

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie

N° P19- 055869

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☒ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 732 Société : /

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ZOUHAIR Mohammed

Date de naissance : 1934

Adresse : Hay yasmine 3 Rue 55 N 74 AIN CHOCK

20480 CASABLANCA

Tél. : 0660 50 95 86 Total des frais engagés : 1636,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur BENLALLA ELGHORFI Fatima
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Nutrition
Bd Al Qods, Rés les Roses, Apt 121
Ain Chock, Casablanca - Tél : 0522 870 890

Date de consultation : 28 / 03 / 21

Nom et prénom du malade : ZOUHAIR Mohammed

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 au médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : CASABLANCA

Signature de l'adhérent(e) : [Signature] Le : 29 / 09 / 2021

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
28/09/21	G2		300 DH	Docteur BENALLAL MOHAMED Fatima Spécialiste en Endocrinologie Diabétologie et Nutrition Bd Al Qods, 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

28/09/21

1336,30

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

A M

P C

I M

I V

Montant détaillé
des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

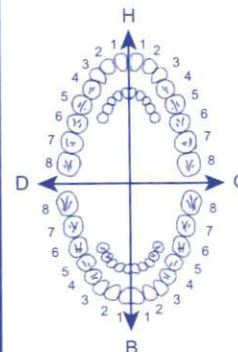
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient



Coefficient
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

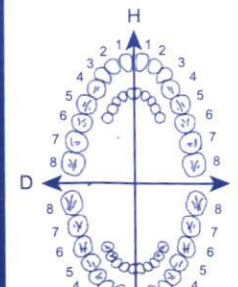
(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS



Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Nutrition

إختصاصية في أمراض الغدد
و السكري و التغذية

Sur Rendez-Vous

بالموعد

Casablanca, le

28/09/21

الدار البيضاء في

Mr

ZOUHAIR MOHAMMED

REGIME SANS SUCRE ET SANS GRAS

M.V. x 8
HUMALOG MIX 25 kwik pen

14 Unités le matin

14 Unité le soir

REPAS FRACTIONNES +++

57.80 x 3
TORVA 10

50.00 x 3
1 comprimé

le soir

TECPRIL 2.5

1 comprimé

le matin

BANDELETTES A GLYCEMIE

79.50
TRAITEMENT DE 3 MOIS

ZETALAX

45.40
DUPHALAC

1 c à s

EN CAS DE CONSTIPATION

2 fois par jour

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

Pharmacie KHOULOU
Hay Yasmine 4, Rue 68 N° 2, Angle Rue 48
N° 21, Ain Chock - Casablanca
Tél : 05 22 50 22 05 - Fax : 05 22 50 22 05

Zetalax^{DM}[®]

microlavement

Lot : 009
À utiliser de
préférence avant le : 026
PPC : 79,50 DH

QUAND UTILISER ZETALAX^{DM}® MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM}® Microlavement s'utilise en cas de constipation.
La constipation consiste en l'altération du rythme normal d'évacuation;
elle peut être liée à des facteurs comme un changement du style de vie,
des habitudes alimentaires, etc.
En cas de constipation chronique, il est conseillé de consulter un médecin.

COMMENT FONCTIONNE ZETALAX^{DM}® MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM}® Microlavement agit mécaniquement au niveau du rectum et stimule le processus d'expulsion des matières fécales. L'action locale garantit la sécurité du produit, qui n'a pas d'interaction avec les processus physiologiques du tube digestif et n'a donc aucun effet collatéral sur le système.

Les ingrédients contenus dans le microlavement garantissent le ramollissement et la lubrification de la masse fécale, ce qui permet ensuite une expulsion rapide et aisée des matières fécales.

Zetalax^{DM}® Microlavement ne contient pas de substances actives au niveau pharmacologique et son action est exclusivement mécanique.
La présence d'extraits végétaux à action émolliente atténue l'effet irritant de la glycérine au niveau du rectum, ce qui rend son introduction plus aisée.

CAS DANS LESQUELS IL NE FAUT PAS UTILISER LE PRODUIT :

Zetalax^{DM}® Microlavement ne doit pas être utilisé en cas de douleur abdominale aiguë, nausée, vomissement, obstruction intestinale, saignement rectal d'origine inconnue, grave état de déshydratation, rectocolite hémorragique et inflammation hémorroïdale.
Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux ingrédients contenus dans le produit.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Avant d'utiliser le produit, demander conseil au médecin ou au pharmacien.

COMMENT UTILISER CE PRODUIT :

- Ouvrir l'emballage.
- Enlever le bouchon du microlavement et lubrifier la canule avec une goutte du produit.
- Introduire délicatement la canule dans le rectum, sans presser le tube.
- Appuyer à fond sur le microlavement.
- Extraire la canule sans relâcher la pression sur le tube, pour ne pas aspirer à nouveau le liquide.

Il est conseillé d'appliquer un ou deux microlavements par jour.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans.
Suivre attentivement le mode d'emploi.
Conserver hors de portée des enfants.

INGÉDIENTS :

Glycérol, amidon, camomille extrait fluide, mauve extrait fluide, eau.

DATE D'ÉMISSION :

08/05/2011

Dispositif médical classe 1.

Autorisation ministère de la santé n° : 860/16116/2016/ DMP/20/DM



Fabricant

Zeta Farmaceutici S.p.A.
Via Galvani, 10
Sandrigo (VI)
ITALY

Importé au Maroc par :

Laboratoires IRCOS
N°109 Q.I sidi ghanem
40000 MARRAKECH

Distribué au Maroc par :

MEDI PRO PHARMA
Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini.
20120. Casablanca.

encéphalopathie hépatique, systématique (une maladie du foie provoquant une difficulté à penser, une confusion, des tremblements, une diminution du niveau de conscience pouvant aller jusqu'au coma).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- en cas de maladies de l'intestin ou du côlon évolutives ou en poussées, telles que rectocolite, maladie de Crohn ;
- en cas d'occlusion intestinale ;
- en cas de perforation digestive ou suspicion de perforation ;
- en cas de douleurs abdominales (douleur du ventre) de cause indéterminée.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon.

