

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.

Diologie 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 canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 0043426

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0884 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : HARMAR SAMIA
Date de naissance : 10-11-51
Adresse : 171, Omar Riffi
Tél. : Total des frais engagés : 1340 + Visite 300 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /
Nom et prénom du malade : Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Mut - Maladie
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 : 12/09/2020

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 12/09/2020

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
21/09/20	G		300M	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

21/09/20

1349,05

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

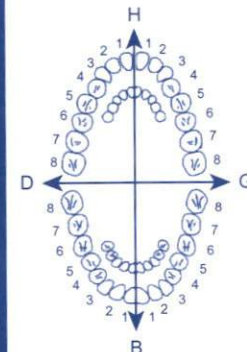
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan d

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		G	
25533412	21433552		
00000000	00000000		
00000000	00000000		
35533411	11433553		

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Naila MIDAFI
Neurologue

Spécialiste des maladies du cerveau,
de la moelle épinière, du nerf et du muscle
Spécialiste des troubles du sommeil
Adulte et enfant

(Epilepsie, Migraine, Vertige, Accidents vasculaires
cérébraux, maladie d'alzheimer, Maladie de parkinson,
Sclérose en plaques, Myopathies, Neuropathies)

Explorations Electroneurophysiologiques
Electroencéphalogramme (EEG)
Electroneuromyogramme (EMG)



الدكتورة نائلة مِيصَافِي

أخصائية في أمراض الدماغ والجهاز العصبي
أخصائية في اضطرابات النوم
الكبار والأطفال

(أمراض الصرع، آلام الرأس، الدوخة، جلطة الدماغ
مرض الزهايمر، مرض باركنسون، مرض التصلب
المتعدد، أمراض الأعصاب والعضلات)
التخطيط الكهربائي للدماغ (الشبكة)
التخطيط الكهربائي للأعصاب والعضلات

Mme HARHAR Samia

298,00 x 2 =

1 MADOPAR 250

1/2 comprimé à 8h - 12h - 16h - 20h pendant 3 mois
A prendre 1h avant le repas.

2 KARDEGIC 75 mg pdre p sol buv : 30Sach

1 Sachet à midi pendant 3 mois

3 TRE-ZEN 20 MG

1 cp le matin pendant 3 mois

4 ALPRAZ 0,5

1/4 Cp en cas de besoin

5 RISPERDAL 1 mg/ml sol buv : FI/30ml+seringue

Pipette 0.12 le soir pendant 3 mois

Sur Rendez-vous

21.09.2020

PHARMACE ABON SOULAMANE
GHIZLANE LARABI
4, Rue Abou Soulimane El Khattabi
Casablanca - Tél: 0522 82 90 47

PHARMACE ABON SOULAMANE
GHIZLANE LARABI
4, Rue Abou Soulimane El Khattabi
Casablanca - Tél: 0522 82 90 47

Dr. Naila MIDAFI
Neurologue
Tél: 0522 82 90 47
N° 199 93

مجمع المعراج : ملتقى شارع أنوال و شارع عبد المومن، الطابق الثاني - 2^{ème} Etage N°26 - Casablanca
Tél : 0522 82 90 47 - GSM : 06 61 71 09 33 - E-mail: nmidafi@gmail.com

Profenid® 50 mg

Kétoprofène

Gélules

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avec

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, consultez
à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le prenez pas si vous présentez des
de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.



1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

PROFENID® 50 mg, gélule.

b) Composition :

Kétoprofène 50 mg.

Excipients : lactose, stéarate de magnésium, oxyde de fer jaune (E 172), dioxyde de titane (E 171), gélatine, pour une gélule.

c) Forme pharmaceutique et présentation :

Gélule. Boîte de 24.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-INFLAMMATOIRES, ANTIRHUMATISMAUX, NON STEROÏDIENS

(M : Muscle et Squelette).

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le kétoprofène.

Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :

- certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
- certaines arthroses sévères.

- en traitement de courte durée de :

- certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
- certaines inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte,
- douleurs aiguës d'arthrose,
- douleurs lombaires aiguës,
- douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
- douleurs et œdèmes liés à un traumatisme.

3. ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

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

- au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
- antécédent d'allergie au kétoprofène ou à l'un des constituants du produit,

gsk

ID : 644648
 GlaxoSmithKline Maroc
 Ain El Aouja
 Région de Rabat
 PPV : 248,00 DH
 118001 141104

SERETIDE
 propionate de fluticasone/
 Diskus

Poudre pour inhalation en récipient unidose
 25 ou 50 doses



NOTICE : INFORMATION D L'UTILISATEUR

SERETIDE DISKUS

100 microgrammes/50 microgrammes/dose,
 250 microgrammes/50 microgrammes/dose,
 500 microgrammes/50 microgrammes/dose,
 poudre pour inhalation en récipient unidose
 propionate de fluticasone/salmétérol

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Seretide Diskus et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Seretide Diskus ?
3. Comment utiliser Seretide Diskus ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Seretide Diskus ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations



NOTICE : INFORMATION D L'UTILISATEUR

SERETIDE DISKUS

100 microgrammes/50 microgrammes/dose,
250 microgrammes/50 microgrammes/dose,
500 microgrammes/50 microgrammes/dose,
poudre pour inhalation en récipient unidose
propionate de fluticasone/salmétérol

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Seretide Diskus et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Seretide Diskus ?
3. Comment utiliser Seretide Diskus ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Seretide Diskus ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

ID : 644648
GlaxoSmithKline Maroc
Ain El Aouja
Région de Rabat
PPV : 248,00 DH
118001 141104

SERETIDE
propionate de fluticasone/
salmétérol
Diskus

Poudre pour inhalation en récipient unidose
250 ou 500 doses

gsk

ID : 644648

GlaxoSmithKline Maroc
Ain El Aouja
Région de Rabat

PPV : 248,00 DH

118001 141104

SERETIDE
propriété de fluticasone/
salmétérol

Poudre pour inhalation en récipient unidose
25 ou 50 doses



NOTICE : INFORMATION D L'UTILISATEUR

SERETIDE DISKUS

100 microgrammes/50 microgrammes/dose,
250 microgrammes/50 microgrammes/dose,
500 microgrammes/50 microgrammes/dose,
poudre pour inhalation en récipient unidose
propionate de fluticasone/salmétérol

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Seretide Diskus et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Seretide Diskus ?
3. Comment utiliser Seretide Diskus ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Seretide Diskus ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

TRE-ZEN®

Chlorhydrate de paroxétine

Elle contient des informations importantes sur ce médicament.

Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre pharmacien.

Ce médicament vous est prescrit en cas de symptômes de dépression. Gardez cette notice, vous la consulterez.

Informations à votre pharmacien

et qu'un d'autre, même

COMPOSITION :

Comprimé pelliculé sécable
Paroxétine base.....
sous forme de chlorhydrate
pour un comprimé pelliculé
Les autres composants
sodique (type A), silice
Pelliculage : hypromellose
Excipient à effet notoire :

1. QU'EST CE QUE TRE-ZEN® ?

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE :

Ce médicament se présente sous la forme d'un comprimé pelliculé sécable.

Existe en boîte de 15 et de 30 comprimés.

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- Des épisodes dépressifs majeurs, c'est-à-dire caractérisés.
- De la prévention des attaques de panique avec ou sans agoraphobie.
- Des troubles obsessionnels compulsifs.
- Du trouble de l'anxiété sociale caractérisé « phobies sociales » lorsqu'il perturbe de manière importante les activités professionnelles ou sociales.
- Du stress post-traumatique.
- De l'anxiété généralisée, évoluant depuis au moins 6 mois.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE TRE-ZEN® 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

Ne pas prendre TRE-ZEN® comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- Allergie connue à la paroxétine ou à l'un des excipients,
- Enfants de moins de 15 ans,
- Association avec certains médicaments antidépresseurs de type IMAO (nialamide, iproniazide, moclobémide, toloxatone).

Toutefois, si votre médecin juge indispensable de vous prescrire l'association de la paroxétine avec la toloxatone ou le moclobémide, (IMAO A), vous devez être hospitalisé pour une surveillance de quelques jours.

- En cas d'allaitement sauf avis contraire de votre médecin.

• Prendre des précautions particulières avec TRE-ZEN® 20mg, comprimé pelliculé sécable :

Mises en garde :

Comme avec tous les antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Dans certains cas, une accentuation de l'anxiété ou une angoisse peuvent survenir. Il faut consulter immédiatement votre médecin.

L'absorption d'alcool ou de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

La prise concomitante de millepertuis nécessite une surveillance clinique régulière, les effets indésirables de la paroxétine pouvant être plus fréquents.

Le trouble anxieux social « phobies sociales » n'est pas une timidité excessive, mais un trouble caractérisé notamment par l'évitement ou la peur perturbant de manière importante les activités professionnelles ou sociales entraînant une souffrance marquée.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

- Insomnie ou nervosité en début de traitement,
- Insuffisance rénale ou insuffisance hépatique grave,
- Épilepsie ou antécédent d'épilepsie, la survenue de crises convulsives, impose l'arrêt du traitement,
- Glaucome,
- Antécédent d'anomalies de la coagulation ou traitement par des médicaments pouvant augmenter le risque de saignement (anticoagulant, certains anti-inflammatoires, aspirine...).

