

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.

Prothèse 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

DD: 76356
Déclaration de Maladie

N° 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. : 0660509586 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 - Tél : 0522 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

Le : 30/06/2021

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
28/06/21	C	2	300 DH	Docteur BENLALLA ELGHORFI Fatima Spécialiste en Endocrinologie Diabétologie et Nutrition Bd Al Gouds, Rés les Rosiers, Appt 121 Ain Chock, Casablanca - Tél : 0522 870 890

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

28/06/21 1158.40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

AM PC IM IV

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

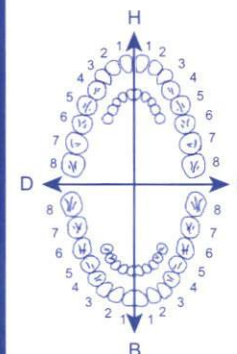
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

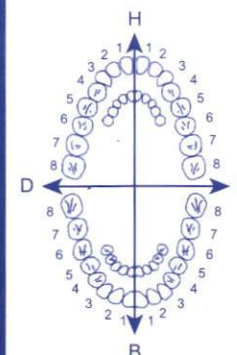
COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Nutrition

إختصاصية في أمراض الغدد
و السكري و التغذية

Sur Rendez-Vous

بالموعد

Casablanca, le

28/06/21

الدار البيضاء في

Mr

ZOUHAIR MOHAMMED

REGIME SANS SUCRE ET SANS GRAS

M.v x 7
HUMALOG MIX 25 kwik pen

12 Unités le matin

12 Unité le soir

REPAS FRACTIONNES +++
57.80 x 3

TORVA 10

50.00
x 3 1 comprimé

le soir

TECPRI 2.5

1 comprimé

le matin

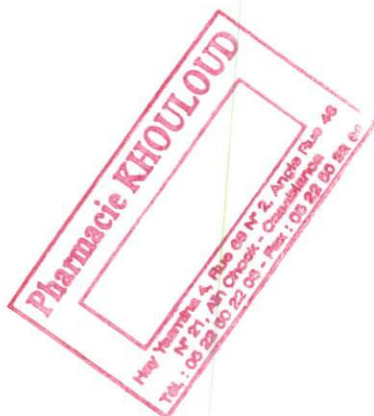
BANDELETTES A GLYCEMIE

58.00
TRAITEMENT DE 3 MOIS

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 - Tél : 0522.870.890

TECPRI[®]L

50,00

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	5 mg
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	10 mg
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	

FORMES ET PRESENTATIONS

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

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril[®] 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.
- Tecpril[®] 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.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRI[®] faible 1,25 mg, TECPRI[®] 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 route.

culaire : il est recommandé de débiter le traitement le jour en une prise, pour l'ajuster par la suite à la t. La créatininémie et la kaliémie seront contrôlées en éventuelle insuffisance rénale fonctionnelle.

la posologie de ramipril est ajustée au degré de la e est ≥ 30 ml/min, il n'est pas nécessaire d'ajuster.

est comprise entre 10 et 30 ml/min, la posologie e 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)
entre 10 et 30	2,5
	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'hyperurémique 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 prise. 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 un 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 immunosuppresseur 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 dépendant mais serait 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 (oedème de Quincke) : Un angio-oedème de la face, des extrémités, des lèvres, de la langue, de la glotte 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'oedème.

Lorsque l'oedème 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.

Un angio-oedème associé à un oedème 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'oedème de Quincke non lié à la prise d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion ont un risque accru d'oedème de Quincke sous inhibiteur de l'enzyme de conversion.

