

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.

éducation :

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



MD: 76356
Déclaration de Maladie
Nº P19- 055868

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent [e]

Matricule : 732 Société :

Actif Pensionné(e) Autre : Retraité

Nom & Prénom : ZOUHAIR MOHAMMED

Date de naissance : 01.06.1934

Adresse : Hay yasmine 3 Rue 55 N 74 Ain Chock

20480 CASABLANCA

Tél. : 06 60 50 95 86 Total des frais engagés : 1458,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur BENLALLA ELGHORFI Fatima
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Nutrition
Bd Al Qods, Rés les Rosiers, Appt 121
Ain Chock, Casablanca - Tel. : 05 22 870 890

Date de consultation : 28/06/21

Nom et prénom du malade : Dr. ZOUHAIR MOHAMMED Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Diabète

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : CASABLANCA

Signature de l'adhérent(e) : 

Le : 30/06/2021

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
28/06/21	C		300 DH	Docteur BENLALLA ELGHORFI Fatima Spécialiste en Endocrinologie Diabétiologie et Nutrition Bd Al Qods, Rés les Rosiers, Appt 121 Ain Chok, Casablanca - Tél : 0522 870 890

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>Pharmacie KHOUJA</i> jet 21 Rue 54, 1er étage, Casablanca - Tel: 0522 89 22 88	28/06/21	1158.40

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

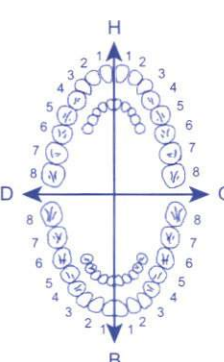
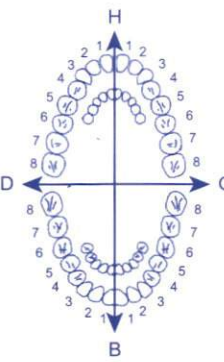
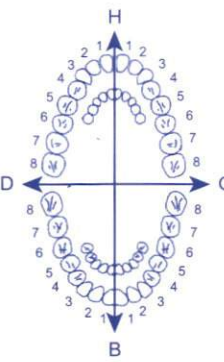
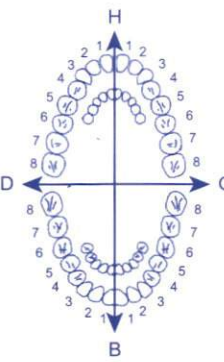
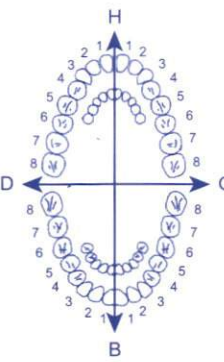
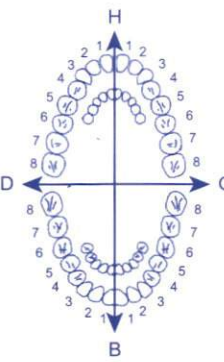
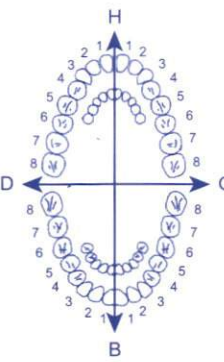
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXEC

Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Nutrition

إختصاصية في أمراض الغدد
والسكري والتغذية

Sur Rendez-Vous

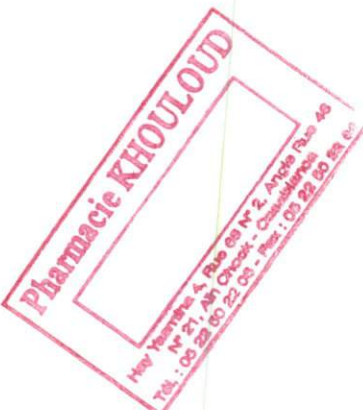
الموعد

Casablanca, le 28/06/12 الدار البيضاء في

Mr ZOUHAIR MOHAMMED

REGIME SANS SUCRE ET SANS GRAS

M. ٢٠ x ٢
HUMALOG MIX 25 kwik pen
12 Unités le matin



12 Unité le soir
REPAS FRACTIONNES +++

٥٧.٨٠ x ٣
TORVA 10



٣٠.٠٠ 1 comprimé
TECPRI 2.5
1 comprimé
BANDELETTES A GLYCEMIE

le soir

le matin

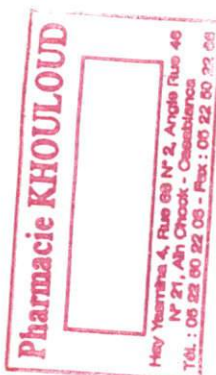


TRAITEMENT DE 3 MOIS

٥٨.٠٠
INDOCOLLYRE
1 goutte



2 fois par jour



Docteur BENLALLA EL GHORFI Fatima
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Nutrition
Bd Al Qods, Résidence Les Rosiers, Appt 121
Ain Chock, Casablanca - Tel : 0522 870 890

TECPRI[®]

50,00

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	

FORMES ET PRÉSENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étui de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étui de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étui de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étui de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

TECPRI[®] faible 1,25 mg, Tecpril[®] 2,5 mg, 5 mg, 10 mg.

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.
- TECPRI[®] 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRI[®] faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg ;

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.

Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en roule.

5 mg
10 mg

culaire : il est recommandé de débuter le traitement 1 jour en une prise, pour l'ajuster par la suite à la fit. La créatininémie et la kaliémie seront contrôlées une éventuelle insuffisance rénale fonctionnelle.

La posologie de ramipril est ajustée au degré de

ce est ≥ 30 ml/min, il n'est pas nécessaire d'ajuster.

ce est comprise entre 10 et 30 ml/min, la posologie

la prise. Cette posologie sera ensuite adaptée à la sans dépasser toutefois 5 mg par jour.

(ml/min/1,73 m ²)	Posologie initiale (mg/jour)
5	2,5
entre 10 et 30	1,25

Chez ces malades, la pratique médicale normale comprend un contrôle périodique du potassium et de la créatinine, par exemple tous les deux mois en période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques à associer dans ce cas sont les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril est faiblement dialysable, la clairance de dialyse du ramiprilat déterminée après administration chronique pendant un mois est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min à 56 ml/min).

En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas lieu de prévoir d'ajustement de la posologie.

infarctus du myocarde :
Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus chez un malade cliniquement stable (stabilité hémodynamique, prise en charge d'une ischémie résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en 2 prises (2,5 mg matin et soir). En cas d'intolérance, la dose sera réduite à 2,5 mg par jour en 2 prises (1,25 mg matin et soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, si la tolérance hémodynamique le permet, la dose sera doublée tous les 2 jours pour atteindre 10 mg par jour (5 mg matin et soir).

La mise en route du traitement sera réalisée en milieu hospitalier sous surveillance médicale stricte, notamment tensionnelle.

En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine comprise entre 10 et 30 ml/min), la dose initiale est de 1,25 mg par jour et la dose maximale de 5 mg par jour.

TECPRI[®] 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire, avec pathologie artérielle ischémique confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril en une prise.

Dans tous les cas, si la tolérance tensionnelle le permet, la dose sera augmentée après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en une prise, puis après un nouveau palier de 2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une pris. Cette dose cible sera poursuivie au long cours.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avant, pendant ou après les repas, la prise d'aliments ne modifiant pas sa biodisponibilité.

Le Ramipril peut être administré en une seule prise quotidienne avec au moins 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée avec l'utilisation des inhibiteurs de

l'enzyme de conversion. Elle est caractérisée par sa persistance sous traitement et sa disparition à l'arrêt du traitement. L'étiologie iatrogénique doit être envisagée en présence de ce symptôme. Dans le cas où la prescription d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion s'avère indispensable, la poursuite du traitement peut être envisagée.

