

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.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

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

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

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

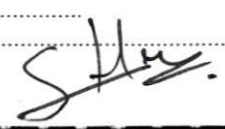


MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie
N° P19-0043408
56293

☒ **Maladie**
☐ **Dentaire**
☐ **Optique**
☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)
Matricule : 0889 Société :
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : HAR HAR Samia
Date de naissance : 20-11-51
Adresse : 171 Avenue Omar El Riffi
Tél. : 0664554949 Total des frais engagés : 1690 + 300 Dhs

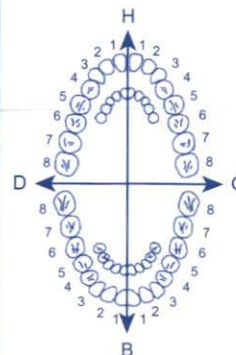
Cadre réservé au Médecin
Cachet du médecin : 
Date de consultation : / /
Nom et prénom du malade : HAR HAR Samia Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Affection Neurologique
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
Dans le cas où la maladie aurait 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 : Le : 21/01/2021
Signature de l'adhérent(e) : 

[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	21/12/20	1620.70

[illegible][illegible][illegible]

SOINS DENTAIRE	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 C ^{OE} FFICIENT MASTICATOIRE											
	<table border="1" style="margin: auto; border-collapse: collapse;"> <tr> <td colspan="2" style="padding: 5px;">H</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">25533412 00000000</td> <td style="padding: 5px;">21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">D</td> <td style="padding: 5px;">G</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">00000000 35533411</td> <td style="padding: 5px;">00000000 11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="padding: 5px;">B</td> </tr> </table>	H		25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	B		C^{OE}FFICIENT DES TRAVAUX
	H											
	25533412 00000000	21433552 00000000										
	D	G										
	00000000 35533411	00000000 11433553										
	B											
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	MONTANTS DES SOINS										
	DATE DU DEVIS											
	DATE DE L'EXECUTION											

O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU C ^{OE} FFICIENT MASTICATOIRE											
	<table border="1" style="margin: auto; border-collapse: collapse;"> <tr> <td colspan="2" style="padding: 5px;">H</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">25533412 00000000</td> <td style="padding: 5px;">21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">D</td> <td style="padding: 5px;">G</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">00000000 35533411</td> <td style="padding: 5px;">00000000 11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="padding: 5px;">B</td> </tr> </table>	H		25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	B		C^{OE}FFICIENT DES TRAVAUX
	H											
	25533412 00000000	21433552 00000000										
	D	G										
	00000000 35533411	00000000 11433553										
	B											
(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	MONTANTS DES SOINS											
	DATE DU DEVIS											
	DATE DE L'EXECUTION											

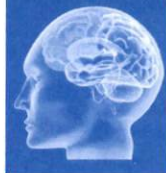
		H	
	25533412		21433552
	00000000		00000000
D			
	00000000		00000000
	35533411		11433553
		B	

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUT

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 مضافي

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

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

Casablanca, le :

21.12.2020

Mme HARHAR Samia

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 ALPRAZ 0,5

1/2 Cp le soir pendant 15 jours
puis 1/4 Cp le soir pendant 15 jours
puis 1/4 Cp 1j/2 le soir pendant 15 jours
puis arrêt

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

Pipette 0.25 le soir pendant 3 mois

5 SEROPLEX

1/2 Cp le matin pendant 10 jours
puis 1 Cp le matin pendant 3 mois

Sur Rendez-vous

مجمع المعراج : ملتقى شارع أنشال وشارع عبد المومن، الطابق الثاني، رقم 26، الدار البيضاء
Al Miaraj Center : Angle Bd. Anoual et Bd Abdelmoumen - 2^{ème} Etage N°26 - Casablanca
Tél : 05 22 86 56 04 - الهاتف : GSM : 06 61 71 09 33 - المحمول : E-mail: nmidafi@gmail.com

Seroplex® 10

Maphar
Km 10, Route Côtière 111,
Ql Zenata Ain sebaa Casablanca
Seroplex 10mg cp sec b28
P.P.V : 240,00 DH



SEROPLEX® 10 mg scored film coated tablet

- The active substance is:
Escitalopram10.00 mg
In the form of escitalopram oxalate12.77 mg
For one scored film coated tablet
- The other ingredients are:
Uncoated core:
microcrystalline cellulose, anhydrous colloidal silica, talcum, sodium croscarmellose, magnesium stearate.
- Film coating:
OPADRY white OY-S-28849 : hypromellose, macrogol 400 and titanium dioxide (E171).