Hémodialyse : Des réactions anaphylactoides (oedème 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-aphéreses 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 déplétions 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[®]L

50,00

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	5 mg
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	10 mg
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	
Excipients q.s	

FORMES ET PRESENTATIONS

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

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril[®] 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.
- Tecpril[®] 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.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRI[®] faible 1,25 mg, TECPRI[®] 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 route.

culaire : il est recommandé de débiter le traitement le jour en une prise, pour l'ajuster par la suite à la t. La créatininémie et la kaliémie seront contrôlées en éventuelle insuffisance rénale fonctionnelle.

la posologie de ramipril est ajustée au degré de la e est ≥ 30 ml/min, il n'est pas nécessaire d'ajuster.

est comprise entre 10 et 30 ml/min, la posologie e 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'hyperurémie hémolytique : 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 prise. 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 un moins 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPL

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 immunosuppresseur 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 dépendant mais serait 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 (oedème de Quincke) : Un angio-oedème de la face, des extrémités, des lèvres, de la langue, de la glotte 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'oedème.

Lorsque l'oedème 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.

Un angio-oedème associé à un oedème 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'oedème de Quincke non lié à la prise d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion ont un risque accru d'oedème de Quincke sous inhibiteur de l'enzyme de conversion.

Hémolyse : Des réactions anaphylactoides (oedème 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-aphéreses 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 déplétions 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.

TECPRIL®

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 : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® 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.
- Tecpril® 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.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRIL 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 route.

culaire : il est recommandé de débiter le traitement le jour en une prise, pour l'ajuster par la suite à la t. La créatininémie et la kaliémie seront contrôlées en éventuelle insuffisance rénale fonctionnelle.

la posologie de ramipril est ajustée au degré de la e est ≥ 30 ml/min, il n'est pas nécessaire d'ajuster.

est comprise entre 10 et 30 ml/min, la posologie e 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 mg	2,5
entre 10 et 30	1,25
10 mg	

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'hyperurémie hémolytique : 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.

TECPRIL 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 prise. 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 un moins 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLPOI

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 immunosuppresseur 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 dépendant mais serait 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 (oedème de Quincke) : Un angio-oedème de la face, des extrémités, des lèvres, de la langue, de la glotte 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'oedème.

Lorsque l'oedème 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.

Un angio-oedème associé à un oedème 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'oedème de Quincke non lié à la prise d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion ont un risque accru d'oedème de Quincke sous inhibiteur de l'enzyme de conversion.

Hémolyse : Des réactions anaphylactoides (oedème 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-aphéreses 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 déplétions 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



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.

INDOCOLLYRE 0,1%
Collyre 5ml

LOT/عيار: H8180
FAB/تاريخ الإنتاج: 08-2020
EXP/تاريخ الانتهاء: 11-2021

ZENITH PHARMA
PFV : 58,00 DHS
AMM N°155/19/DMP/21/NRQDNN

02MATN03

- 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. Ripotier 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

TORVA®

Atorvastatine

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) 1 cp.
Excipients q.s.p. 20 mg.
- TORVA 20
Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) 1 cp.
Excipients q.s.p. 20 mg.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypocholestérolémiant 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 constituants.
- Maladies du foie.
- Femme enceinte ou qui allaite (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 PRECAUTIONS 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 galactosémie 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 notoire : 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.

POSOLOGIE :

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 SOUHAITES 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.

PRECAUTIONS PARTICULIERES 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

TORVA®

Atorvastatine

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) 1 cp.
Excipients q.s.p. 20 mg.
- TORVA 20
Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) 1 cp.
Excipients q.s.p. 20 mg.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypocholestérolémiant 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 constituants.
- Maladies du foie.
- Femme enceinte ou qui allaite (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 PRECAUTIONS 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 galactosémie 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 notoire : 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.

POSOLOGIE :

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 SOUHAITES 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.

PRECAUTIONS PARTICULIERES 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

TORVA®

Atorvastatine

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) 1 cp.
Excipients q.s.p. 20 mg.
- TORVA 20
Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) 1 cp.
Excipients q.s.p. 20 mg.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypocholestérolémiant 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 constituants.
- Maladies du foie.
- Femme enceinte ou qui allaite (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 PRECAUTIONS 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 galactosémie 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 notoire : 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.

POSOLOGIE :

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 SOUHAITES 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.