Risque de neutropénie/agranulocytose sur un terrain immunodéprimé. Des inhibiteurs de l'enzyme de conversion ont exceptionnellement entraîné une agranulocytose et/ou une dépression médullaire lorsqu'ils étaient administrés :

- à doses élevées
- chez des patients insuffisants rénaux associant des maladies de système (collagénoses telles que lupus érythémateux disséminé ou sclérodermie), avec un traitement immunosupresseur et/ou potentiellement leucopéniant.

Le strict respect des posologies préconisées semble constituer la meilleure prévention de la survenue de ces événements. Toutefois, si un inhibiteur de l'enzyme de conversion doit être administré chez ce type de patients, le rapport bénéfice/risque sera soigneusement mesuré.

Anémie : Une anémie avec baisse du taux d'hémoglobine a été mise en évidence chez des patients transplantés rénaux ou hémodialysés, baisse d'autant plus importante que les valeurs de départ sont élevées. Cet effet ne semble pas dose-dépendant mais sera lié au mécanisme d'action des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Cette baisse est modérée, survient dans un délai de 1 à 6 mois puis reste stable. Elle est réversible à l'arrêt du traitement. Celui-ci peut être poursuivi chez ce type de patients, en pratiquant un contrôle hématologique régulier.

Angio-oedème (œdème de Quincke) : Un angio-oedème de la face, des extrémités, des lèvres, de la langue, de la gلوة et/ou du larynx a été rarement signalé chez les patients traités par un inhibiteur de l'enzyme de conversion, Ramipril inclus. Dans de tels cas, le Ramipril doit être arrêté immédiatement et le patient surveillé jusqu'à disparition de l'œdème.

Lorsque l'œdème n'intéresse que la face et les lèvres, l'évolution est en général régressive sans traitement, bien que les antihistaminiques aient été utilisés pour soulager les symptômes.

L'angio-oedème associé à un œdème laryngé peut être fatal. Lorsqu'il y a atteinte de la langue, de la gلوة ou du larynx, pouvant entraîner une obstruction des voies aériennes, une solution d'adrénaline sous-cutanée à 1/1000 (0,3 ml à 0,5 ml) doit être administrée rapidement et les autres traitements appropriés doivent être appliqués. La prescription d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion ne doit plus être envisagée par la suite chez ces patients. Les patients ayant un antécédent d'œdème de Quincke non lié à la prise d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion ont un risque accru d'œdème de Quincke sous inhibiteur de l'enzyme de conversion.

Hémorragie : Des réactions anaphylactoïdes (œdème de la langue et des lèvres avec dyspnée et baisse tensionnelle) ont également été observées au cours d'hémodialyses utilisant des membranes de haute perméabilité (polycrylonitrile) chez des patients traités par des inhibiteurs de l'enzyme de conversion. Il est recommandé d'éviter cette association. Des réactions similaires ont été observées au cours de LDL-apphéreses sur sulfate de dextran.

Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution chez :

Enfant : L'efficacité et la tolérance du Ramipril chez l'enfant n'ayant pas été établies, son utilisation est déconseillée.

Risque d'hypotension artérielle et/ou d'insuffisance rénale (en cas d'insuffisance cardiaque, de déplétion hydrosodée, etc.) : Une stimulation importante du système rénine-angiotensine-aldostérone est observée, en particulier au cours des dépletions hydrosodées importantes (régime désodé strict ou traitement diurétique prolongé), chez les patients à pression artérielle initialement basse, en cas de sténose artérielle rénale, d'insuffisance cardiaque congestive ou de cirrhose oedémato-ascitique. Le blocage de ce système par un inhibiteur de l'enzyme de conversion peut alors provoquer, surtout lors de la première prise et au cours des deux premières semaines de traitement, une brusque chute tensionnelle et/ou, quoique rarement et dans un délai plus variable, une élévation de la créatinine plasmatique traduisant une insuffisance rénale fonctionnelle parfois aiguë.

TECPRI[®]

50,00

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	

FORMES ET PRÉSENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étui de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étui de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étui de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étui de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

TECPRI[®] faible 1,25 mg, Tecpril[®] 2,5 mg, 5 mg, 10 mg.

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde compliquée d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.
- TECPRI[®] 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRI[®] faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.

Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en roule.

5 mg
10 mg

culaire : il est recommandé de débuter le traitement 1 jour en une prise, pour l'ajuster par la suite à la fit. La créatininémie et la kaliémie seront contrôlées une éventuelle insuffisance rénale fonctionnelle.

La posologie de ramipril est ajustée au degré de

ce est ≥ 30 ml/min, il n'est pas nécessaire d'ajuster.

ce est comprise entre 10 et 30 ml/min, la posologie

la prise. Cette posologie sera ensuite adaptée à la sans dépasser toutefois 5 mg par jour.

(ml/min/1,73 m ²)	Posologie initiale (mg/jour)
	2,5
entre 10 et 30	1,25

Chez ces malades, la pratique médicale normale comprend un contrôle périodique du potassium et de la créatinine, par exemple tous les deux mois en période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques à associer dans ce cas sont les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril est faiblement dialysable, la clairance de dialyse du ramiprilat déterminée après administration chronique pendant un mois est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min à 56 ml/min).

En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas lieu de prévoir d'ajustement de la posologie.

infarctus du myocarde :
Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus chez un malade cliniquement stable (stabilité hémodynamique, prise en charge d'une ischémie résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en 2 prises (2,5 mg matin et soir). En cas d'intolérance, la dose sera réduite à 2,5 mg par jour en 2 prises (1,25 mg matin et soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, si la tolérance hémodynamique le permet, la dose sera doublée tous les 2 jours pour atteindre 10 mg par jour (5 mg matin et soir).

La mise en route du traitement sera réalisée en milieu hospitalier sous surveillance médicale stricte, notamment tensionnelle.

En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine comprise entre 10 et 30 ml/min), la dose initiale est de 1,25 mg par jour et la dose maximale de 5 mg par jour.

TECPRI[®] 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire, avec pathologie artérielle ischémique confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril en une prise.

Dans tous les cas, si la tolérance tensionnelle le permet, la dose sera augmentée après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en une prise, puis après un nouveau palier de 2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une pris. Cette dose cible sera poursuivie au long cours.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avant, pendant ou après les repas, la prise d'aliments ne modifiant pas sa biodisponibilité.

Le Ramipril peut être administré en une seule prise quotidienne avec au moins 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée avec l'utilisation des inhibiteurs de

l'enzyme de conversion. Elle est caractérisée par sa persistance sous traitement et sa disparition à l'arrêt du traitement. L'étiologie iatrogénique doit être envisagée en présence de ce symptôme. Dans le cas où la prescription d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion s'avère indispensable, la poursuite du traitement peut être envisagée.

Risque de neutropénie/agranulocytose sur un terrain immunodéprimé. Des inhibiteurs de l'enzyme de conversion ont exceptionnellement entraîné une agranulocytose et/ou une dépression médullaire lorsqu'ils étaient administrés :

- à doses élevées
- chez des patients insuffisants rénaux associant des maladies de système (collagénoses telles que lupus érythémateux disséminé ou sclérodermie), avec un traitement immunosupresseur et/ou potentiellement leucopéniant.

Le strict respect des posologies préconisées semble constituer la meilleure prévention de la survenue de ces événements. Toutefois, si un inhibiteur de l'enzyme de conversion doit être administré chez ce type de patients, le rapport bénéfice/risque sera soigneusement mesuré.

Anémie : Une anémie avec baisse du taux d'hémoglobine a été mise en évidence chez des patients transplantés rénaux ou hémodialysés, baisse d'autant plus importante que les valeurs de départ sont élevées. Cet effet ne semble pas dose-dépendant mais sera lié au mécanisme d'action des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Cette baisse est modérée, survient dans un délai de 1 à 6 mois puis reste stable. Elle est réversible à l'arrêt du traitement. Celui-ci peut être poursuivi chez ce type de patients, en pratiquant un contrôle hématologique régulier.

