

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

Conditions générales :

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

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

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

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

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

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Rééducation :

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

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

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

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



Déclaration de Maladie

N° M20- 0000633

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

Société :

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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


Fait à :

Le :

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
11 NOV. 2021	HORP HTA		1000,000	Professeur CARDIOLOGUE Abdelmoumen Centre Angile Ed. Ab et Anoual 5ème Etage - Ca Tél.: 05 22 86 00 45 / 05 22

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	11/11/21	955,80 Mds

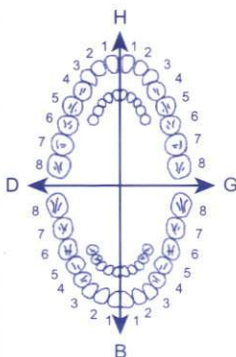
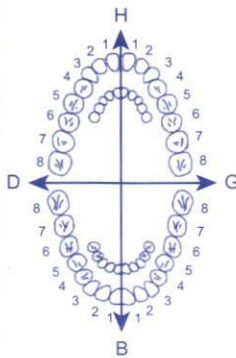
[illegible][illegible]

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 de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient		
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input style="width: 100px;" type="text"/>	
					MONTANTS DES SOINS <input style="width: 100px;" type="text"/>
					DEBUT D'EXECUTION <input style="width: 100px;" type="text"/>
					FIN D'EXECUTION <input style="width: 100px;" type="text"/>
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE				
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 21433552 00000000 00000000 <hr style="width: 100%;"/> D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B </div> </div> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input style="width: 100px;" type="text"/>	
					MONTANTS DES SOINS <input style="width: 100px;" type="text"/>
					DATE DU DEVIS <input style="width: 100px;" type="text"/>
					DATE DE L'EXECUTION <input style="width: 100px;" type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Saïd CHRAIBI

Professeur en Cardiologie
de la Faculté de Médecine
de Casablanca

Ancien Médecin des Hôpitaux de Genève

**Spécialiste des maladies du cœur
et des vaisseaux**

Cardiologie adulte - Cardiologie pédiatrique
Hypertension artérielle - Echographie Doppler
Holter tensionnel - Holter rythmique - Epreuve d'effort



الدكتور سعيد الشرايبي

أستاذ في أمراض القلب
طبيب سابق بمستشفيات جنيف

أخصائي في أمراض القلب و الشرايين
و ارتفاع الضغط الدموي

الفحص بالصدى - الهولتر - الفحص بالجهد

Casablanca le :

11 NOV 2021

Dr. Salah Kam' Fouad

160,90 x 3

Dr. Inphi 300

157,70 x 3

Dr. Ichaves 10

955,80

300

Dr. Saïd CHRAIBI
CARDIOLOGUE
Abdelmoumen Center - Angle Bd Anoual et Bd Abdelmoumen
5^{ème} étage, n°501 (au dessus du café Al Médina), Casablanca
Tel: 06 64 476 471 - Tél/Fax : 05 22 86 00 46 - 05 22 86 04 46

مركز عبد المومن - تقاطع شارع عبد المومن وشارع أنوال، الطابق الخامس، رقم 501 (فوق مقهى المدينة)، الدار البيضاء

Abdelmoumen Center - Angle Bd Anoual et Bd Abdelmoumen, 5^{ème} étage, n°501 (au dessus du café Al Médina), Casablanca

الهاتف / الفاكس : 05 22 86 04 46 - 05 22 86 00 46 - Urgences : 06 64 476 471 - E-mail : sdchraibi@gmail.com

IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg

Irbésartan

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament:

IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg comprimés.

Principe actif : Irbésartan..... 75 mg ou 150 mg ou 300 mg

Excipients : Carboxyméthylcellulose calcium, Dioxyde de silicium colloïdal, Povidone, Carboxyméthylamidon sodique (type A), Talc, Stéarate de magnésium, Opadry II Blanc, Eau purifiée

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'Irbésartan est un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II

3. Indications thérapeutiques :

- IRPHI® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- IRPHI® est également indiqué dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

4. Posologie :

Mode d'administration :

Voie orale.

Hypertension artérielle essentielle

Posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée : 150 mg, administrée à la même heure en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.

Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté (diurétique tel que l'hydrochlorothiazide). Patients hypertendus diabétiques de type 2 :

Le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'Irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, dose d'entretien préférable pour le traitement de l'atteinte rénale.

Réactions particulières :

LOT 045

PER JUL 2024

PPV 160 00 90



PHARMACEUTICAL INFORMATION

- **Hyperaldostérionisme primaire** : les patients avec hyperaldostérionisme primaire ne répondent généralement pas aux médicaments antihypertenseurs agissant par l'intermédiaire de l'inhibition du système rénine-angiotensine. En conséquence, l'utilisation d'IRPHI® n'est pas recommandée.

- **Général** : chez les patients dont la tonicité vasculaire et la fonction rénale dépendent de façon prédominante de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (par exemple les patients présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère ou une maladie rénale sous-jacente, y compris une sténose des artères rénales), le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II agissant sur ce système a été associé à une hypotension aiguë, à une azotémie, une oligurie ou, rarement, à une insuffisance rénale aiguë. Comme avec n'importe quels agents antihypertenseurs, une baisse brutale de la pression artérielle chez des patients porteurs d'une cardiopathie ischémique ou d'une maladie cardiovasculaire ischémique pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Comme observé avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, l'Irbésartan et les autres antagonistes de l'angiotensine semblent moins efficaces pour baisser la pression artérielle chez les sujets noirs par rapport aux sujets non noirs, probablement à cause d'une plus forte prévalence d'un taux de rénine bas dans la population hypertendue noire.

L'association d'IRPHI à des médicaments contenant de l'Aliskiren est contre-indiquée chez les patients présentant un diabète ou une insuffisance rénale (DFG [débit de filtration glomérulaire] < 60 ml/min/1,73 m²).
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN

8. Interactions médicamenteuses :

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

- **Diurétiques et autres antihypertenseurs** : risque d'hypovolémie et d'hypotension par augmentation des effets hypotenseurs de l'Irbésartan avec un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée. Cependant Irbésartan a été associé sans problème à d'autres antihypertenseurs tels que des bêtabloquants, des antagonistes calciques à longue durée d'action et des diurétiques thiazidiques.

- **Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium** : risque d'augmentation des taux de potassium sérique et d'élévation de la kaliémie.

- **Lithium** : augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium, cette association est contre-indiquée.

cardiaque. Un contrôle rapproché du patient est recommandé.

et mitrale, cardiomyopathie obstructive et autres vasodilatateurs, une prudence est recommandée chez les patients souffrant de sténose aortique ou d'hypertrophie.

IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg

Irbésartan

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

F209053

1. Composition du médicament:

IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg comprimés.

Principe actif : Irbésartan..... 75 mg ou 150 mg ou 300 mg

Excipients : Carboxyméthylcellulose calcium, Dioxyde de silicium colloïdal, Povidone, Carboxyméthylamidon sodique (type A), Talc, Stéarate de magnésium, Opadry II Blanc, Eau purifiée

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'Irbésartan est un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II

3. Indications thérapeutiques :

- IRPHI® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- IRPHI® est également indiqué dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

4. Posologie :

Mode d'administration :

Voie orale.

Hypertension artérielle essentielle

Posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée : 150 mg, administrée à la même heure en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.

Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté (diurétique tel que l'hydrochlorothiazide). Patients hypertendus diabétiques de type 2 :

Le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'Irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, dose d'entretien préférable pour le traitement de l'atteinte rénale.

Réactions particulières :

LOT 045

PER JUL 2024

PPV 160 00 90



PHARMACEUTICAL INFORMATION

- **Hyperaldostérénisme primaire** : les patients avec hyperaldostérénisme primaire ne répondent généralement pas aux médicaments antihypertenseurs agissant par l'intermédiaire de l'inhibition du système rénine-angiotensine. En conséquence, l'utilisation d'IRPHI® n'est pas recommandée.