PRECAUTIONS PARTICULIERES 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

**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

Veillez 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 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 estimez qu'une **hypoglycémie** (abaissement du sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice

LOT 02493916.2

UT AV 08 2023

PPV 111.00 DH

Humalog® Mix25

KwikPen™

Suspension injectable

1 stylo de 3 ml

SOTHEMA

B.P. N°1, 27182 Boultour, Maroc

A.M.M. N° 11017 DMP(21/NRQ)



6 118001 071524

- Si vous ressentez des symptômes annonciateurs d'hypoglycémie ou différents de ceux provoqués par d'hypoglycémies fréquentes ou si vous ne reconnaitrez pas les symptômes, parlez-en avec votre médecin.
- Si vous répondez par l'affirmative à l'un des symptômes suivants, informez-en votre médecin infirmier.
 - Êtes-vous récemment tombé malade ?
 - Avez-vous des problèmes rénaux ?
 - Faites-vous davantage d'exercice ?
- Vos besoins en insuline pourront varier avec l'alcool.
- Si vous envisagez de vous rendre à l'étranger, consultez votre médecin, pharmacien ou pédiatre. L'heure de votre repas pourrait vous contraindre à modifier vos horaires de repas par rapport à vos heures habituelles.
- Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'infarctus ou d'insuffisance cardiaque, étaient traités avec la pioglitazone. Il est possible si vous avez des signes d'essoufflement inhabituel ou une augmentation du gonflement localisé (œdème).
- Il est déconseillé aux personnes âgées d'utiliser ce stylo sans se faire aider par un professionnel de santé.

Autres médicaments et Humalog

Vos besoins en insuline peuvent être modifiés par :

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémifiants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octéotide,
- des «bêta-2 stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou
- certains antidépresseurs (inhibiteurs de la recapture des neurotransmetteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine),
- du danazol,
- certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion (ex. l'énalapril) et
- des antagonistes des récepteurs.

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

Grossesse et allaitement

Êtes-vous enceinte ou l'envisagez-vous ? L'insuline diminue généralement de grossesse et augmente au cours de l'allaitement, l'administration de votre insuline doit être adaptée ainsi que votre régime alimentaire. Demandez conseil à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation des machines

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Dans les situations où vous pourriez mettre en danger vous-même ou d'autres personnes, comme la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines, vous devez vous assurer d'être en mesure de conduire si vous avez :

**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

Veillez 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 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 estimez qu'une **hypoglycémie** (abaissement du sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice

LOT 02493916.2

UT AV 08 2023

PPV 111.00 DH

Humalog® Mix25

KwikPen™

Suspension injectable

1 stylo de 3 ml

SOTHEMA

B.P. N°1, 27182 Boultour, Maroc

A.M.M. N° 11017 DMP(21/09/07)



6 118001 071524

- Si vous ressentez des symptômes annonciateurs d'hypoglycémie ou différents de ceux provoqués par d'hypoglycémies fréquentes ou si vous ne reconnaitrez pas les symptômes, parlez-en avec votre médecin.
- Si vous répondez par l'affirmative à l'un des points suivants, informez-en votre médecin.
- Etes-vous récemment tombé malade?
- Avez-vous des problèmes rénaux?
- Faites-vous davantage d'exercice physique?
- Vos besoins en insuline pourront varier.
- Si vous envisagez de vous rendre à l'étranger, consultez votre médecin, pharmacien ou pédiatre. L'heure de votre repas pourrait vous contraindre à modifier vos horaires de repas par rapport à vos heures habituelles.
- Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'infarctus ou d'insuffisance cardiaque, étaient traités avec la pioglitazone. Il est possible si vous avez des signes d'essoufflement inhabituel ou une augmentation du gonflement localisé (œdème).
- Il est déconseillé aux personnes âgées d'utiliser ce stylo sans se faire aider par un tiers.

Autres médicaments et Humalog

Vos besoins en insuline peuvent être modifiés par :

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémifiants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octéotide,
- des «bêta-2 stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou
- certains antidépresseurs (inhibiteurs de la recapture sélectifs de la noradrénaline),
- du danazol,
- certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion (ex. l'énalapril) et
- des antagonistes des récepteurs.