DANS LE CADRE DE LA CONSTIPATION PAS D'UTILISATION PROLONGÉE (SUPÉRIEURE À 8 JOURS) SANS AVIS MÉDICAL.

Constipation occasionnelle

Elle peut être liée à une modification récente du mode de vie (voyage par exemple). Le médicament peut être une aide en traitement court. Toute constipation récente inexpiquée par le changement du mode de vie, toute constipation accompagnée de douleurs, de fièvre, de gonflement du ventre doit faire demander l'avis du médecin.

Constipation chronique (constipation de longue durée)

- Elle peut être liée à deux causes :
 - soit une maladie de l'intestin qui nécessite une prise en charge par le médecin ;
 - soit à un déséquilibre de la fonction intestinale dû aux habitudes alimentaires et au mode de vie.
- Le traitement comporte entre autre :
 - une augmentation des apports alimentaires en produits d'origine végétale (légumes verts, crudités, pain complet, fruits...) ;
 - une augmentation de la consommation d'eau et de jus de fruits ;
 - une augmentation des activités physiques (sport, marche...) ;
 - une rééducation du réflexe de défécation ;
 - parfois, l'adjonction de son à l'alimentation.

Cas particuliers

Chez l'enfant
mesures d'hygiène
utilisation de
infantiles, alim
adjonction de
Chez le nour
doit être exce

Lot: 21E002
Péri: 08 2023

DUPHALAC 66,5%
SOL BUV 200 ML

P.P.V : 45 DM 40



fonctionnement normal du réflexe d'exonération.

Précautions d'emploi

Veillez consulter votre médecin avant de prendre DUPHALAC si vous souffrez de troubles médicaux ou de maladies, en particulier :

• si vous souffrez :

- d'une intolérance au galactose, une galactosémie,
- d'un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares),
- d'un déficit en lactase de Lapp,
- d'une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare),

• si vous êtes diabétique.

La posologie utilisée habituellement dans le traitement de la constipation n'est pas susceptible d'affecter les patients diabétiques.

Si vous êtes diabétique et que vous êtes traité pour une encéphalopathie hépatique, la dose de DUPHALAC sera plus élevée. Cette dose élevée contient une plus grande quantité de sucre. Par conséquent, il peut être nécessaire d'adapter la dose de votre médicament antidiabétique.

Une utilisation chronique à une posologie non adaptée (entraînant plus de 2 à 3 selles molles par jour) ou une mauvaise utilisation peut entraîner une diarrhée et des troubles de la balance électrolytique.

Si vous avez tendance à développer des troubles électrolytiques (par exemple en cas d'insuffisance rénale ou hépatique, de prise simultanée de diurétiques), parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre DUPHALAC.

Vous devez boire une quantité suffisante de liquide (environ 1,5 à 2 litres par jour, soit 6 à 8 verres) durant un traitement par des laxatifs.

Si vous prenez DUPHALAC pendant plusieurs jours sans amélioration de votre état ou si les symptômes s'aggravent, consultez votre médecin.

Autres médicaments et DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. **DUPHALAC 66,5 POUR CENT, solution buvable en flacon avec des aliments et boissons**

DUPHALAC peut être pris pendant ou en dehors des repas. Il

TECPRIL®

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.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il à la posologie de 1,25 mg par jour en réponse tensionnelle du patient. La création afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.

par

50,00

5 mg

entre 10 et 30

10 mg

Chez ces malades, la pratique mé-
périodique du potassium et de la créa-
tine doit être effectuée. Les
les diurétiques de l'anse.
Chez l'hypertendu hémodialysé : le ram-
de dialyse du ramiprilate déterminée ap-
mois est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min)
En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a
pas de contre-indication à la posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours
après l'infarctus, à une dose initiale
cliniquement stable (stabilité hémodyn-
amique résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en
deux prises, la dose sera réduite à 2,5
mg, pendant 2 jours. Dans tous les cas,
permet, la dose sera doublée tous les 2
jours (matin et soir).

La mise en route du traitement se-
rera surveillée médicalement stricte, notam-
ment en cas d'insuffisance rénale (définie par
une chute de la clairance de la créatinine
entre 10 et 30 ml/min), la dose initiale
maximale de 5 mg par jour.

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire
confirmé :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ra-
mipril, dans tous les cas, si la tolérance tensio-
nelle est bonne, la dose sera augmentée à
5 mg/jour en une seule prise, après 2 à 4
semaines, à 10 mg/jour en une seule
prise.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec
ou sans aliments ne modifiant pas sa biodisponi-
bilité. Le Ramipril peut être administré en une
seule prise, avec ou sans aliments.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

Injection :

de votre insuline
LillyPen (Aiguilles à stylo BD [Becton
commandées)

de d'alcool ne sont pas fournis.

du savon et de l'eau.
assurez qu'il s'agit bien de l'insuline
ici est important, surtout si vous
insuline.

la date de péremption imprimée sur
après la première utilisation de votre
durée d'utilisation mentionnée dans

une aiguille pour chaque injection
l'obstruction des aiguilles.

en tirant

stylo.

mbibé



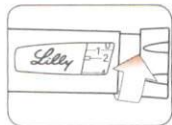
Purge de votre stylo

Purgez votre stylo avant chaque utilisation

- Purger votre stylo signifie chasser l'air de la cartouche l'air qui peut s'accumuler dans le stylo, et permettre ainsi de doser correctement.
- Si le stylo **n'est pas** purgé avant utilisation, vous pourriez vous injecter une dose trop importante ou trop faible d'insuline.