Holder/Manufacturer:

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

WHAT IS SEROPLEX 10 mg, SCORED FILM COATED TABLET, AND WHEN IS IT USED?

This medicine is presented in the form of scored film coated tablet in boxes of 28 or 14 tablets.

ANTIDEPRESSANT/SELECTIVE SEROTONIN REUPTAKE INHIBITOR

This medicine is an antidepressant. It is indicated in:

- the treatment of major depressive episodes,
- the treatment of panic disorders with or without agoraphobia,
- the treatment of social phobia.

WHAT ARE THE INFORMATION REQUIRED BEFORE TAKING SEROPLEX 10 mg, SCORED FILM COATED TABLET?

Never take SEROPLEX 10 mg, scored film coated tablet in the following cases:

- allergy to escitalopram or one of its excipients,
- combination with some other non selective MAOI type antidepressants (nialamide, iproniazide).

Warn your doctor in case of suicidal thoughts, they could persist in the beginning of the depression treatment.

This medicine is not recommended in children and adolescents under 18 years.

SEROPLEX® 10 mg comprimido revestido e seccionável

- A substância activa é:
Escitalopram10,00 mg
Na forma de oxalato de escitalopram12,77 mg
Para um comprimido seccionável revestido por película.
- Os outros componentes são:
Núcleo não coberto:
celulose microcristalina, sílico coloidal anidro, talco, croscarmellose sódica, estearato de magnésio.
- Revestimento:
OPADRY branco OY-S-28849: hipromelose, macrogol 400 e dióxido de titânio (E171).

Titular/Fabricante:

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

O QUE É O SEROPLEX 10 mg, COMPRIMIDO REVESTIDO POR PELÍCULA E SECCIONÁVEL? E EM QUE CASO É UTILIZADO?

Este medicamento é apresentado sob a forma de comprimido revestido, seccionável e em caixas de 28 ou 14 comprimidos.

ANTIDEPRESSOR/INIBIDOR SELECTIVO DA RECAPTAÇÃO DA SEROTONINA

Este medicamento é um antidepressor. É indicado no:

- tratamento dos episódios depressivos de maior vulto,
- tratamento do transtorno de pânico com ou sem agorafobia,
- tratamento da fobia social.

QUAIS SÃO AS INFORMAÇÕES NECESSÁRIAS ANTES DE TOMAR SEROPLEX 10 mg, COMPRIMIDO REVESTIDO E SECCIONÁVEL?

Nunca tome SEROPLEX 10 mg, comprimido revestido e seccionável nos seguintes casos:

- alergia a escitalopram ou a um dos excipientes,
- associações com certos medicamentos anti-depressores não selectivos de tipo IMAO (nialamide, iproniazida).

Previna o seu médico caso tenha ideias suicidas, pois estas podem persistir no início do tratamento da depressão.

Seroplex® 10

Maphar
Km 10, Route Côtière 111,
Ql Zenata Ain sebaa Casablanca
Seroplex 10mg cp sec b28
P.P.V : 240,00 DH



SEROPLEX® 10 mg scored film coated tablet

- The active substance is:
Escitalopram10.00 mg
In the form of escitalopram oxalate12.77 mg
For one scored film coated tablet
- The other ingredients are:
Uncoated core:
microcrystalline cellulose, anhydrous colloidal silica, talcum, sodium croscarmellose, magnesium stearate.
- Film coating:
OPADRY white OY-S-28849 : hypromellose, macrogol 400 and titanium dioxide (E171).

Holder/Manufacturer:

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

WHAT IS SEROPLEX 10 mg, SCORED FILM COATED TABLET, AND WHEN IS IT USED?

This medicine is presented in the form of scored film coated tablet in boxes of 28 or 14 tablets.

ANTIDEPRESSANT/SELECTIVE SEROTONIN REUPTAKE INHIBITOR

This medicine is an antidepressant. It is indicated in:

- the treatment of major depressive episodes,
- the treatment of panic disorders with or without agoraphobia,
- the treatment of social phobia.

WHAT ARE THE INFORMATION REQUIRED BEFORE TAKING SEROPLEX 10 mg, SCORED FILM COATED TABLET?

Never take SEROPLEX 10 mg, scored film coated tablet in the following cases:

- allergy to escitalopram or one of its excipients,
- combination with some other non selective MAOI type antidepressants (nialamide, iproniazide).