Grossesse :

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

Allaitement :

Le traitement par la paroxétine est déconseillé pendant l'allaitement.

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

130,20

PPV 13020H20
PER 08/22
LOT J2257



٢٠ تريزان

كلوريدات الباروكستين

اقرأ جيدا هذه النشرة كاملة قبل استعمال هذا الدواء
تحتوي هذه النشرة على معلومات هامة لعلاجك.
إذا كانت لديك أسئلة أخرى أو شك، اطلب من طبيبك أو من الصيدلي المزيد من المعلومات.
وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه أبدا لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض
احفظ بهذا الإشعار، قد تحتاج إلى إعادة قراءته.

تريزان^{٢٠} 20 ملغم، قرص مغلف قابل للتجزئة،
المادة الفعالة هي:

باروكستين خالص..... 20.00 ملغم.

على شكل كلوريدات الباروكستين اللامائي.

لقرص مغلف قابل للتجزئة

المكونات الأخرى هي : مينيوتول، سلولوز ميكروكريستالين، كلوفيدون، كربوكسيميتيل النشا الصودي (نوع 1).

سيليكات غروية لامائي، ستيارات المغنيزيوم.

التليبيس، هيبروملوز، ملك، ديوكسيد التيتان (E171).

سواء ذو تاثير معلوم : مينيوتول.

1- ما هو تريزان^{٢٠} 20 ملغم، قرص مغلف قابل للتجزئة، وفي أية حالة يستعمل ؟

المنصف الصيدلي العلاجي : مضاد للإكتئاب / المانع للإنتقاني لإسرداد السيروتونين.

هذا الدواء مقدم على شكل أقراص مغلفة قابلة للتجزئة .

علبة ذات 15 و 30 قرص.

هذا الدواء يوصف لعلاج:

- نوبات الاكتئاب المصحبة.

- الوقاية من نوبات الحزن مع أو بدون الخوف من الأماكن المكشوفة.

- اضطرابات الوسواس القهري.

- اضطراب ما بعد الصدمة.

- اضطراب القلق الاجتماعي الموصوف بالرهاب الاجتماعي، عندما يتسبب في اضطراب للأنشطة المهنية أو الاجتماعية.

- القلق العام المتواجد أكثر من 6 أشهر.

2- المعلومات الضرورية قبل أخذ تريزان^{٢٠} 20 ملغم، قرص مغلف قابل للتجزئة، لا تأخذ تريزان^{٢٠} 20 ملغم، قرص

مغلف قابل للتجزئة في الحالات التالية :

- الحساسية المعروفة للباروكستين أو لأحد السواغات،

- الأطفال دون 15 سنة،

- استعمال مع بعض الأدوية المضادة للإكتئاب من نوع IMAO (نيلاميد إيبونيزايد، موكليبيد، تولوكزاتون).

مع ذلك، في حالة حكم طبيبك بضرورة استعمال باروكستين مع تولوكزاتون أو موكليبيد، يجب الدخول إلى المستشفى

للمراقبة تحت المراقبة لمدة بضعة أيام.

- في حالة الإرضاع، إلا إذا كان لطبيبك رأي مخالف، يجب أخذ احتياطات خاصة مع تريزان^{٢٠} 20 ملغم، قرص مغلف قابل للتجزئة

التحذيرات:

مثل ما هو الشأن مع مضادات الاكتئاب فاعلية هذا الدواء لا تظهر إلا بعد عدة أيام. يجب مواصلة العلاج باستمرار

حتى في حالة عدم التحسن الفوري، إلا إذا كان لطبيبك رأي مخالف.

يمكن في بعض الحالات حدوث تصاعد حدة التوتر أو القلق فجأة، يجب استشارة طبيبك حالا.

تجنب الكحول والمشروبات الكحولية خلال مدة العلاج، الإستعمال المتزامن لنبتة سانت جون يستوجب مراقبة سريرية منتظمة

التأثيرات الجانبية الغير مرغوب فيها للباروكستين يمكن أن تكون أكثر تحولا.

اضطراب القلق الاجتماعي. «رهاب اجتماعي» ليس بخجل مفرط فيه. بل هو اضطراب يتميز بالخصوص لاسيما موصوف

بالتفادي و الخوف ويعمل بصفة مهمة الأنشطة المهنية أو الاجتماعية التي تؤدي إلى معاناة شديدة.

إحتياطات الإستعمال:

أخبر طبيبك في حالة:

- عدم النوم أو عصبية عند بداية العلاج.

- قصور كلوي أو قصور كبدي حاد.

- صرع أو سابق صرع.

- يجب التوقف على العلاج في حالة الإصابة بنوبة اختلاجية.

- الزرق.