Etape 7 :

- Pour purger votre stylo, tournez le bouton d'injection pour sélectionner 2 unités.



Etape 8 :

- Tenez le stylo avec l'aiguille pointée vers le haut. Tapotez doucement le porte-cartouche pour faire remonter les bulles d'air à la surface.



LOT D359834J.4

UT AV 10 2023

PPV 111.00 DH

Injection :

de votre insuline
LillyPen (Aiguilles à stylo BD [Becton
commandées)

de d'alcool ne sont pas fournis.

du savon et de l'eau.
assurez qu'il s'agit bien de l'insuline
ici est important, surtout si vous
insuline.

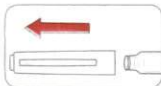
la date de péremption imprimée sur
après la première utilisation de votre
durée d'utilisation mentionnée dans

une aiguille pour chaque injection
l'obstruction des aiguilles.

en tirant

stylo.

mbibé



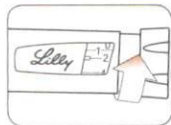
Purge de votre stylo

Purgez votre stylo avant chaque utilisation

- Purger votre stylo signifie chasser l'air de la cartouche l'air qui peut s'accumuler dans le stylo, et permettre ainsi de doser correctement.
- Si le stylo **n'est pas** purgé avant utilisation, vous pourriez vous injecter une dose trop importante ou trop faible d'insuline.

Etape 7 :

- Pour purger votre stylo, tournez le bouton d'injection pour sélectionner 2 unités.



Etape 8 :

- Tenez le stylo avec l'aiguille pointée vers le haut. Tapotez doucement le porte-cartouche pour faire remonter les bulles d'air à la surface.



LOT D359834J.4

UT AV 10 2023

PPV 111.00 DH

Injection :

de votre insuline
LillyPen (Aiguilles à stylo BD [Becton
commandées)

de d'alcool ne sont pas fournis.

du savon et de l'eau.
assurez-vous qu'il s'agit bien de l'insuline
ici est important, surtout si vous
insuline.

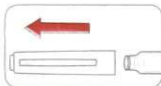
la date de péremption imprimée sur
après la première utilisation de votre
durée d'utilisation mentionnée dans

une aiguille pour chaque injection
l'obstruction des aiguilles.

en tirant

stylo.

inbibé



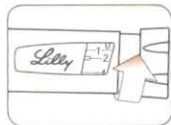
Purge de votre stylo

Purgez votre stylo avant chaque utilisation

- Purger votre stylo signifie chasser l'air de la cartouche l'air qui peut s'accumuler dans le stylo, et permettre ainsi de doser correctement.
- Si le stylo **n'est pas** purgé avant utilisation, vous pourriez vous injecter une dose trop importante ou trop faible d'insuline.

Etape 7 :

- Pour purger votre stylo, tournez le bouton d'injection pour sélectionner 2 unités.



Etape 8 :

- Tenez le stylo avec l'aiguille pointée vers le haut. Tapotez doucement le porte-cartouche pour faire remonter les bulles d'air à la surface.



LOT D359834J.4

UT AV 10 2023

PPV 111.00 DH

Injection :

de votre insuline
LillyPen (Aiguilles à stylo BD [Becton
commandées)

de d'alcool ne sont pas fournis.

du savon et de l'eau.
assurez qu'il s'agit bien de l'insuline
ici est important, surtout si vous
insuline.

la date de péremption imprimée sur
après la première utilisation de votre
durée d'utilisation mentionnée dans

une aiguille pour chaque injection
l'obstruction des aiguilles.

en tirant

stylo.

mbibé



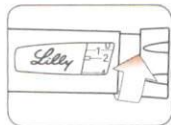
Purge de votre stylo

Purgez votre stylo avant chaque utilisation

- Purger votre stylo signifie chasser l'air de la cartouche l'air qui peut s'accumuler dans le stylo, et permettre ainsi de doser correctement.
- Si le stylo **n'est pas** purgé avant utilisation, vous pourriez vous injecter une dose trop importante ou trop faible d'insuline.

Etape 7 :

- Pour purger votre stylo, tournez le bouton d'injection pour sélectionner 2 unités.



Etape 8 :

- Tenez le stylo avec l'aiguille pointée vers le haut. Tapotez doucement le porte-cartouche pour faire remonter les bulles d'air à la surface.



LOT D359834J.4

UT AV 10 2023

PPV 111.00 DH

Injection :

de votre insuline
LillyPen (Aiguilles à stylo BD [Becton
commandées)

de d'alcool ne sont pas fournis.

du savon et de l'eau.
assurez qu'il s'agit bien de l'insuline
ici est important, surtout si vous
insuline.

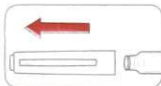
la date de péremption imprimée sur
après la première utilisation de votre
durée d'utilisation mentionnée dans

une aiguille pour chaque injection
l'obstruction des aiguilles.

en tirant

stylo.

mbibé



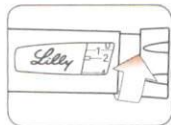
Purge de votre stylo

Purgez votre stylo avant chaque utilisation

- Purger votre stylo signifie chasser l'air de la cartouche l'air qui peut s'accumuler dans le stylo, et permettre ainsi de doser correctement.
- Si le stylo **n'est pas** purgé avant utilisation, vous pourriez vous injecter une dose trop importante ou trop faible d'insuline.

Etape 7 :

- Pour purger votre stylo, tournez le bouton d'injection pour sélectionner 2 unités.



Etape 8 :

- Tenez le stylo avec l'aiguille pointée vers le haut. Tapotez doucement le porte-cartouche pour faire remonter les bulles d'air à la surface.