- **Général** : chez les patients dont la tonicité vasculaire et la fonction rénale dépendent de façon prédominante de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (par exemple les patients présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère ou une maladie rénale sous-jacente, y compris une sténose des artères rénales), le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II agissant sur ce système a été associé à une hypotension aiguë, à une azotémie, une oligurie ou, rarement, à une insuffisance rénale aiguë. Comme avec n'importe quels agents antihypertenseurs, une baisse brutale de la pression artérielle chez des patients porteurs d'une cardiopathie ischémique ou d'une maladie cardiovasculaire ischémique pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Comme observé avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, l'Irbésartan et les autres antagonistes de l'angiotensine semblent moins efficaces pour baisser la pression artérielle chez les sujets noirs par rapport aux sujets non noirs, probablement à cause d'une plus forte prévalence d'un taux de rénine bas dans la population hypertendue noire.

L'association d'IRPHI à des médicaments contenant de l'Aliskiren est contre-indiquée chez les patients présentant un diabète ou une insuffisance rénale (DFG [débit de filtration glomérulaire] < 60 ml/min/1,73 m²).
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN

8. Interactions médicamenteuses :

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

- **Diurétiques et autres antihypertenseurs** : risque d'hypovolémie et d'hypotension par augmentation des effets hypotenseurs de l'Irbésartan avec un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée. Cependant Irbésartan a été associé sans problème à d'autres antihypertenseurs tels que des bêtabloquants, des antagonistes calciques à longue durée d'action et des diurétiques thiazidiques.

- **Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium** : risque d'augmentation des taux de potassium sérique et d'élévation de la kaliémie.

- **Lithium** : augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium, cette association est contre-indiquée.

cardiaque. Un contrôle rapproché du patient est recommandé.

et mitrale, cardiomyopathie obstructive et autres vasodilatateurs, une prudence est recommandée chez les patients souffrant de sténose aortique ou de cardiomyopathie obstructive hypertrophique.

IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg

Irbésartan

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament:

IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg comprimés.

Principe actif : Irbésartan..... 75 mg ou 150 mg ou 300 mg

Excipients : Carboxyméthylcellulose calcium, Dioxyde de silicium colloïdal, Povidone, Carboxyméthylamidon sodique (type A), Talc, Stéarate de magnésium, Opadry II Blanc, Eau purifiée

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'Irbésartan est un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II

3. Indications thérapeutiques :

- IRPHI® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
- IRPHI® est également indiqué dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

4. Posologie :

Mode d'administration :

Voie orale.

Hypertension artérielle essentielle

Posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée : 150 mg, administrée à la même heure en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.

Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté (diurétique tel que l'hydrochlorothiazide). Patients hypertendus diabétiques de type 2 :

Le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'Irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, dose d'entretien préférable pour le traitement de l'atteinte rénale.

Réactions particulières :

LOT 045

PER JUL 2024

PPV 160 00 90



PHARMACEUTICAL INFORMATION

- **Hyperaldostérionisme primaire** : les patients avec hyperaldostérionisme primaire ne répondent généralement pas aux médicaments antihypertenseurs agissant par l'intermédiaire de l'inhibition du système rénine-angiotensine. En conséquence, l'utilisation d'IRPHI® n'est pas recommandée.

- **Général** : chez les patients dont la tonicité vasculaire et la fonction rénale dépendent de façon prédominante de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (par exemple les patients présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère ou une maladie rénale sous-jacente, y compris une sténose des artères rénales), le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II agissant sur ce système a été associé à une hypotension aiguë, à une azotémie, une oligurie ou, rarement, à une insuffisance rénale aiguë. Comme avec n'importe quels agents antihypertenseurs, une baisse brutale de la pression artérielle chez des patients porteurs d'une cardiopathie ischémique ou d'une maladie cardiovasculaire ischémique pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Comme observé avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, l'Irbésartan et les autres antagonistes de l'angiotensine semblent moins efficaces pour baisser la pression artérielle chez les sujets noirs par rapport aux sujets non noirs, probablement à cause d'une plus forte prévalence d'un taux de rénine bas dans la population hypertendue noire.

