la lévodopa utilisée pour traiter cette maladie. Pour le traitement par Madopar, il est par conséquent recommandé de recommander aux professionnels de la santé de contrôler régulièrement les patients pour 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 des médicaments à effet anticholinergique, de trihexyphényl, un anticholinergique, l'ampleur – de l'absorption de la lévodopa – est diminuée. L'administration de Madopar n'a pas d'effet sur l'absorption de la lévodopa.



# Madopar®

Lévodopa, benserazide

Roche

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

Distribué par Roche S.A. ○

Bd. Sidi Med Ben Abdellah  
Ivoire 05, Casablanca Marina  
MADOPAR 200/50-100 comprimés  
P.P.V. : 298,00 DH



## Composition

**Principes actifs:** Lévodopa, benserazide (sous forme de chlorhydrate de benserazide)  
**Excipients :** Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs pré-gélatinisé, croscopolone, 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 benserazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

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

## 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

Pour le traitement par la lévodopa, il convient d'administrer de

L'administration de Madopar avec un arrêt brutal du produit peut provoquer des symptômes neuroleptiques, de (hyper)pyrexie, rigidité musculaire, augmentation de la créatinine, des symptômes, le patient doit être rééchant à l'hôpital, et un traitement doit être mis en œuvre. Cette évaluation soignée de la situation pendant le traitement par Madopar d'apparaître et, dans de rares cas, un syndrome de sevrage peut se produire. L'endormissement soudain 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

Syndrôme de dépendance dopaminergique (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 dopaminergiques. 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 d'ostéomalacie doivent également faire l'objet d'une surveillance médicale 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 valeurs de la glycémie et d'adapter la posologie des antidiabétiques en conséquence.

### Mélanome malin

Des études épidémiologiques ont montré que les patients atteints de la maladie de Parkinson présentent un risque environ 2 à 6 fois plus élevé de développer des mélanomes que la population générale. Ce risque accru est lié à la maladie de Parkinson elle-même ou à des facteurs, comme la lévodopa utilisée pour traiter cette maladie. Pour le traitement par Madopar, il est par conséquent recommandé de recommander aux professionnels de la santé de contrôler régulièrement les patients pour 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 des médicaments à effet anticholinergique, de trihexyphényl, un anticholinergique, peut réduire l'ampleur – de l'absorption de la lévodopa. L'administration concomitante de Madopar n'a pas d'effet sur l'absorption de la lévodopa.



# Madopar®

Lévodopa, benserazide

Roche

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

Distribué par Roche S.A. ○

Bd. Sidi Med Ben Abdellah  
40005 Casablanca Marina  
MADOPAR 200/50-100 comprimés  
P.P.V. : 298,00 DH



## Composition

**Principes actifs:** Lévodopa, benserazide (sous forme de chlorhydrate de benserazide)  
**Excipients :** Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs pré-gélatinisé, croscopolone, 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 benserazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

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

## 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

Pour le traitement par la lévodopa, il convient d'administrer de

L'administration de Madopar avec un arrêt brutal du produit peut provoquer des symptômes de sevrage (hyperpyrexie, rigidité musculaire, augmentation de la créatinine sérique, etc.).  
Pendant le traitement par Madopar, il est recommandé de surveiller l'apparition et, dans de rares cas, un syndrome d'endormissement soudain. L'endormissement soudain peut se manifester 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

Syndrôme de dépendance dopaminergique (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 dopaminergiques. 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 gastro-duodénal et d'ostéomalacie doivent également faire l'objet d'une surveillance médicale 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 valeurs de la glycémie et d'adapter la posologie des antidiabétiques en conséquence.

### Mélanome malin

Des études épidémiologiques ont montré que les patients atteints de la maladie de Parkinson présentent un risque environ 2 à 6 fois plus élevé de développer des mélanomes que la population générale. Ce risque accru est lié à la maladie de Parkinson elle-même ou à des facteurs, comme la lévodopa utilisée pour traiter cette maladie. Pour le traitement par Madopar, il est par conséquent recommandé de recommander aux professionnels de la santé de contrôler régulièrement les patients pour 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 des médicaments à effet anticholinergique (par exemple de trihexyphénylidyl, un anticholinergique) peut réduire l'ampleur – de l'absorption de la lévodopa. L'administration concomitante de Madopar n'a pas d'effet sur l'absorption de la lévodopa.



Lévodopa, benserazide



### Composition

**Principes actifs:** Levodopa, benserazide (sous forme de chlorhydrate de benserazide)  
**Excipients :** Mannitol, hydrogénophosphate de calcium, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégélatinisé, 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 benserazide (sous forme de chlorhydrate), un inhibiteur de la décarboxylase, dans le rapport 4:1.

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

### 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.

### Psychologie usuelle

En tout traitement par la lévodopa, il convient d'administrer de la levodopa en continu, puis de l'ajuster en fonction de la réponse du patient.