LOT D359834J.4

UT AV 10 2023

PPV 111.00 DH

Injection :

de votre insuline
LillyPen (Aiguilles à stylo BD [Becton
commandées)

de d'alcool ne sont pas fournis.

du savon et de l'eau.
assurez qu'il s'agit bien de l'insuline
ici est important, surtout si vous
insuline.

la date de péremption imprimée sur
après la première utilisation de votre
durée d'utilisation mentionnée dans

une aiguille pour chaque injection
l'obstruction des aiguilles.

en tirant

stylo.

mbibé



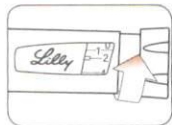
Purge de votre stylo

Purgez votre stylo avant chaque utilisation

- Purger votre stylo signifie chasser l'air de la cartouche l'air qui peut s'accumuler dans le stylo, et permettre ainsi de doser correctement.
- Si le stylo **n'est pas** purgé avant utilisation, vous pourriez vous injecter une dose trop importante ou trop faible d'insuline.

Etape 7 :

- Pour purger votre stylo, tournez le bouton d'injection pour sélectionner 2 unités.



Etape 8 :

- Tenez le stylo avec l'aiguille pointée vers le haut. Tapotez doucement le porte-cartouche pour faire remonter les bulles d'air à la surface.



LOT D359834J.4

UT AV 10 2023

PPV 111.00 DH

Injection :

de votre insuline
LillyPen (Aiguilles à stylo BD [Becton
commandées)

de d'alcool ne sont pas fournis.

du savon et de l'eau.
assurez qu'il s'agit bien de l'insuline
ici est important, surtout si vous
insuline.

la date de péremption imprimée sur
après la première utilisation de votre
durée d'utilisation mentionnée dans

une aiguille pour chaque injection
l'obstruction des aiguilles.

en tirant

stylo.

mbibé



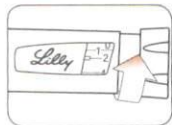
Purge de votre stylo

Purgez votre stylo avant chaque utilisation

- Purger votre stylo signifie chasser l'air de la cartouche l'air qui peut s'accumuler dans le stylo, et permettre ainsi de doser correctement.
- Si le stylo **n'est pas** purgé avant utilisation, vous pourriez vous injecter une dose trop importante ou trop faible d'insuline.

Etape 7 :

- Pour purger votre stylo, tournez le bouton d'injection pour sélectionner 2 unités.



Etape 8 :

- Tenez le stylo avec l'aiguille pointée vers le haut. Tapotez doucement le porte-cartouche pour faire remonter les bulles d'air à la surface.



LOT D359834J.4

UT AV 10 2023

PPV 111.00 DH

Injection :

de votre insuline
LillyPen (Aiguilles à stylo BD [Becton
commandées)

de d'alcool ne sont pas fournis.

du savon et de l'eau.
assurez qu'il s'agit bien de l'insuline
ici est important, surtout si vous
insuline.

la date de péremption imprimée sur
après la première utilisation de votre
durée d'utilisation mentionnée dans

une aiguille pour chaque injection
l'obstruction des aiguilles.

en tirant

stylo.

mbibé



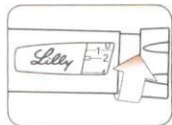
Purge de votre stylo

Purgez votre stylo avant chaque utilisation

- Purger votre stylo signifie chasser l'air de la cartouche l'air qui peut s'accumuler dans le stylo, et permettre ainsi de doser correctement.
- Si le stylo **n'est pas** purgé avant utilisation, vous pourriez vous injecter une dose trop importante ou trop faible d'insuline.

Etape 7 :

- Pour purger votre stylo, tournez le bouton d'injection pour sélectionner 2 unités.



Etape 8 :

- Tenez le stylo avec l'aiguille pointée vers le haut. Tapotez doucement le porte-cartouche pour faire remonter les bulles d'air à la surface.



LOT D359834J.4

UT AV 10 2023

PPV 111.00 DH

TECPRIL®

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	2,5 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	5 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	10 mg
- 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.
- 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.

Chez ces malades, la pratique médicamenteuse doit être périodique du potassium et de la créatinine pendant la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril de dialyse du ramiprilate déterminée après 15 jours est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de modification de la posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, en cas de stabilité clinique et de stabilité hémodynamique résiduelle.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment en cas d'insuffisance rénale (définie par une créatinine sérique supérieure à 300 µmol/l, la dose initiale maximale de 5 mg par jour).

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire confirmés :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril. Dans tous les cas, si la tolérance tensionnelle est bonne, la dose sera augmentée après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en une seule prise, puis à 10 mg/jour en une seule prise après 2 à 4 semaines.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans nourriture, sans modifier pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise avec un verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS :

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

TECPRIL®

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	2,5 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	5 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	10 mg
- 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.
- 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.

Chez ces malades, la pratique médicamenteuse doit être périodique du potassium et de la créatinine pendant la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril de dialyse du ramiprilate déterminée après 15 jours est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de modification de la posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, en cas de stabilité clinique et de stabilité hémodynamique résiduelle.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment en cas d'insuffisance rénale (définie par une créatinine sérique > 3 mg/dl, la dose initiale maximale de 5 mg par jour).

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire confirmés :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril. Dans tous les cas, si la tolérance tensionnelle est bonne, la dose sera augmentée après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en une seule prise, puis à 10 mg/jour en une seule prise après 2 à 4 semaines.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans nourriture, sans modifier pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise avec un verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS :

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

TECPRIL®

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI)	2,5 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	5 mg
- Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	10 mg
- 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.
- 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.