- سابقة اضطرابات تخثر الدم أو العلاج بالأدوية التي يمكن أن تسبب في ازدياد خطر النزيف (مضاد التخثر. بعض

مضادات الإنتهابات . أسبرين...).

الحمل:

من المستحسن عدم استعمال هذا الدواء خلال مدة الحمل. إذا اكتشفت أنك حامل خلال مدة العلاج. استشير طبيبك

لأنه هو الوحيد الذي يمكنه أن يحكم بضرورة مواصلة

الإرضاع:

ينصح بعدم العلاج بالباروكستين خلال مدة الإرضاع.

استشر طبيبك أو الصيدلي قبل أخذ أي دواء.

سياقات العربات و استعمال الآلات:

يمكن أن يغير هذا الدواء القدرة على الإنتباه ورد الفعل. وبالتالي أن يؤدي لسياقة خطيرة للمعربات واستعمال خيلر الآلات.

- الأخذ أو الإستعمال مع أدوية أخرى:

يجب عدم أخذ هذا الدواء في نفس الوقت مع :

Madopar®

Levodopa + benserazide



Distribué par Roche S.A.
Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Ivraie 05, Casablanca Marina
MADOPAR 200/50-100 comprimés
P.P.V. : 298,00 DH



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

COMPOSITION

Active ingredients:

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

Excipients:

Madopar capsules colourant: colour E132, excipients for capsules

Madopar LIQ tablets and Madopar HBS capsules: excipients for tablets

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

PHARMACEUTICAL FORM AND QUANTITY OF ACTIVE SUBSTANCE PER UNIT

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

Standard pharmaceutical forms

Coadministration of Madopar with selective MAO-B inhibitors such as selegiline or rasagiline or selective MAO-A inhibitors such as moclobemide is not contraindicated. The Madopar dosage should, however, be very carefully titrated to maintain efficacy and tolerance. Combination of a selective MAO-A inhibitor and a selective MAO-B inhibitor is equivalent to nonselective MAO inhibition and should therefore not be used at the same time as Madopar (see *Contraindications*).

Sympathomimetics

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

Antihypertensives, neuroleptics, opioids

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

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

Other agents / protein-rich meals

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

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

Reduction in the effect of Madopar has been observed after the simultaneous ingestion of a high protein meal.

Madopar®

Levodopa + benserazide

Roche

Distribué par Roche S.A.
Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Ivraie 05, Casablanca Marina
MADOPAR 200/50-100 comprimés
P.P.V. : 298,00 DH



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

COMPOSITION

Active ingredients:

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

Excipients:

Madopar capsules colourant: colour E132, excipients for capsules

Madopar LIQ tablets and Madopar HBS capsules: excipients for tablets

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

PHARMACEUTICAL FORM AND QUANTITY OF ACTIVE SUBSTANCE PER UNIT

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

Standard pharmaceutical forms

Coadministration of Madopar with selective MAO-B inhibitors such as selegiline or rasagiline or selective MAO-A inhibitors such as moclobemide is not contraindicated. The Madopar dosage should, however, be very carefully titrated to maintain efficacy and tolerance. Combination of a selective MAO-A inhibitor and a selective MAO-B inhibitor is equivalent to nonselective MAO inhibition and should therefore not be used at the same time as Madopar (see *Contraindications*).

Sympathomimetics

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

Antihypertensives, neuroleptics, opioids

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

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

Other agents / protein-rich meals

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

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

Reduction in the effect of Madopar has been observed after the simultaneous ingestion of a high protein meal.

Madopar®

Levodopa + benserazide

Roche

Distribué par Roche S.A.
Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Ivraie 05, Casablanca Marina
MADOPAR 200/50-100 comprimés
P.P.V. : 298,00 DH



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

COMPOSITION

Active ingredients:

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

Excipients:

Madopar capsules colourant: colour E132, excipients for capsules

Madopar LIQ tablets and Madopar HBS capsules: excipients for tablets

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

PHARMACEUTICAL FORM AND QUANTITY OF ACTIVE SUBSTANCE PER UNIT

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

Standard pharmaceutical forms

Coadministration of Madopar with selective MAO-B inhibitors such as selegiline or rasagiline or selective MAO-A inhibitors such as moclobemide is not contraindicated. The Madopar dosage should, however, be very carefully titrated to maintain efficacy and tolerance. Combination of a selective MAO-A inhibitor and a selective MAO-B inhibitor is equivalent to nonselective MAO inhibition and should therefore not be used at the same time as Madopar (see *Contraindications*).

Sympathomimetics

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

Antihypertensives, neuroleptics, opioids

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

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

Other agents / protein-rich meals

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

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

Reduction in the effect of Madopar has been observed after the simultaneous ingestion of a high protein meal.