Angio-oedème (œdème de Quincke) : Un angio-oedème de la face, des extrémités, des lèvres, de la langue, de la gلوة et/ou du larynx a été rarement signalé chez les patients traités par un inhibiteur de l'enzyme de conversion, Ramipril inclus. Dans de tels cas, le Ramipril doit être arrêté immédiatement et le patient surveillé jusqu'à disparition de l'œdème.

Lorsque l'œdème n'intéresse que la face et les lèvres, l'évolution est en général régressive sans traitement, bien que les antihistaminiques aient été utilisés pour soulager les symptômes.

L'angio-oedème associé à un œdème laryngé peut être fatal. Lorsqu'il y a atteinte de la langue, de la glotte ou du larynx, pouvant entraîner une obstruction des voies aériennes, une solution d'adrénaline sous-cutanée à 1/1000 (0,3 ml à 0,5 ml) doit être administrée rapidement et les autres traitements appropriés doivent être appliqués. La prescription d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion ne doit plus être envisagée par la suite chez ces patients. Les patients ayant un antécédent d'œdème de Quincke non lié à la prise d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion ont un risque accru d'œdème de Quincke sous inhibiteur de l'enzyme de conversion.

Hémorragie : Des réactions anaphylactoïdes (œdème de la langue et des lèvres avec dyspnée et baisse tensionnelle) ont également été observées au cours d'hémodialyses utilisant des membranes de haute perméabilité (polycrylonitrile) chez des patients traités par des inhibiteurs de l'enzyme de conversion. Il est recommandé d'éviter cette association. Des réactions similaires ont été observées au cours de LDL-apphéreses sur sulfate de dextran.

Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution chez :

Enfant : L'efficacité et la tolérance du Ramipril chez l'enfant n'ayant pas été établies, son utilisation est déconseillée.

Risque d'hypotension artérielle et/ou d'insuffisance rénale (en cas d'insuffisance cardiaque, de déplétion hydrosodée, etc.) : Une stimulation importante du système rénine-angiotensine-aldostérone est observée, en particulier au cours des dépletions hydrosodées importantes (régime désodé strict ou traitement diurétique prolongé), chez les patients à pression artérielle initialement basse, en cas de sténose artérielle rénale, d'insuffisance cardiaque congestive ou de cirrhose oedémato-ascitique. Le blocage de ce système par un inhibiteur de l'enzyme de conversion peut alors provoquer, surtout lors de la première prise et au cours des deux premières semaines de traitement, une brusque chute tensionnelle et/ou, quoique rarement et dans un délai plus variable, une élévation de la créatinine plasmatique traduisant une insuffisance rénale fonctionnelle parfois aiguë.

TECPRI[®]

50,00

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étui de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étui de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étui de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étui de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

TECPRI[®] faible 1,25 mg, Tecpril[®] 2,5 mg, 5 mg, 10 mg.

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.
- TECPRI[®] 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRI[®] faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg ;

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.

Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en roule.

5 mg
10 mg

culaire : il est recommandé de débuter le traitement 1 jour en une prise, pour l'ajuster par la suite à la fit. La créatininémie et la kaliémie seront contrôlées une éventuelle insuffisance rénale fonctionnelle.

La posologie de ramipril est ajustée au degré de

ce est ≥ 30 ml/min, il n'est pas nécessaire d'ajuster.

ce est comprise entre 10 et 30 ml/min, la posologie la prise. Cette posologie sera ensuite adaptée à la sans dépasser toutefois 5 mg par jour.

(ml/min/1,73 m ²)	Posologie initiale (mg/jour)
5	2,5
entre 10 et 30	1,25

Chez ces malades, la pratique médicale normale comprend un contrôle périodique du potassium et de la créatinine, par exemple tous les deux mois en période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques à associer dans ce cas sont les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril est faiblement dialysable, la clairance de dialyse du ramiprilat déterminée après administration chronique pendant un mois est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min à 56 ml/min).

En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas lieu de prévoir d'ajustement de la posologie.

infarctus du myocarde :
Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus chez un malade cliniquement stable (stabilité hémodynamique, prise en charge d'une ischémie résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en 2 prises (2,5 mg matin et soir). En cas d'intolérance, la dose sera réduite à 2,5 mg par jour en 2 prises (1,25 mg matin et soir), pendant 2 jours. Dans tous les cas, si la tolérance hémodynamique le permet, la dose sera doublée tous les 2 jours pour atteindre 10 mg par jour (5 mg matin et soir).

La mise en route du traitement sera réalisée en milieu hospitalier sous surveillance médicale stricte, notamment tensionnelle.

En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine comprise entre 10 et 30 ml/min), la dose initiale est de 1,25 mg par jour et la dose maximale de 5 mg par jour.

TECPRI[®] 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire, avec pathologie artérielle ischémique confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril en une prise.

Dans tous les cas, si la tolérance tensionnelle le permet, la dose sera augmentée après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en une prise, puis après un nouveau palier de 2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une pris. Cette dose cible sera poursuivie au long cours.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avant, pendant ou après les repas, la prise d'aliments ne modifiant pas sa biodisponibilité.

Le Ramipril peut être administré en une seule prise quotidienne avec au moins 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée avec l'utilisation des inhibiteurs de

l'enzyme de conversion. Elle est caractérisée par sa persistance sous traitement et sa disparition à l'arrêt du traitement. L'étiologie iatrogénique doit être envisagée en présence de ce symptôme. Dans le cas où la prescription d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion s'avère indispensable, la poursuite du traitement peut être envisagée.

Risque de neutropénie/agranulocytose sur un terrain immunodéprimé. Des inhibiteurs de l'enzyme de conversion ont exceptionnellement entraîné une agranulocytose et/ou une dépression médullaire lorsqu'ils étaient administrés :

- à doses élevées
- chez des patients insuffisants rénaux associant des maladies de système (collagénoses telles que lupus érythémateux disséminé ou sclérodermie), avec un traitement immunosupresseur et/ou potentiellement leucopéniant.

Le strict respect des posologies préconisées semble constituer la meilleure prévention de la survenue de ces événements. Toutefois, si un inhibiteur de l'enzyme de conversion doit être administré chez ce type de patients, le rapport bénéfice/risque sera soigneusement mesuré.

Anémie : Une anémie avec baisse du taux d'hémoglobine a été mise en évidence chez des patients transplantés rénaux ou hémodialysés, baisse d'autant plus importante que les valeurs de départ sont élevées. Cet effet ne semble pas dose-dépendant mais sera lié au mécanisme d'action des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Cette baisse est modérée, survient dans un délai de 1 à 6 mois puis reste stable. Elle est réversible à l'arrêt du traitement. Celui-ci peut être poursuivi chez ce type de patients, en pratiquant un contrôle hématologique régulier.

Angio-oedème (œdème de Quincke) : Un angio-oedème de la face, des extrémités, des lèvres, de la langue, de la gلوة et/ou du larynx a été rarement signalé chez les patients traités par un inhibiteur de l'enzyme de conversion. Ramipril inclus. Dans de tels cas, le Ramipril doit être arrêté immédiatement et le patient surveillé jusqu'à disparition de l'œdème.

Lorsque l'œdème n'intéresse que la face et les lèvres, l'évolution est en général régressive sans traitement, bien que les antihistaminiques aient été utilisés pour soulager les symptômes.