Chez ces malades, la pratique médicamenteuse doit être périodique du potassium et de la créatinine pendant la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril de dialyse du ramiprilate déterminée après 15 jours est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de modification de la posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, en cas de stabilité clinique et de stabilité hémodynamique résiduelle.

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment en cas d'insuffisance rénale (définie par une créatinine sérique > 3 mg/dl, la dose initiale maximale de 5 mg par jour).

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire confirmés :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril. Dans tous les cas, si la tolérance tensionnelle est bonne, la dose sera augmentée après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en une seule prise, puis à 10 mg/jour en une seule prise après 2 à 4 semaines.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans nourriture, sans modifier pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise avec un verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS :

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

TORVA 10 mg, Comprimé pelliculé **Atorvastatine de calcium** **Boîte de 15 et 30**

LOT : 1098
 PER : 06/23
 PEV : 57,80 DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre médecin. Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si l'emballage du médicament a l'apparence d'un médicament ordinaire. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TORVA et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TORVA ?
3. Comment prendre TORVA ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TORVA ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TORVA ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Hypolipémiants, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05

Indications thérapeutiques :

- Hypercholestérolémie
- Prévention des maladies cardiovasculaires

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TORVA, comprimés pelliculés ?

Contre-indications :

- Chez les patients présentant une hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Atteinte d'une affection hépatique évolutive ou ayant des élévations persistantes et inexpliquées des transaminases sériques supérieures à trois fois la limite supérieure de la normale.
- Chez les femmes enceintes, allaitantes ou en âge de procréer et n'utilisant pas de méthode contraceptive fiable.

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

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

- Risque de développement des signes ou symptômes évoquant une altération hépatique.
- Surveillance des patients présentant une augmentation du taux sérique des transaminases
- TORVA doit être utilisé en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et/ou ayant des antécédents d'affection hépatique.
- Risque d'affecter les muscles squelettiques et entraîner des myalgies, des myositides et des myopathies qui peuvent évoluer vers une rhabdomyolyse ou insuffisance rénale.
- Mesure du taux de CPK avant tout traitement dans les situations suivantes :
- Insuffisance rénale ; Hypothyroïdie ; Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ; Antécédents de toxicité musculaire lors d'un traitement par une statine ou un fibraté ; Antécédents d'affection hépatique et/ou de consommation excessive d'alcool ; Chez les patients âgés (> 70 ans), la nécessité de ces mesures doit être évaluée, en fonction de la présence d'autres facteurs prédisposant à une rhabdomyolyse ; populations particulières incluant les polymorphismes génétiques.
- Mesure de la créatine phosphokinase
- A ne pas utiliser chez les patients ayant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.
- Ce médicament contient du lactose qui peut induire des effets indésirables chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou du syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un déficit en lactase. Si la quantité de lactose dans la dose maximale journalière du médicament dépasse 5 g/jour, en tenir compte dans la ration journalière.

Adressez vous à votre médecin ou à votre pharmacien en cas d'apparition d'un symptôme pendant le traitement.

Associations déconseillées : Risque de rhabdomyolyse en cas d'association avec :

- les inhibiteurs puissants du CYP3A4 ou les transporteurs protéiques (ciclosporine, tétracycline, clarithromycine, délaviridine, stiripentol, kétoconazole, voriconazole, itraconazole, les inhibiteurs de protéase du VIH incluant rîfonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc.). Risque de myopathie en cas d'association avec le gemfibrozil et les autres fibrates, le bogefirogyl, l'érythromycine, la niacine, l'azélastine, le télaprévir, ou l'association lipranavir/rîfonavir. Association interdite avec l'acide fusidique.

Fécondité, grossesse et allaitement :

Grossesse : TORVA est contre-indiquée pendant la grossesse

Allaitement : En raison de la possibilité d'effets indésirables graves, les femmes traitées par TORVA ne doivent pas allaiter leur nourrisson. L'atorvastatine est contre-indiquée pendant l'allaitement.

Fertilité : Aucun effet de l'atorvastatine n'a été mis en évidence sur la fertilité.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines : TORVA n'a qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TORVA ?

Posologie : La posologie doit être adaptée individuellement en fonction des taux initiaux de LDL-cholestérol, de l'objectif thérapeutique et de la réponse au traitement du patient. La posologie initiale usuelle est de 10 mg une fois par jour. L'adaptation posologique devra être effectuée en respectant un intervalle minimum de 4 semaines. La posologie maximale est de 80 mg une fois par jour.

Voie d'administration : TORVA est destiné à la voie orale. La prise d'atorvastatine se fera en 1 prise quotidienne unique quel que soit le moment de la journée, pendant ou en dehors des repas.

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

Précautions et instructions en cas de surdosage : Il n'existe pas de traitement spécifique d'un surdosage à l'atorvastatine. En cas de surdosage, le traitement doit être symptomatique et des mesures d'accompagnement adaptées doivent être mises en œuvre selon les besoins. La fonction hépatique et les taux des CPK doivent être contrôlés. En raison de l'importance de la liaison de l'atorvastatine aux protéines plasmatiques, l'hémodialyse ne devrait pas significativement augmenter la clairance de l'atorvastatine.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Infections et infection

Fréquent : nasopharyngite.

Affections hématoLOGIQUES et du système lymphatique

Rare : thrombocytopénie.

Affections du système immunitaire

Fréquent : réactions allergiques. **Très rare :** anaphylaxie.

Troubles du métabolisme et de la nutrition

Fréquent : hyperglycémie. **Peu fréquent :** hypoglycémie, prise de poids, anorexie.

Affections psychiatriques

Peu fréquent : cauchemars, insomnie.

Affections du système nerveux

Fréquent : céphalées. **Peu fréquent :** vertiges, paresthésies, hypoesthésie, dysgueusie, amnésie. **Rare :** neuropathie périphérique.