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

Grossesse et allaitement

Etes-vous enceinte ou l'envisagez-vous ? L'insuline diminue généralement de grossesse et augmente au cours de l'allaitement, l'administration de votre insuline doit être adaptée ainsi que votre régime alimentaire. Demandez conseil à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation des machines

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Dans les situations où vous pourriez mettre en danger vous-même ou d'autres personnes, comme la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines, vous devez vous assurer d'être en mesure de conduire si vous avez :

**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

Veillez 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 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 estimez qu'une **hypoglycémie** (abaissement du sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice

LOT 02493916.2

UT AV 08 2023

PPV 111.00 DH

Humalog® Mix25

KwikPen™

Suspension injectable

1 stylo de 3 ml

SOTHEMA

B.P. N°1, 27182 Boultour, Maroc

A.M.M. N° 11017 DMP(21/09/07)

6 118001 071524

- Si vous ressentez des symptômes annonciateurs d'hypoglycémie ou différents de ceux provoqués par d'hypoglycémies fréquentes ou si vous ne reconnaitrez pas les symptômes, parlez-en avec votre médecin.
- Si vous répondez par l'affirmative à l'un des symptômes suivants, informez-en votre médecin.
- Etes-vous récemment tombé malade?
- Avez-vous des problèmes rénaux?
- Faites-vous davantage d'exercice physique?
- Vos besoins en insuline pourront varier.
- Si vous envisagez de vous rendre à l'étranger, consultez votre médecin, pharmacien ou pédiatre. L'heure de votre repas pourrait vous contraindre à modifier vos horaires de repas par rapport à vos heures habituelles.
- Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'infarctus du myocarde étaient traités avec la pioglitazone. Cette association peut entraîner une insuffisance cardiaque. Informez votre médecin si vous avez des signes d'essoufflement inhabituel ou une augmentation du gonflement localisé (œdème).
- Il est déconseillé aux personnes âgées d'utiliser ce stylo sans se faire aider par un tiers.

Autres médicaments et Humalog

Vos besoins en insuline peuvent être modifiés par :

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémifiants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octéotide,
- des «bêta-2 stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou
- certains antidépresseurs (inhibiteurs de la recapture des neurotransmetteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine),
- du danazol,
- certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion (ex. l'énalapril) et
- des antagonistes des récepteurs.

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

Grossesse et allaitement

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

Conduite de véhicules et utilisation des machines

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Dans les situations où vous pourriez mettre en danger vous-même ou d'autres personnes, comme la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines, vous devez vous assurer d'être en mesure de conduire si vous avez :

**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

Veillez 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 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 estimez qu'une **hypoglycémie** (abaissement du sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice

LOT 02493916.2

UT AV 08 2023

PPV 111.00 DH

Humalog® Mix25

KwikPen™

Suspension injectable

1 stylo de 3 ml

SOTHEMA

B.P. N°1, 27182 Boultour, Maroc

A.M.M. N° 11017 DMP(21/NRQ)



6 118001 071524

- Si vous ressentez des symptômes annonciateurs d'hypoglycémie ou différents de ceux provoqués par d'hypoglycémies fréquentes ou si vous ne reconnaitrez pas les symptômes, parlez-en avec votre médecin.
- Si vous répondez par l'affirmative à l'un des symptômes suivants, informez-en votre médecin.

- Etes-vous récemment tombé malade?
- Avez-vous des problèmes rénaux?
- Faites-vous davantage d'exercice physique?
- Vous besoins en insuline pourront varier.
- Si vous envisagez de vous rendre à l'étranger, consultez votre médecin, pharmacien ou pédiatre. L'heure de votre repas pourrait vous contraindre à modifier vos horaires de repas par rapport à vos heures habituelles.
- Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'infarctus ou d'insuffisance cardiaque, informez votre médecin si vous avez des signes de fatigue, d'essoufflement inhabituel ou une augmentation du gonflement localisé (œdème).
- Il est déconseillé aux personnes âgées d'utiliser ce stylo sans se faire aider par un tiers.