L'angio-oedème associé à un œdème laryngé peut être fatal. Lorsqu'il y a atteinte de la langue, de la gلوة ou du larynx, pouvant entraîner une obstruction des voies aériennes, une solution d'adrénaline sous-cutanée à 1/1000 (0,3 ml à 0,5 ml) doit être administrée rapidement et les autres traitements appropriés doivent être appliqués. La prescription d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion ne doit plus être envisagée par la suite chez ces patients. Les patients ayant un antécédent d'œdème de Quincke non lié à la prise d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion ont un risque accru d'œdème de Quincke sous inhibiteur de l'enzyme de conversion.

Hémorragie : Des réactions anaphylactoïdes (œdème de la langue et des lèvres avec dyspnée et baisse tensionnelle) ont également été observées au cours d'hémodialyses utilisant des membranes de haute perméabilité (polycrylonitrile) chez des patients traités par des inhibiteurs de l'enzyme de conversion. Il est recommandé d'éviter cette association. Des réactions similaires ont été observées au cours de LDL-apphéreses sur sulfate de dextran.

Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution chez :

Enfant : L'efficacité et la tolérance du Ramipril chez l'enfant n'ayant pas été établies, son utilisation est déconseillée.

Risque d'hypotension artérielle et/ou d'insuffisance rénale (en cas d'insuffisance cardiaque, de déplétion hydrosodée, etc.) : Une stimulation importante du système rénine-angiotensine-aldostérone est observée, en particulier au cours des dépletions hydrosodées importantes (régime désodé strict ou traitement diurétique prolongé), chez les patients à pression artérielle initialement basse, en cas de sténose artérielle rénale, d'insuffisance cardiaque congestive ou de cirrhose oedémato-ascitique. Le blocage de ce système par un inhibiteur de l'enzyme de conversion peut alors provoquer, surtout lors de la première prise et au cours des deux premières semaines de traitement, une brusque chute tensionnelle et/ou, quoique rarement et dans un délai plus variable, une élévation de la créatinine plasmatique traduisant une insuffisance rénale fonctionnelle parfois aiguë.

INDOCOLLYRE® 0,1%

Indométacine[®]
collyre en solution



INDOCOLLYRE 0,1%
Collyre 5ml

عيار 0,1%
LOT: 06-2020
FAB: 06-2020
EXP: 11-2021

ZENITH PHARMA
PPV : 58,00 DHS
AMM N°155/19/DMP/21/NRQDNM

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre.

Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

- La substance active est l'indométacine, (5 mg pour 5 ml).
- Les autres composants sont le thiomersal, l'hydroxypropylbétacy clodextrine, l'arginine, solution diluée d'acide chlorhydrique 1M, l'eau purifiée q.s.p. 5 ml.

Liste des excipients à effet notoire : Thiomersal (0,5mg)

Flacon de 5 ml.

Détenteur de la DE/ de l'AMM :
LABORATOIRE CHAUVIN
416, rue Samuel Morse – CS 99535
34961 Montpellier Cedex 2
France

Distribué au Maroc par:
Zenith pharma
96, Zone Industrielle.
Tassila Inezgane.
Agadir Maroc

Nom et adresse du fabricant et conditionneur:

LABORATOIRE CHAUVIN
Z.I. Riptotier Haut
07200 AUBENAS – France
AMM France n° 341 953 8 9
DE Algérie n° 17/98/17J066/096
AMM Tunisie n° 5283121

1. QU'EST CE QU'INDOCOLLYRE® 0,1 % collyre en solution ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous forme d'un collyre en flacon de 5 ml ; la substance active est un anti-inflammatoire non stéroïdien / antalgique utilisé par voie oculaire. Il est préconisé au cours de certaines interventions chirurgicales de l'œil et de leurs suites opératoires :

- inhibition du myosis (rétrécissement du diamètre de la pupille),
- prévention des manifestations inflammatoires liées à la chirurgie de la cataracte et du segment antérieur de l'œil,
- traitement des manifestations douloureuses liées à la kératectomie photoréfractive (chirurgie correctrice de la myopie).

INDOCOLLYRE® 0,1 %, collyre en solution contient du Thiomersal.

3. COMMENT UTILISER INDOCOLLYRE® 0,1 % collyre en solution?

A titre indicatif, la posologie chez l'adulte est de :

- inhibition du myosis per-opératoire : 4 gouttes la veille de l'intervention, 4 gouttes dans les 3 heures qui précèdent l'intervention
- prévention des manifestations inflammatoires liées aux interventions chirurgicales de la cataracte et du segment antérieur de l'œil : 1 goutte, 4 à 6 fois par jour jusqu'à complète disparition de la symptomatologie en débutant le traitement 24 heures avant l'intervention ;
- traitement des manifestations douloureuses oculaires liées à la kératectomie photoréfractive au cours des premiers jours post-opératoires : 1 goutte 4 fois par jour.

Voie ophtalmique. INSTILLATION OCULAIRE

- Se laver soigneusement les mains avant de procéder à l'instillation
- Eviter le contact de l'embout avec l'œil ou les paupières
- Instiller une goutte de collyre dans le cul-de-sac conjonctival inférieur de l'œil à traiter en regardant vers le haut et en tirant légèrement la paupière inférieure vers le bas.
- - Après l'instillation, fermez l'œil quelques secondes.
- Puis, appuyez avec un doigt sur le coin de votre œil situé du côté du nez pendant 2 minutes. Cela permettra de réduire le passage des substances actives dans le reste de votre organisme.
- L'œil fermé, essuyez proprement l'excédent.
- Rebouchez le flacon après chaque utilisation.

En cas de traitement concomitant par un autre collyre, instillez les deux médicaments séparément.

LOT : 1093
PER : 11/22
PPV : 57, 80 DH

FORMES ET PRÉSENTATION :

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.
TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION :

- TORVA 10
Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p.....

- TORVA 20
Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p.....

20 mg.

1 cp.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypcholestérolémiant et hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10AA05 : système cardiovasculaire).

INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les activités physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constitutifs.

- Maladies du foie,

- Femme enceinte ou qui allait (cf. Grossesse/Allaitement).

- En cas d'association avec, Itraconazole, Kétoconazole, Antiprotéases (cf. Interactions).

- Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf. Interactions).

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre indiqué en cas de galactosémié congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

- Consommation d'alcool.

- Antécédents hépatiques.

- Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notable : Lactose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions avec plusieurs médicaments et notamment avec l'Itraconazole, le Kétoconazole, les Antiprotéases et les Fibrates, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceintes pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement :

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

POSÉOLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg / jour, voire 20 mg / jour, dans les hypercholestérolémies modérées.

Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment dans les formes familiales homozygotes.

La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf. Indications), en prise unique à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants.

Sur le plan clinique :

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaise digestion, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées.

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), contactez immédiatement votre médecin.

Sur le plan biologique :

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

Une élévation de certaines enzymes du foie.

Diminution du nombre des plaquettes.

Modification du taux du sucre dans le sang.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

LISTE I

LOT : 1093
PER : 11/22
PPV : 57, 80 DH

FORMES ET PRÉSENTATION :

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.
TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION :

- TORVA 10
Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p.....

- TORVA 20
Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p.....

20 mg.

1 cp.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypcholestérolémiant et hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10AA05 : système cardiovasculaire).

INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les activités physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constitutifs.

- Maladies du foie,

- Femme enceinte ou qui allait (cf. Grossesse/Allaitement).

- En cas d'association avec, Itraconazole, Kétoconazole, Antiprotéases (cf. Interactions).

- Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf. Interactions).

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre indiqué en cas de galactosémié congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

- Consommation d'alcool.

- Antécédents hépatiques.

- Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notable : Lactose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions avec plusieurs médicaments et notamment avec l'Itraconazole, le Kétoconazole, les Antiprotéases et les Fibrates, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceintes pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement :

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

POSÉOLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg / jour, voire 20 mg / jour, dans les hypercholestérolémies modérées.

Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment dans les formes familiales homozygotes.

La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf. Indications), en prise unique à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants.

Sur le plan clinique :

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaise digestion, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées.