Affections oculaires

Peu fréquent : vision floue. **Rare :** troubles visuels.

Affections de l'oreille et du labyrinthe

Peu fréquent : acouphènes. **Très rare :** perte d'audition.

Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales

Fréquent : douleur pharyngolaryngée, épistaxis.

Affections gastro-intestinales

Fréquent : constipation, flatulences, dyspepsie, nausées, diarrhée. **Peu fréquent :** vomissements, douleurs abdominales hautes et basses, éructation, pancréatite.

Affections hépatobiliaires

Peu fréquent : hépatite. **Rare :** cholestase. **Très rare :** insuffisance hépatique.

Affections de la peau et du tissu sous-cutané

Peu fréquent : urticaire, éruption cutanée, prurit, alopecie. **Rare :** oedème angioneurotique, dermatose bulleuse dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell.

Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif

Fréquent : myalgies, arthralgies, douleur des extrémités, spasmes musculaires, gonflement des articulations, douleur dorsale. **Peu fréquent :** douleur cervicale, fatigue musculaire.

Très rare : myopathie, myopathie rhabdomyolyse, tendinopathie, parfois compliquée d'une rupture. **Fréquence indéterminée :** myopathie nécrosante à médiation auto-immune.

Affections des organes de reproduction et du sein

Très rare : gynécomastie.

Troubles généraux et anomalies au site d'administration

Peu fréquent : malaise, asthénie, douleur thoracique, oedème périphérique, fatigue, pyrexie.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TORVA ?

A conserver à une température inférieure à 30°C. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. N'utiliserez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le conditionnement extérieur après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active(s) et en excipients :

TORVA 10 mg, comprimés pelliculés :

Atorvastatine de calcium.....10,00 mg

Les autres composants sont : Carbonate de calcium, Cellulose microcristalline, Lactose monohydraté, Croscarmellose sodique, Hydroxypropyl Cellulose, Stéarate de magnésium, Hydroxypropyl Méthyl Cellulose type 2910, Dioxyde de titane, Polypropylène glycol 400.

Excipient à effet notoire : LACTOSE

Forme pharmaceutique et présentation : Comprimés pelliculés, boîte de 15 et de 30.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 09/09/2020.

Tableau A Liste I.

Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.1.2 Tit Melit - Casablanca -

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

Jordanie

PLR TOR01 V01

enap 09/20

TORVA 10 mg, Comprimé pelliculé

Atorvastatine de calcium

Boîte de 15 et 30

LOT : 1098
PER : 06/23
PEV : 57,80 DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre médecin. Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si l'emballage de ce médicament a l'apparence d'un médicament ordinaire. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TORVA et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TORVA ?
3. Comment prendre TORVA ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TORVA ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TORVA ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Hypolipémiants, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05

Indications thérapeutiques :

- Hypercholestérolémie
- Prévention des maladies cardiovasculaires

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TORVA, comprimés pelliculés ?

Contre-indications :

- Chez les patients présentant une hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
 - Atteinte d'une affection hépatique évolutive ou ayant des élévations persistantes et inexpliquées des transaminases sériques supérieures à trois fois la limite supérieure de la normale.
 - Chez les femmes enceintes, allaitantes ou en âge de procréer et n'utilisant pas de méthode contraceptive fiable.
- En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

- Risque de développement des signes ou symptômes évoquant une altération hépatique.
- Surveillance des patients présentant une augmentation du taux sérique des transaminases
- TORVA doit être utilisé avec prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et/ou ayant des antécédents d'affection hépatique.
- Risque d'affecter les muscles squelettiques et entraîner des myalgies, des myositides et des myopathies qui peuvent évoluer vers une rhabdomyolyse ou insuffisance rénale.
- Mesure du taux de CPK avant tout traitement dans les situations suivantes :
- Insuffisance rénale ; Hypothyroïdie ; Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ; Antécédents de toxicité musculaire lors d'un traitement par une statine ou un fibraté ; Antécédents d'affection hépatique et/ou de consommation excessive d'alcool ; Chez les patients âgés (> 70 ans), la nécessité de ces mesures doit être évaluée, en fonction de la présence d'autres facteurs prédisposant à une rhabdomyolyse ; Populations particulières incluant les polymorphismes génétiques.
- Mesure de la créatine phosphokinase
- A ne pas utiliser chez les patients ayant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.
- Ce médicament contient du lactose qui peut induire des effets indésirables chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou du syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un déficit en lactase. Si la quantité de lactose dans la dose maximale journalière du médicament dépasse 5 g/jour, en tenir compte dans la ration journalière.

Adressez vous à votre médecin ou à votre pharmacien en cas d'apparition d'un symptôme pendant le traitement.

Risques de rhabdomyolyse en cas d'association avec :

- les inhibiteurs puissants du CYP3A4 ou les transporteurs protéiques (ciclosporine, tétracycline, clarithromycine, délaviridine, stéiripentol, kétoconazole, voriconazole, itraconazole, les inhibiteurs de protéase du VIH incluant rîfonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc.). Risque de myopathie en cas d'association avec le gemfibrozil et les autres fibrates, le bogefirogyl, l'érythromycine, la niacine, l'azélastine, le télaprévir, ou l'association lipranavir/rîfonavir. Association interdite avec l'acide fusidique.
- Fécondité, grossesse et allaitement :**

Grossesse : TORVA est contre-indiquée pendant la grossesse

Allaitement : En raison de la possibilité d'effets indésirables graves, les femmes traitées par TORVA ne doivent pas allaiter leur nourrisson. L'atorvastatine est contre-indiquée pendant l'allaitement. **Fertilité :** Aucun effet de l'atorvastatine n'a été mis en évidence sur la fertilité.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines : TORVA n'a qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TORVA ?