Warn your doctor in case of suicidal thoughts, they could persist in the beginning of the depression treatment.

This medicine is not recommended in children and adolescents under 18 years.

SEROPLEX® 10 mg comprimido revestido e seccionável

- A substância activa é:
Escitalopram10,00 mg
Na forma de oxalato de escitalopram12,77 mg
Para um comprimido seccionável revestido por película.
- Os outros componentes são:
Núcleo não coberto:
celulose microcristalina, sílicio coloidal anidro, talco, croscarmellose sódica, estearato de magnésio.
- Revestimento:
OPADRY branco OY-S-28849: hipromelose, macrogol 400 e dióxido de titânio (E171).

Titular/Fabricante:

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

O QUE É O SEROPLEX 10 mg, COMPRIMIDO REVESTIDO POR PELÍCULA E SECCIONÁVEL? E EM QUE CASO É UTILIZADO?

Este medicamento é apresentado sob a forma de comprimido revestido, seccionável e em caixas de 28 ou 14 comprimidos.

ANTIDEPRESSOR/INIBIDOR SELECTIVO DA RECAPTAÇÃO DA SEROTONINA

Este medicamento é um antidepressor. É indicado no:

- tratamento dos episódios depressivos de maior vulto,
- tratamento do transtorno de pânico com ou sem agorafobia,
- tratamento da fobia social.

QUAIS SÃO AS INFORMAÇÕES NECESSÁRIAS ANTES DE TOMAR SEROPLEX 10 mg, COMPRIMIDO REVESTIDO E SECCIONÁVEL?

Nunca tome SEROPLEX 10 mg, comprimido revestido e seccionável nos seguintes casos:

- alergia a escitalopram ou a um dos excipientes,
- associações com certos medicamentos anti-depressores não selectivos de tipo IMAO (nialamide, iproniazida).

Previna o seu médico caso tenha ideias suicidas, pois estas podem persistir no início do tratamento da depressão.

Seroplex® 10

Maphar
Km 10, Route Côtière 111,
Ql Zenata Ain sebaa Casablanca
Seroplex 10mg cp sec b28
P.P.V : 240,00 DH



SEROPLEX® 10 mg scored film coated tablet

- The active substance is:
Escitalopram10.00 mg
In the form of escitalopram oxalate12.77 mg
For one scored film coated tablet
- The other ingredients are:
Uncoated core:
microcrystalline cellulose, anhydrous colloidal silica, talcum, sodium croscarmellose, magnesium stearate.
- Film coating:
OPADRY white OY-S-28849 : hypromellose, macrogol 400 and titanium dioxide (E171).

Holder/Manufacturer:

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

WHAT IS SEROPLEX 10 mg, SCORED FILM COATED TABLET, AND WHEN IS IT USED?

This medicine is presented in the form of scored film coated tablet in boxes of 28 or 14 tablets.

ANTIDEPRESSANT/SELECTIVE SEROTONIN REUPTAKE INHIBITOR

This medicine is an antidepressant. It is indicated in:

- the treatment of major depressive episodes,
- the treatment of panic disorders with or without agoraphobia,
- the treatment of social phobia.

WHAT ARE THE INFORMATION REQUIRED BEFORE TAKING SEROPLEX 10 mg, SCORED FILM COATED TABLET?

Never take SEROPLEX 10 mg, scored film coated tablet in the following cases:

- allergy to escitalopram or one of its excipients,
- combination with some other non selective MAOI type antidepressants (nialamide, iproniazide).

Warn your doctor in case of suicidal thoughts, they could persist in the beginning of the depression treatment.

This medicine is not recommended in children and adolescents under 18 years.

SEROPLEX® 10 mg comprimido revestido e seccionável

- A substância activa é:
Escitalopram10,00 mg
Na forma de oxalato de escitalopram12,77 mg
Para um comprimido seccionável revestido por película.
- Os outros componentes são:
Núcleo não coberto:
celulose microcristalina, sílico coloidal anidro, talco, croscarmellose sódica, estearato de magnésio.
- Revestimento:
OPADRY branco OY-S-28849: hipromelose, macrogol 400 e dióxido de titânio (E171).

Títular/Fabricante:

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

O QUE É O SEROPLEX 10 mg, COMPRIMIDO REVESTIDO POR PELÍCULA E SECCIONÁVEL? E EM QUE CASO É UTILIZADO?

Este medicamento é apresentado sob a forma de comprimido revestido, seccionável e em caixas de 28 ou 14 comprimidos.