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), contactez immédiatement votre médecin.

Sur le plan biologique :

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

Une élévation de certaines enzymes du foie.

Diminution du nombre des plaquettes.

Modification du taux du sucre dans le sang.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

LISTE I

LOT : 1093
PER : 11/22
PPV : 57, 80 DH

FORMES ET PRÉSENTATION :

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.
TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION :

- TORVA 10
Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p.....

- TORVA 20
Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p.....

20 mg.

1 cp.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypcholestérolémiant et hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10AA05 : système cardiovasculaire).

INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les activités physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constitutifs.

- Maladies du foie,

- Femme enceinte ou qui allait (cf. Grossesse/Allaitement).

- En cas d'association avec, Itraconazole, Kétoconazole, Antiprotéases (cf. Interactions).

- Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf. Interactions).

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre indiqué en cas de galactosémié congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

- Consommation d'alcool.

- Antécédents hépatiques.

- Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notable : Lactose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions avec plusieurs médicaments et notamment avec l'Itraconazole, le Kétoconazole, les Antiprotéases et les Fibrates, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceintes pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement :

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

POSÉOLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg / jour, voire 20 mg / jour, dans les hypercholestérolémies modérées.

Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment dans les formes familiales homozygotes.

La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf. Indications), en prise unique à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants.

Sur le plan clinique :

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaise digestion, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées.

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), contactez immédiatement votre médecin.

Sur le plan biologique :

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

Une élévation de certaines enzymes du foie.

Diminution du nombre des plaquettes.

Modification du taux du sucre dans le sang.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

LISTE I

Notice : Information de l'utilisateur

Humalog Mix25 100 unités/ml KwikPen,
Suspension injectable en stylo pré-rempli
Insuline lispro 25% et insuline lispro
protamine 75%
Chaque stylo KwikPen délivre de 1 à 60
unités par paliers de 1 unité.

Lilly

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

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

Que contient cette notice ? :

- Que contient cette notice ? :

 1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen
 3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
 5. Comment conserver Humalog Mix25 KwikPen
 6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé

Humalog Mix25 KwikPen est utilisé dans le traitement du diabète. C'est une suspension pré-mélangée. Son principe actif est l'insuline lispro. Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro en solution dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline humaine normale car la molécule d'insuline a été légèrement modifiée. Humalog Mix25 KwikPen contient 75 % d'insuline lispro en suspension avec du sulfate de protamine dont l'action est prolongée.

Vous êtes diabétique lorsque votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le niveau de glucose dans votre sang. Humalog Mix25 remplace votre propre insuline et assure un contrôle du glucose à long terme. Son action est très rapide et dure plus longtemps que celle d'une insuline rapide. Vous utiliserez normalement Humalog Mix25 dans les 15 minutes qui précèdent ou qui suivent un repas.

Votre médecin peut vous prescrire Humalog Mix25 KwikPen ainsi qu'une insuline d'action plus prolongée. Une notice spécifique accompagne cette autre insuline. Ne changez pas d'insuline sauf sur prescription de votre médecin. Observez la plus grande prudence si vous changez d'insuline.

Le stylo KwikPen est un stylo jetable pré-rempli contenant 3 ml (300 unités, 100 unités/ml) d'insuline lispro. Un stylo KwikPen contient plusieurs doses d'insuline. Le stylo KwikPen sélectionne 1 unité à la fois. **Le nombre d'unités s'affiche dans la fenêtre de lecture, vérifiez-le toujours avant votre injection.** Vous pouvez vous injecter de 1 à 60 unités en une seule injection. **Si votre dose est supérieure à 60 unités, vous devrez vous faire plus d'une injection.**

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen

N'utilisez JAMAIS Humalog Mix25 KwikPen

- Si vous estimatez qu'une **hypoglycémie** (abaissement du sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice

~~LOT D248391G.2~~

UT AV 08 2023

PPV 111.00 DH

Autres médicaments et Humalog

Vos besoins en insuline peuvent être

- une pilule contraceptive,
 - des corticostéroïdes,
 - un traitement substitutif par horm
 - des hypoglycémiants oraux,
 - de l'acide acétysalicylique,
 - des sulfamides antibactériens,
 - de l'octréotide,
 - des «bêta₂-stimulants» (ex. ritodr
 - des bêtabloquants ou
 - certains antidépresseurs (inhibiteu
 - inhibiteurs sélectifs de la recaptur
 - du danazol,
 - certains inhibiteurs de l'enzyme d
 - énalapril) et
 - des antagonistes des récepteurs

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, (voir rubrique « Avertissement »).

Grossesse et allaitements

Etes-vous enceinte ou l'envisagez-en? L'insuline diminue généralement de grossesse et augmentent au cou allaitez, l'administration de votre insuline ainsi que votre régime alimentaire. Demandez conseil à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation

Vos capacités de concentration et de vigilance sont diminuées en cas d'hypoglycémie. Veillez à identifier les situations où vous pourriez mettre en danger d'autres personnes, comme la conduite d'une machine. Vous devrez interroger votre médecin si vous avez des questions.

Notice : Information de l'utilisateur

Humalog Mix25 100 unités/ml KwikPen, Suspension injectable en stylo pré-rempli Insuline lispro 25% et insuline lispro protamine 75% Chaque stylo KwikPen délivre de 1 à 60 unités par paliers de 1 unité.

LOT D24839 1G.2

UT AV 08 2023

PPV 111.00 DH

Lilly

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

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

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Humalog Mix25 KwikPen
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé

Humalog Mix25 KwikPen est utilisé dans le traitement du diabète. C'est une suspension pré-mélangée. Son principe actif est l'insuline lispro. Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro en solution dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline humaine normale car la molécule d'insuline a été légèrement modifiée. Humalog Mix25 KwikPen contient 75 % d'insuline lispro en suspension avec du sulfate de protamine dont l'action est prolongée.

Vous êtes diabétique lorsque votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le niveau de glucose dans votre sang. Humalog Mix25 remplace votre propre insuline et assure un contrôle du glucose à long terme. Son action est très rapide et dure plus longtemps que celle d'une insuline rapide. Vous utiliserez normalement Humalog Mix25 dans les 15 minutes qui précédent ou qui suivent un repas.

Votre médecin peut vous prescrire Humalog Mix25 KwikPen ainsi qu'une insuline d'action plus prolongée. Une notice spécifique accompagne cette autre insuline. Ne changez pas d'insuline sauf sur prescription de votre médecin. Observez la plus grande prudence si vous changez d'insuline.

Le stylo KwikPen est un stylo jetable pré-rempli contenant 3 ml (300 unités, 100 unités/ml) d'insuline lispro. Un stylo KwikPen contient plusieurs doses d'insuline. Le stylo KwikPen sélectionne 1 unité à la fois. **Le nombre d'unités s'affiche dans la fenêtre de lecture, vérifiez-le toujours avant votre injection.** Vous pouvez vous injecter de 1 à 60 unités en une seule injection. **Si votre dose est supérieure à 60 unités, vous devrez vous faire plus d'une injection.**

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen

N'utilisez JAMAIS Humalog Mix25 KwikPen

- Si vous estimatez qu'une **hypoglycémie** (abaissement du sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice

- Si vous vous sentez mal, avez des symptômes d'hypoglycémie ou des symptômes d'insuline.

Humalog® Mix25

KwikPen™

Suspension injectable

1 stylo de 3 ml

SOTHEMA

B.P. N° 1, 27182 Bouakoura, Maroc

A.M.M. N° 110/17 DMP/21/NRQr



6 118001 071524

- Que faire si vous avez des symptômes d'hypoglycémie ou des symptômes d'insuline.
- Si vous répondez par l'**AFFIRMAT** suivantes, informez-en votre médecin ou infirmier.
 - Etes-vous récemment tombé malade?
 - Avez-vous des problèmes rénaux?
 - Faites-vous davantage d'exercice physique?
 - Vos besoins en insuline pourraient-ils être modifiés?
 - Si vous envisagez de vous rendre à l'étranger, informez votre médecin ou pharmacien.
 - Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'angine de poitrine étaient traités avec la pioglitazone. Si vous avez des symptômes d'insuffisance cardiaque, informez votre médecin.
 - Il est déconseillé aux personnes à risque de diabète de se faire aider par un stylo.