Posologie : La posologie doit être adaptée individuellement en fonction des taux initiaux de LDL-cholestérol, de l'objectif thérapeutique et de la réponse au traitement du patient. La posologie initiale usuelle est de 10 mg une fois par jour. L'adaptation posologique devra être effectuée en respectant un intervalle minimum de 4 semaines. La posologie maximale est de 80 mg une fois par jour.

Voie d'administration : TORVA est destiné à la voie orale. La prise d'atorvastatine se fera en 1 prise quotidienne unique quel que soit le moment de la journée, pendant ou en dehors des repas.

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin. **Effets indésirables et instructions en cas de surdosage :** Il n'existe pas de traitement spécifique d'un surdosage à l'atorvastatine. En cas de surdosage, le traitement doit être symptomatique et des mesures d'accompagnement adaptées doivent être mises en œuvre selon les besoins. La fonction hépatique et les taux des CPK doivent être contrôlés. En raison de l'importance de la liaison de l'atorvastatine aux protéines plasmatiques, l'hémodialyse ne devrait pas significativement augmenter la clairance de l'atorvastatine.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Infections et infection

Fréquent : nasopharyngite.

Affections hématoLOGIQUES et du système lymphatique

Rare : thrombocytopénie.

Affections du système immunitaire

Fréquent : réactions allergiques. **Très rare :** anaphylaxie.

Troubles du métabolisme et de la nutrition

Fréquent : hyperglycémie. **Peu fréquent :** hypoglycémie, prise de poids, anorexie.

Affections psychiatriques

Peu fréquent : cauchemars, insomnie.

Affections du système nerveux

Fréquent : céphalées. **Peu fréquent :** vertiges, paresthésies, hypoesthésie, dysgueusie, amnésie. **Rare :** neuropathie périphérique.

Affections oculaires

Peu fréquent : vision floue. **Rare :** troubles visuels.

Affections de l'oreille et du labyrinthe

Peu fréquent : acouphènes. **Très rare :** perte d'audition.

Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales

Fréquent : douleur pharyngolaryngée, épistaxis.

Affections gastro-intestinales

Fréquent : constipation, flatulences, dyspepsie, nausées, diarrhée. **Peu fréquent :** vomissements, douleurs abdominales hautes et basses, éructation, pancréatite.

Affections hépatobiliaires

Peu fréquent : hépatite. **Rare :** cholestase. **Très rare :** insuffisance hépatique.

Affections de la peau et du tissu sous-cutané

Peu fréquent : urticaire, éruption cutanée, prurit, alopecie. **Rare :** oedème angioneurotique, dermatose bulleuse dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell.

Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif

Fréquent : myalgies, arthralgies, douleur des extrémités, spasmes musculaires, gonflement des articulations, douleur dorsale. **Peu fréquent :** douleur cervicale, fatigue musculaire.

Très rare : myopathie, myopathie rhabdomyolyse, tendinopathie, parfois compliquée d'une rupture. **Fréquence indéterminée :** myopathie nécrosante à médiation auto-immune.

Affections des organes de reproduction et du sein

Très rare : gynécomastie.

Troubles généraux et anomalies au site d'administration

Peu fréquent : malaise, asthénie, douleur thoracique, oedème périphérique, fatigue, pyrexie.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TORVA ?

A conserver à une température inférieure à 30°C. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. N'utiliserez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le conditionnement extérieur après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament dans les déchets ménagers. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active(s) et en excipients :

TORVA 10 mg, comprimés pelliculés :

Atorvastatine de calcium.....10,00 mg

Les autres composants sont : Carbonate de calcium, Cellulose microcristalline, Lactose monohydraté, Croscarmellose sodique, Hydroxypropyl Cellulose, Stéarate de magnésium, Hydroxypropyl Méthyl Cellulose type 2910, Dioxyde de titane, Polypropylène glycol 400.

Excipient à effet notoire : LACTOSE

Forme pharmaceutique et présentation : Comprimés pelliculés, boîte de 15 et de 30.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 09/09/2020.

Tableau A Liste I.

Fabriqué par le Laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
Z.I. 2 Tit Melit - Casablanca -
Sous licence
The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.
Jordanie

PLR0101 V01

enap 09/20

TORVA 10 mg, Comprimé pelliculé **Atorvastatine de calcium** **Boîte de 15 et 30**

LOT : 1098
 PER : 06/23
 PEV : 57,80 DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre médecin. Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, et si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TORVA et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TORVA ?
3. Comment prendre TORVA ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TORVA ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TORVA ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Hypolipémiants, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05
Indications thérapeutiques :
 - Hypercholestérolémie
 - Prévention des maladies cardiovasculaires

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TORVA, comprimés pelliculés ?

Contre-indications :

- Chez les patients présentant une hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Atteinte d'une affection hépatique évolutive ou ayant des élévations persistantes et inexpliquées des transaminases sériques supérieures à trois fois la limite supérieure de la normale.
- Chez les femmes enceintes, allaitantes ou en âge de procréer et n'utilisant pas de méthode contraceptive fiable.

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

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

- Risque de développement des signes ou symptômes évoquant une altération hépatique.
- Surveillance des patients présentant une augmentation du taux sérique des transaminases
- TORVA doit être utilisée avec prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et/ou ayant des antécédents d'affection hépatique.
- Risque d'affecter les muscles squelettiques et entraîner des myalgies, des myositides et des myopathies qui peuvent évoluer vers une rhabdomyolyse ou insuffisance rénale.
- Mesure du taux de CPK avant tout traitement dans les situations suivantes :
- Insuffisance rénale ; Hypothyroïdie ; Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ; Antécédents de toxicité musculaire lors d'un traitement par une statine ou un fibraté ; Antécédents d'affection hépatique et/ou de consommation excessive d'alcool ; Chez les patients âgés (> 70 ans), la nécessité de ces mesures doit être évaluée, en fonction de la présence d'autres facteurs prédisposant à une rhabdomyolyse ; populations particulières incluant les polymorphismes génétiques.
- Mesure de la créatine phosphokinase
- A ne pas utiliser chez les patients ayant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.
- Ce médicament contient du lactose qui peut induire des effets indésirables chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou du syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un déficit en lactase. Si la quantité de lactose dans la dose maximale journalière du médicament dépasse 5 g/jour, en tenir compte dans la ration journalière.