Autres médicaments et Humalog

Vos besoins en insuline peuvent être modifiés par :

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémifiants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octéotide,
- des «bêta-2 stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou
- certains antidépresseurs (inhibiteurs de la recapture des neurotransmetteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine),
- du danazol,
- certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion (ex. énalapril) et
- des antagonistes des récepteurs.

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

Grossesse et allaitement

Etes-vous enceinte ou l'envisagez-vous ? L'insuline diminue généralement de grossesse et augmente au cours de l'allaitement, l'administration de votre insuline doit être adaptée ainsi que votre régime alimentaire. Demandez conseil à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Dans les situations où vous pourriez mettre en danger vous-même ou d'autres personnes, comme la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines, vous devez vous assurer d'être en mesure de conduire si vous avez :

**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

Veillez 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 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 estimez qu'une **hypoglycémie** (abaissement du sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice

LOT 02493916.2

UT AV 08 2023

PPV 111.00 DH

Humalog® Mix25

KwikPen™

Suspension injectable

1 stylo de 3 ml

SOTHEMA

B.P. N°1, 27182 Boultour, Maroc

A.M.M. N° 11017 DMP(21/NRQ)



6 118001 071524

- Si vous ressentez des symptômes annonciateurs d'hypoglycémie ou différents de ceux provoqués par d'hypoglycémies fréquentes ou si vous ne reconnaitrez pas les symptômes, parlez-en avec votre médecin.
- Si vous répondez par l'affirmative à l'un des symptômes suivants, informez-en votre médecin.

- Etes-vous récemment tombé malade?
- Avez-vous des problèmes rénaux?
- Faites-vous davantage d'exercice physique?
- Vous besoins en insuline pourront augmenter avec l'alcool.
- Si vous envisagez de vous rendre à l'étranger, consultez votre médecin, pharmacien ou pédiatre. L'heure de votre repas pourrait vous contraindre à modifier vos horaires de repas par rapport à vos heures habituelles.
- Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'infarctus ou d'insuffisance cardiaque, étaient traités avec la pioglitazone. Il est possible si vous avez des signes d'essoufflement inhabituel ou une augmentation du gonflement localisé (œdème).
- Il est déconseillé aux personnes âgées d'utiliser ce stylo sans se faire aider par un professionnel de santé.

Autres médicaments et Humalog

Vos besoins en insuline peuvent être modifiés par :

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémifiants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octéotide,
- des «bêta-2 stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou
- certains antidépresseurs (inhibiteurs de la recapture des neurotransmetteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine),
- du danazol,
- certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion (ex. l'énalapril) et
- des antagonistes des récepteurs.

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

Grossesse et allaitement

Etes-vous enceinte ou l'envisagez-vous ? L'insuline diminue généralement de grossesse et augmente au cours de l'allaitement, l'administration de votre insuline doit être adaptée ainsi que votre régime alimentaire. Demandez conseil à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation des machines

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Dans les situations où vous pourriez mettre en danger vous-même ou d'autres personnes, comme la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines, vous devez vous assurer que vous n'avez pas de symptômes d'hypoglycémie avant de commencer.

**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

Veillez 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 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 estimez qu'une **hypoglycémie** (abaissement du sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice

LOT 02493916.2

UT AV 08 2023

PPV 111.00 DH

Humalog® Mix25

KwikPen™

Suspension injectable

1 stylo de 3 ml

SOTHEMA

B.P. N°1, 27182 Boultour, Maroc

A.M.M. N° 11017 DMP(21/NRQ)