Autres médicaments et Humalog

- Vos besoins en insuline peuvent être modifiés par d'autres médicaments. Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, informez votre médecin. (voir rubrique «Avertissement»)
- une pilule contraceptive,
 - des corticostéroïdes,
 - un traitement substitutif par hormones,
 - des hypoglycémiants oraux,
 - de l'acide acétylsalicylique,
 - des sulfamides antibactériens,
 - de l'octréotide,
 - des «bêta-2 stimulants» (ex. ritodrine)
 - des bêtabloquants ou
 - certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine ou du danazol),
 - certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion (éналаприл) et
 - des antagonistes des récepteurs des angiotensin II.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, informez votre médecin. (voir rubrique «Avertissement»)

Grossesse et allaitement

Etes-vous enceinte ou l'envisagez-vous? Les besoins en insuline diminuent généralement pendant la grossesse et augmentent au cours de l'allaitement. L'administration de votre insuline dépend de votre régime alimentaire. Demandez conseil à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vos capacités de concentration et de réaction sont diminuées en cas d'hypoglycémie. Veillez à ce que les situations où vous pourriez mettre en danger d'autres personnes, comme la conduite d'un véhicule ou l'utilisation d'une machine. Vous devez interroger votre médecin ou infirmier si vous avez :

Notice : Information de l'utilisateur

Humalog Mix25 100 unités/ml KwikPen, Suspension injectable en stylo pré-rempli Insuline lispro 25% et insuline lispro protamine 75% Chaque stylo KwikPen délivre de 1 à 60 unités par paliers de 1 unité.

Lilly

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

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

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Humalog Mix25 KwikPen
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé

Humalog Mix25 KwikPen est utilisé dans le traitement du diabète. C'est une suspension pré-mélangée. Son principe actif est l'insuline lispro. Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro en solution dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline humaine normale car la molécule d'insuline a été légèrement modifiée. Humalog Mix25 KwikPen contient 75 % d'insuline lispro en suspension avec du sulfate de protamine dont l'action est prolongée.

Vous êtes diabétique lorsque votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le niveau de glucose dans votre sang. Humalog Mix25 remplace votre propre insuline et assure un contrôle du glucose à long terme. Son action est très rapide et dure plus longtemps que celle d'une insuline rapide. Vous utiliserez normalement Humalog Mix25 dans les 15 minutes qui précédent ou qui suivent un repas.

Votre médecin peut vous prescrire Humalog Mix25 KwikPen ainsi qu'une insuline d'action plus prolongée. Une notice spécifique accompagne cette autre insuline. Ne changez pas d'insuline sauf sur prescription de votre médecin. Observez la plus grande prudence si vous changez d'insuline.

Le stylo KwikPen est un stylo jetable pré-rempli contenant 3 ml (300 unités, 100 unités/ml) d'insuline lispro. Un stylo KwikPen contient plusieurs doses d'insuline. Le stylo KwikPen sélectionne 1 unité à la fois. **Le nombre d'unités s'affiche dans la fenêtre de lecture, vérifiez-le toujours avant votre injection.** Vous pouvez vous injecter de 1 à 60 unités en une seule injection. **Si votre dose est supérieure à 60 unités, vous devrez vous faire plus d'une injection.**

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen

N'utilisez JAMAIS Humalog Mix25 KwikPen

- Si vous estimatez qu'une **hypoglycémie** (abaissement du sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice

LOT D24839 1G.2

UT AV 08 2023

PPV 111.00 DH

- Si vous vous l'hyperglycémie dans cette notice.
- Que d'ur

Humalog® Mix25

KwikPen™

Suspension injectable

1 stylo de 3 ml

SOTHEMA

B.P. N° 1. 27182 Bouakoura, Maroc

A.M.M. N° 110/17 DMP/21/NRQr



6 118001 071524

- symptômes annonciateurs d'hypoglycémie ou différents de ceux provoqués d'hypoglycémies fréquentes ou si vous ne les reconnaître, parlez-en avec votre médecin.
- Si vous répondez par l'**AFFIRMAT** suivantes, informez-en votre médecin ou infirmier.
 - Etes-vous récemment tombé malade ?
 - Avez-vous des problèmes rénaux ?
 - Faites-vous davantage d'exercice physique ?
 - Vos besoins en insuline pourront être modifiés par l'alcool.
 - Si vous envisagez de vous rendre à l'étranger, parlez-en avec votre médecin, pharmacien ou préposé à l'hôtel. Votre horaire pourrait vous contraindre à prendre des repas par rapport à vos habitudes.
 - Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'angine de poitrine étaient traités avec la pioglitazone. Si vous avez des signes d'insuffisance cardiaque, informez votre médecin. Il est possible si vous avez des signes d'essoufflement inhabituel ou une augmentation de la pression artérielle ou d'un gonflement localisé (œdème).
 - Il est déconseillé aux personnes à risque de diabète de se servir de ce stylo sans se faire aider par un adulte.

Autres médicaments et Humalog

- Vos besoins en insuline peuvent être modifiés par l'administration de certains médicaments. Si vous prenez ou avez pris récemment certains médicaments, informez votre médecin. Ces médicaments peuvent augmenter ou diminuer vos besoins en insuline. Si vous prenez ou avez pris récemment certains médicaments, informez votre médecin. Ces médicaments peuvent augmenter ou diminuer vos besoins en insuline.
- une pilule contraceptive,
 - des corticostéroïdes,
 - un traitement substitutif par hormones sexuelles,
 - des hypoglycémiants oraux,
 - de l'acide acétylsalicylique,
 - des sulfamides antibactériens,
 - de l'octréotide,
 - des «bêta-2 stimulants» (ex. ritodrine)
 - des bêtabloquants ou
 - certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine ou du norepinephrine),
 - du danazol,
 - certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (éналаприл) et
 - des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine.

Si vous prenez ou avez pris récemment certains médicaments, informez votre médecin. Ces médicaments peuvent augmenter ou diminuer vos besoins en insuline.

Grossesse et allaitement

Etes-vous enceinte ou l'envisagez-vous ? Les besoins en insuline diminuent généralement pendant la grossesse et augmentent au cours de l'allaitement. L'administration de votre insuline peut être modifiée par l'administration de votre insuline. Demandez conseil à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Veillez à ce que vos réactions soient correctes dans les situations où vous pourriez mettre en danger vous-même ou d'autres personnes, comme la conduite d'un véhicule ou l'utilisation d'une machine. Vous devez interroger votre médecin ou infirmier si vous avez des difficultés à conduire ou à utiliser une machine.

Notice : Information de l'utilisateur

Humalog Mix25 100 unités/ml KwikPen, Suspension injectable en stylo pré-rempli Insuline lispro 25% et insuline lispro protamine 75% Chaque stylo KwikPen délivre de 1 à 60 unités par paliers de 1 unité.

LOT D24839 1G.2

UT AV 08 2023

PPV 111.00 DH

Lilly

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

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

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Humalog Mix25 KwikPen
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé

Humalog Mix25 KwikPen est utilisé dans le traitement du diabète. C'est une suspension pré-mélangée. Son principe actif est l'insuline lispro. Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro en solution dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline humaine normale car la molécule d'insuline a été légèrement modifiée. Humalog Mix25 KwikPen contient 75 % d'insuline lispro en suspension avec du sulfate de protamine dont l'action est prolongée.