L'association d'IRPHI à des médicaments contenant de l'Aliskiren est contre-indiquée chez les patients présentant un diabète ou une insuffisance rénale (DFG [débit de filtration glomérulaire] < 60 ml/min/1,73 m²). EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN

8. Interactions médicamenteuses :

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

- **Diurétiques et autres antihypertenseurs** : risque d'hypovolémie et d'hypotension par augmentation des effets hypotenseurs de l'Irbésartan avec un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée. Cependant Irbésartan a été associé sans problème à d'autres antihypertenseurs tels que des bêtabloquants, des antagonistes calciques à longue durée d'action et des diurétiques thiazidiques.

- **Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium** : risque d'augmentation des taux de potassium sérique et d'élévation de la kaliémie.

- **Lithium** : augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium, cette association est contre-indiquée.

cardiaque. Un contrôle rapproché du patient est recommandé.

et mitrale, cardiomyopathie obstructive et autres vasodilatateurs, une prudence est recommandée chez les patients souffrant de sténose aortique ou de cardiomyopathie obstructive hypertrophique.

de l'utilisateur

mg et 20 mg

s. Boîte de 30

ine

ité de cette notice avant
contient des informations

voir besoin de la relire.
ez plus d'informations à votre

anuellement prescrit. Ne le
urrait leur être nocif, même
iques aux vôtres.
vient grave ou si vous
ntionné dans cette notice,
harmacien.

pillulé et dans quels cas

naître avant de prendre

pillulé ?
entuels ?
pillulé ?

pillulé ET DANS

hibiteur de l'HMG-CoA

s médicaments appelés

le :

il ce qui signifie que vous
attaque cardiaque ou un
ES est utilisé chez les
âgés de 6 ans et plus pour

les statines, car parfois un
vité physique ne suffisent
vous devez poursuivre le
vité physique en même

entent votre risque d'avoir
vasculaire cérébral ou des

vasculaire cérébral ou des
peuvent être causés par
athérosclérose est due à
dans vos artères.

er de prendre ICTAVES :
le taux de substances
des, le plus fréquemment étant

ol trouvé dans le sang :
bon cholestérol) (HDL-C).
cholestérol) et augmenter

de « mauvais cholestérol »
ement l'aptitude de votre

Pour le
pas de conf
cela n'entra
dépôts grai
sanguins e
Parfois, c
passage à
attaque d
En dimin
risque d
cérébral
Il est très

vous taux de cholestérol
la remontée de votre taux de cholestérol
de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre
traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que
vous êtes enceinte.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE
AVANT DE PRENDRE ICTAVES, comprimé pillulé ?**

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

Ne prenez jamais ICTAVES, comprimé pillulé :

• **si vous êtes allergique à la rosuvastatine** ou à l'un des autres
composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la
rubrique 6.

• **si vous êtes enceinte**, si vous allaitez, **arrêtez immédiatement**
le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre
un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le
traitement par ICTAVES ;

• **si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;**

• **si vous avez des problèmes rénaux graves** (si vous avez un
doute, demandez à votre médecin) ;

• **si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie**
(douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ;

• **si vous prenez de la ciclosporine** (utilisée par exemple lors de
greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous
avez un doute), parlez-en à votre médecin.

**De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ICTAVES
(dosage le plus élevé) si :**

• **vous avez une insuffisance rénale modérée** (en cas de doute,
demandez à votre médecin) ;

• **vous avez des troubles de la thyroïde ;**

• **vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables**,
des antécédents personnels ou familiaux de problèmes
musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs
musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de
cholestérol ;

• **vous consommez régulièrement des quantités importantes
d'alcool ;**

• **vous êtes d'origine asiatique** (japonais, chinois, philippin,
vietnamien, coréen et indien) ;

• **vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les
taux de cholestérol appelé fibraté.**

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous
avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre
ICTAVES :

• **si vous avez des problèmes hépatiques ;**

• **si vous avez des problèmes rénaux ;**

• **si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables**,
des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires
ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un
autre médicament abaissant les taux de cholestérol ; contactez
immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs
musculaires inexplicables particulièrement si vous ne sentez
pas bien ou si vous avez de la fièvre ; informer également votre
médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire
qui est constante.