L'administration de Madopar a un effet brutal du produit per-  
malin des neuroleptiques, de  
(hypertension, rigidité mus-  
culation de la créatine phos-  
phatase), le patient doit re-  
venir à l'hôpital, et un trai-  
tement rapide mis en œuvre.  
L'évaluation soignée de la sit-  
uation. Pendant le traitement par Madopar,  
d'apparait et, dans de rares cas, un  
produit. L'endormissement soudain  
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 dopaminergique (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 dopaminergiques. 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 médicale 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  
la glycémie et d'adapter la posologie des antidiabétiques en co

## Mélanome malin

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

### Interactions

### Interactions pharmacocinétiques

L'administration concomitante de Madopar et de trihexyphénidyl, un anticholinergique, permet d'augmenter l'ampleur — de l'absorption de la lévodopa — trihexyphénidyl et de Madopar n'a pas d'effet sur la biodisponibilité de la lévodopa.

1 comprimé =  
200 mg levodopa  
50 mg benserazide  
sous forme de chlorhydrate

Distribué par Roche S.A.

Bd. Sidi Med Ben Abdellah  
Ivraire 05, Casablanca Marina

MADOPAR 200/50-100 comprimés  
P.P.V. : 298.00 DH





**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

**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

**Grossesse et allaitement**  
Stalevo ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Les femmes ne doivent pas allaiter pendant le traitement par Stalevo.

**3. Comment <prendre> <utiliser> Stalevo ?**

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo est un médicament thérapeutique. Ne prenez pas Stalevo à la fois. 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 oeufs) 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 avvertir 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;

**STALEVO 100/25/200 mg**  
Boîte de 30 comprimés pelliculés  
PPV : 339,00 DH





**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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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

**Grossesse et allaitement**  
Stalevo ne doit pas être utilisé pendant la grossesse.  
Les femmes ne doivent pas allaiter pendant le traitement par Stalevo.

**3. Comment <prendre> <utiliser> Stalevo ?**

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo est un médicament thérapeutique. Ne prenez pas Stalevo à la fois. 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 oeufs) 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 avvertir 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;

**STALEVO 100/25/200 mg**  
Boîte de 30 comprimés pelliculés  
PPV : 339,00 DH





**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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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

**Grossesse et allaitement**  
Stalevo ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Les femmes ne doivent pas allaiter pendant le traitement par Stalevo.

**3. Comment <prendre> <utiliser> Stalevo ?**

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo est un médicament thérapeutique. Ne prenez pas Stalevo à la fois. 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 oeufs) 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 avvertir 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;

**STALEVO 100/25/200 mg**  
Boîte de 30 comprimés pelliculés  
PPV : 339,00 DH





**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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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

**Grossesse et allaitement**  
Stalevo ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Les femmes ne doivent pas allaiter pendant le traitement par Stalevo.

**3. Comment <prendre> <utiliser> Stalevo ?**

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo est un médicament thérapeutique. Ne prenez pas Stalevo à la fois. 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 oeufs) 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 avvertir 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;

**STALEVO 100/25/200 mg**  
Boîte de 30 comprimés pelliculés  
PPV : 339,00 DH



**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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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

**Grossesse et allaitement**  
Stalevo ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Les femmes ne doivent pas allaiter pendant le traitement par Stalevo.

**3. Comment <prendre> <utiliser> Stalevo ?**

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo est un médicament thérapeutique. Ne prenez pas Stalevo à la fois. 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 oeufs) 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 avvertir 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;

**STALEVO 100/25/200 mg**  
Boîte de 30 comprimés pelliculés  
PPV : 339,00 DH





**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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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

**Grossesse et allaitement**  
Stalevo ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Les femmes ne doivent pas allaiter pendant le traitement par Stalevo.

**3. Comment <prendre> <utiliser> Stalevo ?**

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo est un médicament thérapeutique. Ne prenez pas Stalevo à la fois. 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 oeufs) 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 avvertir 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;

**STALEVO 100/25/200 mg**  
Boîte de 30 comprimés pelliculés  
PPV : 339,00 DH



**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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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

**Grossesse et allaitement**  
Stalevo ne doit pas être utilisé pendant la grossesse.  
Les femmes ne doivent pas allaiter sous Stalevo.

**3. Comment <prendre> <utiliser> Stalevo ?**

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo est un médicament thérapeutique. Ne prenez pas Stalevo à la fois. 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 oeufs) 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;

**STALEVO 100/25/200 mg**  
Boîte de 30 comprimés pelliculés  
PPV : 339,00 DH





**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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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

**Grossesse et allaitement**  
Stalevo ne doit pas être utilisé pendant la grossesse.  
Les femmes ne doivent pas allaiter pendant le traitement par Stalevo.