Vous êtes diabétique lorsque votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le niveau de glucose dans votre sang. Humalog Mix25 remplace votre propre insuline et assure un contrôle du glucose à long terme. Son action est très rapide et dure plus longtemps que celle d'une insuline rapide. Vous utiliserez normalement Humalog Mix25 dans les 15 minutes qui précédent ou qui suivent un repas.

Votre médecin peut vous prescrire Humalog Mix25 KwikPen ainsi qu'une insuline d'action plus prolongée. Une notice spécifique accompagne cette autre insuline. Ne changez pas d'insuline sauf sur prescription de votre médecin. Observez la plus grande prudence si vous changez d'insuline.

Le stylo KwikPen est un stylo jetable pré-rempli contenant 3 ml (300 unités, 100 unités/ml) d'insuline lispro. Un stylo KwikPen contient plusieurs doses d'insuline. Le stylo KwikPen sélectionne 1 unité à la fois. **Le nombre d'unités s'affiche dans la fenêtre de lecture, vérifiez-le toujours avant votre injection.** Vous pouvez vous injecter de 1 à 60 unités en une seule injection. **Si votre dose est supérieure à 60 unités, vous devrez vous faire plus d'une injection.**

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen

N'utilisez JAMAIS Humalog Mix25 KwikPen

- Si vous estimatez qu'une **hypoglycémie** (abaissement du sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice

- Si vous vous sentez mal, avez des symptômes d'hypoglycémie ou des symptômes d'insuline.

Humalog® Mix25

KwikPen™

Suspension injectable

1 stylo de 3 ml

SOTHEMA

B.P. N° 1, 27182 Bouakoura, Maroc

A.M.M. N° 110/17 DMP/21/NRQ

Emballage-Mat

Code-barre: 6 118001 071524

Code QR: 6 118001 071524

- Que faire si vous avez des symptômes d'hypoglycémie ou des symptômes d'insuline.
- Si vous répondez par l'**AFFIRMAT** suivantes, informez-en votre médecin ou infirmier.
 - Etes-vous récemment tombé malade?
 - Avez-vous des problèmes rénaux?
 - Faites-vous davantage d'exercice physique?
 - Vos besoins en insuline pourraient-ils être modifiés?
 - Si vous envisagez de vous rendre à l'étranger, informez votre médecin ou pharmacien ou préparez-vous à prendre des repas par rapport à vos habitudes.
 - Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'angine de poitrine étaient traités avec la pioglitazone. Si vous avez des symptômes d'insuffisance cardiaque, informez votre médecin.
 - Il est déconseillé aux personnes à risque de diabète de se faire aider par un stylo.

Autres médicaments et Humalog

- Vos besoins en insuline peuvent être modifiés par d'autres médicaments. Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, informez votre médecin ou pharmacien. Les médicaments suivants peuvent modifier vos besoins en insuline :
 - une pilule contraceptive,
 - des corticostéroïdes,
 - un traitement substitutif par hormones,
 - des hypoglycémiants oraux,
 - de l'acide acétylsalicylique,
 - des sulfamides antibactériens,
 - de l'octréotide,
 - des «bêta-2 stimulants» (ex. ritodrine),
 - des bêtabloquants ou
 - certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine ou du danazol),
 - certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion (éналаприл) et
 - des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, informez votre médecin ou pharmacien. Les médicaments suivants peuvent modifier vos besoins en insuline :

- certains médicaments (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine ou du danazol),
- certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion (éналаприл) et
- des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II.

Grossesse et allaitement

Etes-vous enceinte ou l'envisagez-vous? Les médicaments peuvent diminuer généralement la production de lait maternel et augmenter au cours de la grossesse. L'administration de votre insuline peut être modifiée en fonction de votre régime alimentaire. Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Veillez à ce que vos réactions soient correctes et à ce que vous ne conduisez pas de véhicules ou utilisez de machines. Vous devez interroger votre médecin ou pharmacien si vous avez des difficultés à conduire ou à utiliser des machines.

Notice : Information de l'utilisateur

Humalog Mix25 100 unités/ml KwikPen,
Suspension injectable en stylo pré-rempli
Insuline lispro 25% et insuline lispro
protamine 75%
Chaque stylo KwikPen délivre de 1 à 60
unités par paliers de 1 unité.

Lilly

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

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

Que contient cette notice ? :

- Que contient cette notice ? :

 1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen
 3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
 5. Comment conserver Humalog Mix25 KwikPen
 6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé

Humalog Mix25 KwikPen est utilisé dans le traitement du diabète. C'est une suspension pré-mélangée. Son principe actif est l'insuline lispro. Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro en solution dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline humaine normale car la molécule d'insuline a été légèrement modifiée. Humalog Mix25 KwikPen contient 75 % d'insuline lispro en suspension avec du sulfate de protamine dont l'action est prolongée.

Vous êtes diabétique lorsque votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le niveau de glucose dans votre sang. Humalog Mix25 remplace votre propre insuline et assure un contrôle du glucose à long terme. Son action est très rapide et dure plus longtemps que celle d'une insuline rapide. Vous utiliserez normalement Humalog Mix25 dans les 15 minutes qui précèdent ou qui suivent un repas.

Votre médecin peut vous prescrire Humalog Mix25 KwikPen ainsi qu'une insuline d'action plus prolongée. Une notice spécifique accompagne cette autre insuline. Ne changez pas d'insuline sauf sur prescription de votre médecin. Observez la plus grande prudence si vous changez d'insuline.

Le stylo KwikPen est un stylo jetable pré-rempli contenant 3 ml (300 unités, 100 unités/ml) d'insuline lispro. Un stylo KwikPen contient plusieurs doses d'insuline. Le stylo KwikPen sélectionne 1 unité à la fois. **Le nombre d'unités s'affiche dans la fenêtre de lecture, vérifiez-le toujours avant votre injection.** Vous pouvez vous injecter de 1 à 60 unités en une seule injection. **Si votre dose est supérieure à 60 unités, vous devrez vous faire plus d'une injection.**

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen

N'utilisez JAMAIS Humalog Mix25 KwikPen

- Si vous estimatez qu'une **hypoglycémie** (abaissement du sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice

~~LOT D248391G.2~~

UT AV 08 2023

PPV 111.00 DH

Autres médicaments et Humalog

Vos besoins en insuline peuvent être

- une pilule contraceptive,
 - des corticostéroïdes,
 - un traitement substitutif par horm
 - des hypoglycémiants oraux,
 - de l'acide acétysalicylique,
 - des sulfamides antibactériens,
 - de l'octréotide,
 - des «bêta₂ stimulants» (ex. ritodr
 - des bêtabloquants ou
 - certains antidépresseurs (inhibite inhibiteurs sélectifs de la recaptu
 - du danazol,
 - certains inhibiteurs de l'enzyme d énala
 - des antagonistes des récepteurs

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, (voir rubrique « Avertissement »).

Grossesse et allaitements

Etes-vous enceinte ou l'envisagez-en? Les insulines diminuent généralement de grossesse et augmentent au cours de l'allaitement, l'administration de votre insuline ainsi que votre régime alimentaire. Demandez conseil à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation

Vos capacités de concentration et de vigilance diminués en cas d'hypoglycémie. Veillez à éviter les situations où vous pourriez mettre en danger d'autres personnes, comme la conduite d'une machine. Vous devez interroger votre médecin si vous avez des difficultés à conduire si vous avez des difficultés à conduire.

Notice : Information de l'utilisateur

Humalog Mix25 100 unités/ml KwikPen,
Suspension injectable en stylo pré-rempli
Insuline lispro 25% et insuline lispro
protamine 75%
Chaque stylo KwikPen délivre de 1 à 60
unités par paliers de 1 unité.

Lilly

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

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

Que contient cette notice ? :

- Que contient cette notice ?