6 118001 071524

- Si vous ressentez des symptômes annonciateurs d'hypoglycémie ou différents de ceux provoqués par d'hypoglycémies fréquentes ou si vous ne reconnaitrez pas les symptômes, parlez-en avec votre médecin.
- Si vous répondez par l'affirmative à l'un des points suivants, informez-en votre médecin infirmier.
 - Êtes-vous récemment tombé malade?
 - Avez-vous des problèmes rénaux?
 - Faites-vous davantage d'exercice physique?
- Vos besoins en insuline pourront varier en fonction de l'alcool.
- Si vous envisagez de vous rendre à l'étranger, consultez votre médecin, pharmacien ou pédiatre. L'heure de votre repas pourrait vous contraindre à modifier vos horaires de repas par rapport à vos heures habituelles.
- Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'infarctus du myocarde étaient traités avec la pioglitazone. Cette médication peut aggraver l'insuffisance cardiaque. Informez votre médecin si vous avez des signes d'insuffisance cardiaque, tels qu'un essoufflement inhabituel ou une augmentation du gonflement localisé (œdème).
- Il est déconseillé aux personnes âgées d'utiliser ce stylo sans se faire aider par un tiers.

Autres médicaments et Humalog

Vos besoins en insuline peuvent être modifiés par d'autres médicaments.

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémifiants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octéotide,
- des «bêta-2 stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou
- certains antidépresseurs (inhibiteurs de la recapture des neurotransmetteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine),
- du danazol,
- certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion (ex. l'énalapril) et
- des antagonistes des récepteurs.

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

Grossesse et allaitement

Êtes-vous enceinte ou l'envisagez-vous? L'insuline diminue généralement de grossesse et augmente au cours de l'allaitement, l'administration de votre insuline doit être adaptée ainsi que votre régime alimentaire. Demandez conseil à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation des machines

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Dans les situations où vous pourriez mettre en danger vous-même ou d'autres personnes, comme la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines, vous devez vous assurer que vous n'avez pas de symptômes de hypoglycémie avant de vous engager dans ces activités.

**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

Veillez 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 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 estimez qu'une **hypoglycémie** (abaissement du sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice

LOT 02493916.2

UT AV 08 2023

PPV 111.00 DH

Humalog® Mix25

KwikPen™

Suspension injectable

1 stylo de 3 ml

SOTHEMA

B.P. N°1, 27182 Boultour, Maroc

A.M.M. N° 11017 DMP(21/NRQ)

6 118001 071524

- Si vous ressentez des symptômes annonciateurs d'hypoglycémie ou différents de ceux provoqués par d'hypoglycémies fréquentes ou si vous ne reconnaitrez pas les symptômes, parlez-en avec votre médecin.
- Si vous répondez par l'affirmative à l'un des symptômes suivants, informez-en votre médecin.

- Etes-vous récemment tombé malade?
- Avez-vous des problèmes rénaux?
- Faites-vous davantage d'exercice physique?
- Vous avez besoin d'insuline pour contrôler votre glycémie.
- Si vous envisagez de vous rendre à l'étranger, consultez votre médecin, pharmacien ou pédiatre. L'heure de votre repas pourrait vous contraindre à modifier vos horaires de repas par rapport à vos heures habituelles.
- Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'infarctus du myocarde étaient traités avec la pioglitazone. Cette médication peut aggraver l'insuffisance cardiaque. Informez votre médecin si vous avez des signes de gonflement localisé (œdème), essoufflement inhabituel ou une augmentation de la fréquence cardiaque.
- Il est déconseillé aux personnes âgées d'utiliser ce stylo sans se faire aider par un tiers.

Autres médicaments et Humalog

Vos besoins en insuline peuvent être modifiés par :

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémifiants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octéotide,
- des «bêta-2 stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou
- certains antidépresseurs (inhibiteurs de la recapture des neurotransmetteurs sélectifs de la recapture de la noradrénaline),
- du danazol,
- certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion (ex. l'énalapril) et
- des antagonistes des récepteurs.

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

Grossesse et allaitement

Etes-vous enceinte ou l'envisagez-vous ? L'insuline diminue généralement de grossesse et augmente au cours de l'allaitement, l'administration de votre insuline doit être adaptée ainsi que votre régime alimentaire. Demandez conseil à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation des machines

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Dans les situations où vous pourriez mettre en danger vous-même ou d'autres personnes, comme la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines, vous devez vous assurer que vous êtes en mesure de conduire si vous avez :