Adressez vous à votre médecin ou à votre pharmacien en cas d'apparition d'un symptôme pendant le traitement.

Associations déconseillées : Risque de rhabdomyolyse en cas d'association avec :

- les inhibiteurs puissants du CYP3A4 ou les transporteurs protéiques (ciclosporine, tétracycline, clarithromycine, délaviridine, stiripentol, kétoconazole, voriconazole, itraconazole, les inhibiteurs de protéase du VIH incluant rîfonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc.).
- Risque de myopathie en cas d'association avec le gemfibrozil et les autres fibrates, le bogefiro, l'érythromycine, la niacine, l'azélastine, le télaprévir, ou l'association lipranavir/rîfonavir. Association interdite avec l'acide fusidique.

Fécondité, grossesse et allaitement :

- **Grossesse :** TORVA est contre-indiquée pendant la grossesse
- **Allaitement :** En raison de la possibilité d'effets indésirables graves, les femmes traitées par TORVA ne doivent pas allaiter leur nourrisson. L'atorvastatine est contre-indiquée pendant l'allaitement.
- **Fertilité :** Aucun effet de l'atorvastatine n'a été mis en évidence sur la fertilité.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines : TORVA n'a qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TORVA ?

Posologie :
 La posologie doit être adaptée individuellement en fonction des taux initiaux de LDL-cholestérol, de l'objectif thérapeutique et de la réponse au traitement du patient. La posologie initiale usuelle est de 10 mg une fois par jour. L'adaptation posologique devra être effectuée en respectant un intervalle minimum de 4 semaines. La posologie maximale est de 80 mg une fois par jour.

Voie d'administration : TORVA est destiné à la voie orale. La prise d'atorvastatine se fera en 1 prise quotidienne unique quel que soit le moment de la journée, pendant ou en dehors des repas. Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Effets indésirables et instructions en cas de surdosage : Il n'existe pas de traitement spécifique d'un surdosage à l'atorvastatine. En cas de surdosage, le traitement doit être symptomatique et des mesures d'accompagnement adaptées doivent être mises en œuvre selon les besoins. La fonction hépatique et les taux des CPK doivent être contrôlés. En raison de l'importance de la liaison de l'atorvastatine aux protéines plasmatiques, l'hémodialyse ne devrait pas significativement augmenter la clairance de l'atorvastatine.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

- Infections et infection**
Fréquent : nasopharyngite.
- Affections hématologiques et du système lymphatique**
Rare : thrombocytopénie.
- Affections du système immunitaire**
Fréquent : réactions allergiques. **Très rare :** anaphylaxie.
- Troubles du métabolisme et de la nutrition**
Fréquent : hyperglycémie. **Peu fréquent :** hypoglycémie, prise de poids, anorexie.
- Affections psychiatriques**
Peu fréquent : cauchemars, insomnie.
- Affections du système nerveux**
Fréquent : céphalées. **Peu fréquent :** vertiges, paresthésies, hypoesthésie, dysgueusie, amnésie. **Rare :** neuropathie périphérique.
- Affections oculaires**
Peu fréquent : vision floue. **Rare :** troubles visuels.
- Affections de l'oreille et du labyrinthe**
Peu fréquent : acouphènes. **Très rare :** perte d'audition.
- Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales**
Fréquent : douleur pharyngolaryngée, épistaxis.
- Affections gastro-intestinales**
Fréquent : constipation, flatulences, dyspepsie, nausées, diarrhée. **Peu fréquent :** vomissements, douleurs abdominales hautes et basses, éructation, pancréatite.
- Affections hépatobiliaires**
Peu fréquent : hépatite. **Rare :** cholestase. **Très rare :** insuffisance hépatique.
- Affections de la peau et du tissu sous-cutané**
Peu fréquent : urticaire, éruption cutanée, prurit, alopecie. **Rare :** oedème angioneurotique, dermatose bulleuse dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell.
- Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif**
Fréquent : myalgies, arthralgies, douleur des extrémités, spasmes musculaires, gonflement des articulations, douleur dorsale. **Peu fréquent :** douleur cervicale, fatigue musculaire.
- Affections des organes de reproduction et du sein**
Très rare : gynécomastie.

Troubles généraux et anomalies au site d'administration

Peu fréquent : malaise, asthénie, douleur thoracique, oedème périphérique, fatigue, pyrexie

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TORVA ?

A conserver à une température inférieure à 30°C. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. N'utiliserez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le conditionnement extérieur après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament avec les déchets ménagers. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active(s) et en excipients :

TORVA 10 mg, comprimés pelliculés : 10,00 mg

Atorvastatine de calcium

Les autres composants sont : Carbonate de calcium, Cellulose microcristalline, Lactose monohydraté, Croscarmellose sodique, Hydroxypropyl Cellulose, Stéarate de magnésium, Hydroxypropyl Méthyl Cellulose type 2910, Dioxyde de titane, Polypropylène glycol 400.

Excipient à effet notoire : LACTOSE

Forme pharmaceutique et présentation : Comprimés pelliculés, boîte de 15 et de 30.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 09/09/2020.

Tableau A Liste I.

Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
 Z.I. 2 Tit Melit - Casablanca -
 Sous licence
 The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.
 Jordanie

PLRLOT01 V01

enap 09/20