 1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen
 3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
 5. Comment conserver Humalog Mix25 KwikPen
 6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé

Humalog Mix25 KwikPen est utilisé dans le traitement du diabète. C'est une suspension pré-mélangée. Son principe actif est l'insuline lispro. Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro en solution dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline humaine normale car la molécule d'insuline a été légèrement modifiée. Humalog Mix25 KwikPen contient 75 % d'insuline lispro en suspension avec du sulfate de protamine dont l'action est prolongée.

Vous êtes diabétique lorsque votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le niveau de glucose dans votre sang. Humalog Mix25 remplace votre propre insuline et assure un contrôle du glucose à long terme. Son action est très rapide et dure plus longtemps que celle d'une insuline rapide. Vous utiliserez normalement Humalog Mix25 dans les 15 minutes qui précèdent ou qui suivent un repas.

Votre médecin peut vous prescrire Humalog Mix25 KwikPen ainsi qu'une insuline d'action plus prolongée. Une notice spécifique accompagne cette autre insuline. Ne changez pas d'insuline sauf sur prescription de votre médecin. Observez la plus grande prudence si vous changez d'insuline.

Le stylo KwikPen est un stylo jetable pré-rempli contenant 3 ml (300 unités, 100 unités/ml) d'insuline lispro. Un stylo KwikPen contient plusieurs doses d'insuline. Le stylo KwikPen sélectionne 1 unité à la fois. **Le nombre d'unités s'affiche dans la fenêtre de lecture, vérifiez-le toujours avant votre injection.** Vous pouvez vous injecter de 1 à 60 unités en une seule injection. **Si votre dose est supérieure à 60 unités, vous devrez vous faire plus d'une injection.**

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen

N'utilisez JAMAIS Humalog Mix25 KwikPen

- Si vous estimatez qu'une **hypoglycémie** (abaissement du sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice

~~LOT D248391G.2~~

UT AV 08 2023

PPV 111.00 DH

Autres médicaments et Humalog

Vos besoins en insuline peuvent être

- une pilule contraceptive,
 - des corticostéroïdes,
 - un traitement substitutif par horm
 - des hypoglycémiants oraux,
 - de l'acide acétysalicylique,
 - des sulfamides antibactériens,
 - de l'octréotide,
 - des «bêta₂-stimulants» (ex. ritodr
 - des bêtabloquants ou
 - certains antidépresseurs (inhibiteu
 - inhibiteurs sélectifs de la recaptur
 - du danazol,
 - certains inhibiteurs de l'enzyme d
 - énalapril) et
 - des antagonistes des récepteurs

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, (voir rubrique « Avertissement »).

Grossesse et allaitements

Etes-vous enceinte ou l'envisagez-en? L'insuline diminue généralement de grossesse et augmentent au cou allaitez, l'administration de votre insuline ainsi que votre régime alimentaire. Demandez conseil à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation

Vos capacités de concentration et de vigilance sont diminuées en cas d'hypoglycémie. Veillez à identifier les situations où vous pourriez mettre en danger d'autres personnes, comme la conduite d'une machine. Vous devrez interroger votre médecin si vous avez des questions.

Notice : Information de l'utilisateur

Humalog Mix25 100 unités/ml KwikPen, Suspension injectable en stylo pré-rempli Insuline lispro 25% et insuline lispro protamine 75% Chaque stylo KwikPen délivre de 1 à 60 unités par paliers de 1 unité.

LOT D24839 1G.2

UT AV 08 2023

PPV 111.00 DH

Lilly

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

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

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen
3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Humalog Mix25 KwikPen
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'Humalog Mix25 KwikPen et dans quels cas est-il utilisé

Humalog Mix25 KwikPen est utilisé dans le traitement du diabète. C'est une suspension pré-mélangée. Son principe actif est l'insuline lispro. Humalog Mix25 KwikPen contient 25 % d'insuline lispro en solution dans l'eau dont l'action est plus rapide que l'insuline humaine normale car la molécule d'insuline a été légèrement modifiée. Humalog Mix25 KwikPen contient 75 % d'insuline lispro en suspension avec du sulfate de protamine dont l'action est prolongée.

Vous êtes diabétique lorsque votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le niveau de glucose dans votre sang. Humalog Mix25 remplace votre propre insuline et assure un contrôle du glucose à long terme. Son action est très rapide et dure plus longtemps que celle d'une insuline rapide. Vous utiliserez normalement Humalog Mix25 dans les 15 minutes qui précédent ou qui suivent un repas.

Votre médecin peut vous prescrire Humalog Mix25 KwikPen ainsi qu'une insuline d'action plus prolongée. Une notice spécifique accompagne cette autre insuline. Ne changez pas d'insuline sauf sur prescription de votre médecin. Observez la plus grande prudence si vous changez d'insuline.

Le stylo KwikPen est un stylo jetable pré-rempli contenant 3 ml (300 unités, 100 unités/ml) d'insuline lispro. Un stylo KwikPen contient plusieurs doses d'insuline. Le stylo KwikPen sélectionne 1 unité à la fois. **Le nombre d'unités s'affiche dans la fenêtre de lecture, vérifiez-le toujours avant votre injection.** Vous pouvez vous injecter de 1 à 60 unités en une seule injection. **Si votre dose est supérieure à 60 unités, vous devrez vous faire plus d'une injection.**

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Humalog Mix25 KwikPen

N'utilisez JAMAIS Humalog Mix25 KwikPen

- Si vous estimatez qu'une **hypoglycémie** (abaissement du sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice

- Si vous vous sentez mal, avez des symptômes d'hypoglycémie ou des symptômes d'insuline.

Humalog® Mix25

KwikPen™

Suspension injectable

1 stylo de 3 ml

SOTHEMA

B.P. N°1, 27182 Bouakoura, Maroc

A.M.M. N° 110/17 DMP/21/NRQr



6 118001 071524

- Que faire si vous avez des symptômes d'hypoglycémie ou des symptômes d'insuline.
- Si vous répondez par l'**AFFIRMAT** suivantes, informez-en votre médecin ou infirmier.
 - Etes-vous récemment tombé malade?
 - Avez-vous des problèmes rénaux?
 - Faites-vous davantage d'exercice physique?
 - Vos besoins en insuline pourraient-ils être modifiés?
 - Si vous envisagez de vous rendre à l'étranger, informez votre médecin ou pharmacien.
 - Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'angine de poitrine étaient traités avec la pioglitazone. Si vous avez des symptômes d'insuffisance cardiaque, informez votre médecin.
 - Il est déconseillé aux personnes à risque de diabète de se faire aider par un stylo.

Autres médicaments et Humalog

- Vos besoins en insuline peuvent être modifiés par d'autres médicaments. Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, informez votre médecin. (voir rubrique «Avertissement»)
- une pilule contraceptive,
 - des corticostéroïdes,
 - un traitement substitutif par hormones,
 - des hypoglycémiants oraux,
 - de l'acide acétylsalicylique,
 - des sulfamides antibactériens,
 - de l'octréotide,
 - des «bêta-2 stimulants» (ex. ritodrine)
 - des bêtabloquants ou
 - certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine ou du danazol),
 - certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion (éналаприл) et
 - des antagonistes des récepteurs des angiotensin II.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, informez votre médecin. (voir rubrique «Avertissement»)

Grossesse et allaitement

Etes-vous enceinte ou l'envisagez-vous? Les besoins en insuline diminuent généralement pendant la grossesse et augmentent au cours de l'allaitement. L'administration de votre insuline dépend de votre régime alimentaire. Demandez conseil à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vos capacités de concentration et de réaction sont diminuées en cas d'hypoglycémie. Veillez à ce que les situations où vous pourriez mettre en danger d'autres personnes, comme la conduite d'un véhicule ou l'utilisation d'une machine. Vous devez interroger votre médecin ou infirmier si vous avez :