**3. Comment <prendre> <utiliser> Stalevo ?**

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo est un médicament thérapeutique. Ne prenez pas Stalevo à la fois. 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 oeufs) 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;

**STALEVO 100/25/200 mg**  
Boîte de 30 comprimés pelliculés  
PPV : 339,00 DH



**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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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

**Grossesse et allaitement**  
Stalevo ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Les femmes ne doivent pas allaiter pendant le traitement par Stalevo.

**3. Comment <prendre> <utiliser> Stalevo ?**

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo est un médicament thérapeutique. Ne prenez pas Stalevo à la fois. 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 oeufs) 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 avvertir 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;

**STALEVO 100/25/200 mg**  
Boîte de 30 comprimés pelliculés  
PPV : 339,00 DH





**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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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

**Grossesse et allaitement**  
Stalevo ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Les femmes ne doivent pas allaiter pendant le traitement par Stalevo.

**3. Comment <prendre> <utiliser> Stalevo ?**

Chaque comprimé pelliculé de Stalevo est un médicament thérapeutique. Ne prenez pas Stalevo à la fois. 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 oeufs) 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;

**STALEVO 100/25/200 mg**  
Boîte de 30 comprimés pelliculés  
PPV : 339,00 DH



# ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

## Comprimés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE 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, n'hésitez pas à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### **Précautions d'emploi et Mises en garde**

Ce traitement médicamenteux ne peut résoudre les difficultés de l'anxiété. Il convient de demander l'avis de votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à surmonter l'anxiété.

#### **Mises en garde**

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

**Risque de DEPENDANCE :** L'usage prolongé peut entraîner, surtout en cas de prise 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, ou consommation d'alcool.

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

#### **Pour plus d'information, consultez votre médecin ou à votre pharmacien**

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



# ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

## Comprimés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALPRAZ, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

### **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, n'hésitez pas à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### **Précautions d'emploi et Mises en garde**

Ce traitement médicamenteux ne peut résoudre les difficultés de l'anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à réduire l'anxiété.

#### **Mises en garde**

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

Risque de **DEPENDANCE** : l'usage prolongé peut entraîner, surtout en cas d'usage prolongé, 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 ou consommation d'alcool.

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

#### **Pour plus d'information, consultez votre médecin ou à votre pharmacien**

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut provoquer l'apparition d'un **syndrome de SEVRAGE**. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures à quelques jours, de signes tels que : maux de tête, insomnie, douleurs importantes, etc.

# ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

## Comprimés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALPRAZ, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

### **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, n'hésitez pas à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### **Précautions d'emploi et Mises en garde**

Ce traitement médicamenteux ne peut résoudre les difficultés de l'anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à réduire l'anxiété.

#### **Mises en garde**

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

Risque de **DEPENDANCE** : l'usage prolongé peut entraîner, surtout en cas de prise 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 ou consommation d'alcool.

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

#### **Pour plus d'information, consultez votre médecin ou à votre pharmacien**

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut provoquer l'apparition d'un **syndrome de SEVRAGE**. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures à quelques jours, de signes tels que : maux de tête, insomnie, douleurs importantes, etc.



# ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

## Comprimés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE 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, n'hésitez pas à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### **Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales**

Ce traitement médicamenteux ne peut résoudre les difficultés de l'anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à réduire l'anxiété.

#### **Mises en garde**

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

**Risque de DEPENDANCE :** L'usage prolongé peut entraîner, surtout en cas d'usage prolongé, 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 ou consommation d'alcool.

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

### **Pour plus d'information, consultez votre médecin ou à votre pharmacien**

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

# ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

## Comprimés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE 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, n'hésitez pas à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### **Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales**

Ce traitement médicamenteux ne peut résoudre les difficultés de l'anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à réduire l'anxiété.

#### **Mises en garde**

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

**Risque de DEPENDANCE :** L'usage prolongé peut entraîner, surtout en cas d'usage prolongé, 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 ou non alcooliques.

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

### **Pour plus d'information, consultez votre médecin ou à votre pharmacien**

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un syndrome de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures à quelques jours, de signes tels que : maux de tête, insomnie, douleurs importantes, etc.



# ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

## Comprimés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE 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, n'hésitez pas à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### **Précautions d'emploi et Mises en garde**

Ce traitement médicamenteux ne peut résoudre les difficultés de l'anxiété. Il convient de demander l'avis de votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à réduire l'anxiété.

#### **Mises en garde**

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

Risque de **DEPENDANCE** : l'usage prolongé peut entraîner, surtout en cas de prise 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 ou consommation d'alcool.

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

#### **Pour plus d'information, consultez votre médecin ou à votre pharmacien**

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut provoquer l'apparition d'un **syndrome de SEVRAGE**. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures à quelques jours, de signes tels que : maux de tête, insomnie, douleurs importantes, anxiété, etc.