ANTIDEPRESSOR/INIBIDOR SELECTIVO DA RECAPTAÇÃO DA SEROTONINA

Este medicamento é um antidepressor. É indicado no:

- tratamento dos episódios depressivos de maior vulto,
- tratamento do transtorno de pânico com ou sem agorafobia,
- tratamento da fobia social.

QUAIS SÃO AS INFORMAÇÕES NECESSÁRIAS ANTES DE TOMAR SEROPLEX 10 mg, COMPRIMIDO REVESTIDO E SECCIONÁVEL?

Nunca tome SEROPLEX 10 mg, comprimido revestido e seccionável nos seguintes casos:

- alergia a escitalopram ou a um dos excipientes,
- associações com certos medicamentos anti-depressores não selectivos de tipo IMAO (nialamide, iproniazida).

Previna o seu médico caso tenha ideias suicidas, pois estas podem persistir no início do tratamento da depressão.

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg Comprimés sécables

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

Veillez
de ce
ce mé
- Gard
besoin
- Si vo

LOT 202056 1
EXP 10 2023
AV 35.70
3570

avez un doute, demandez plus d'information 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

informé(e) d'une
contacté(e) avant
ent. [REDACTED]
AZ, comprimé
vivants :

- allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament,
- insuffisance respiratoire grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil),
- insuffisance hépatique grave,
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil

mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc...

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin.

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé.

Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (anxiété) qui avaient justifié la mise en route du traitement.

Des troubles de mémoire ainsi que des altérations des fonctions psychomotrices sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament. Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des réactions contraires à l'effet recherché : insomnie, cauchemars, agitation, nervosité, euphorie ou irritabilité, tension, modifications de la conscience,

Ce méd
Chez le
il ne doit
la dépre
compte a
du risque
La prise
déconse
traitement
En cas de
demander
de votre p
Interaction
Si vous pr
un autre
médicamen
parlez-en à
pharmacien
Utilisation
l'allaitement
Grossesse
Ce médicam
grossesse
médecin. S
êtes encein
lui seul pe
poursuivre l
Demandez
votre pharm

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



6 118001 050697

Madopar®

Levodopa + benserazide

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

The individual dosage of Madopar HBS should be established slowly and carefully, with intervals of at least two to three days between each change of dosage.

In patients with nocturnal disability, positive effects have been reported after gradually increasing the last evening dose up to 3 capsules Madopar HBS at bedtime.

Parkinsonian patients should be informed that their condition may temporarily deteriorate. Patients who experience severe fluctuations during the day (on-off phenomena) should take smaller and more frequent doses.

Patients should be carefully monitored for possible psychiatric side effects.

Special instructions

Patients with renal or hepatic impairment

In patients with moderate hepatic impairment or mild to moderate renal impairment (creatinine clearance > 30 ml/min), the dose of Madopar requires no adjustment in either indication (see *Pharmacokinetics/Pharmacokinetics in special patient groups*). Madopar is well tolerated by uremic patients on hemodialysis.

CONTRAINDICATIONS

Madopar (standard Madopar, Madopar Dispersible and Madopar HBS) must not be given to patients with known hypersensitivity to any of their ingredients.

Madopar must not be coadministered with nonselective monoamine oxidase (MAO) inhibitors. Coadministration with

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

Madopar®

Levodopa + benserazide



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

The individual dosage of Madopar HBS should be established slowly and carefully, with intervals of at least two to three days between each change of dosage.

In patients with nocturnal disability, positive effects have been reported after gradually increasing the last evening dose up to 3 capsules Madopar HBS at bedtime.

Parkinsonian patients should be informed that their condition may temporarily deteriorate. Patients who experience severe fluctuations during the day (on-off phenomena) should take smaller and more frequent doses.

Patients should be carefully monitored for possible psychiatric side effects.

Special instructions

Patients with renal or hepatic impairment

In patients with moderate hepatic impairment or mild to moderate renal impairment (creatinine clearance > 30 ml/min), the dose of Madopar requires no adjustment in either indication (see *Pharmacokinetics/Pharmacokinetics in special patient groups*). Madopar is well tolerated by uremic patients on hemodialysis.

CONTRAINDICATIONS

Madopar (standard Madopar, Madopar Dispersible and Madopar HBS) must not be given to patients with known hypersensitivity to any of their ingredients.

Madopar must not be coadministered with nonselective monoamine oxidase (MAO) inhibitors. Coadministration with