• **si vous consommez régulièrement des quantités importantes
d'alcool ;**

• **si vous avez des troubles de la thyroïde ;**

• **si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant le
taux de cholestérol appelé fibraté** ; veuillez consulter les
informations contenues dans la notice et ce, même si vous avez
déjà pris dans le passé un médicament qui abaisse le taux de
cholestérol ;

• **si vous prenez un médicament pour traiter l'infection au VIH**,
par exemple du ritonavir avec lopinavir et/ou atazanavir,

reportez-vous à la rubrique « Autres médicaments et ICTAVES,
comprimé pillulé ».

• **si vous prenez ou avez pris durant les 7 derniers jours un
médicament appelé acide fusidique** (un médicament contre les
infections bactériennes), par voie orale ou par injection.
L'association d'acide fusidique et de ICTAVES peut causer de
graves problèmes musculaires (rhabdomyolyse). Reportez-vous
à la rubrique « Autres médicaments et ICTAVES, comprimé
pillulé ».

• **si vous avez plus de 70 ans** (votre médecin a besoin de choisir
la dose initiale de ICTAVES adaptée pour vous) ;

• **si vous avez une insuffisance respiratoire grave ;**

• **si vous êtes d'origine asiatique** (japonais, chinois, philippin,
vietnamien, coréen et indien) (votre médecin a besoin de choisir
la dose initiale de ICTAVES adaptée pour vous).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous
avez un doute) :

• **vous ne devez pas prendre 40 mg de ICTAVES (le dosage le
plus élevé) ; vous devez vérifier avec votre médecin ou
pharmacien la dose de ICTAVES avant de débuter le traitement.**
Chez un petit nombre de sujets, les statines peuvent avoir un
effet sur le foie, ceci est identifié par un simple test de recherche
d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette
raison, votre médecin pratiquera habituellement un test sanguin
(bilan hépatique) avant traitement et au cours du traitement.
Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes
diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un
diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous
pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre
(glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en
surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Enfants et adolescents

• **si le patient est en enfant âgé de moins de 6 ans** : ICTAVES ne
doit pas être donné aux enfants de moins de 6 ans ;

• **si le patient est âgé de moins de 18 ans** : la dose de 40 mg ne
doit pas être utilisée chez les enfants et adolescents de moins de
18 ans.

Autres médicaments et ICTAVES, comprimé pillulé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez
récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.
Dites à votre médecin si vous prenez l'un des médicaments
suivants :

• ciclosporine (utilisée par exemple après une greffe d'organe),
• warfarine ou clopidogrel (ou tout autre médicament pour fluidifier
le sang),

• fibrates (comme le gemfibrozil, le fenofibrate), ou tout autre
médicament qui abaisse le cholestérol sanguin (comme l'
ezetimibe),

• un antiacide (utilisé pour neutraliser l'acidité de votre estomac),
• érythromycine (antibiotique), acide fusidique (un antibiotique –
voir ci-dessous et rubrique « Avertissements et précautions »),
• un contraceptif oral (pilule),

• régorafénib (utilisé pour traiter le cancer),

• un traitement hormonal substitutif (THS) de la ménopause,

• n'importe lequel des médicaments suivants utilisés pour traiter
des infections virales, incluant l'infection par le VIH et l'hépatite C,
seul ou en association (voir Avertissements et précautions) :
ritonavir, lopinavir, atazanavir, ombitasvir, paritaprévir, dasabuvir,
velpatasvir, grazoprévir, elbasvir, glecaprévir, pibrentasvir.

Les effets de ces médicaments pourraient être modifiés par
ICTAVES ou pourraient modifier l'effet de ICTAVES.

Si vous avez besoin de prendre de l'acide fusidique par voie
orale pour traiter une infection bactérienne, vous aurez besoin
d'arrêter temporairement ce médicament. Votre docteur vous
indiquera le moment le plus sûr pour reprendre ICTAVES.
Prendre ICTAVES en association avec de l'acide fusidique
peut, dans de rares cas, mener à des faiblesses musculaires,
une sensibilité ou des douleurs musculaires (rhabdomyolyse).
Plus d'informations sur la rhabdomyolyse sont
disponibles à la rubrique 4.

ICTAVES, comprimé pillulé avec des aliments et boissons

Vous pouvez prendre ICTAVES avec ou sans aliments.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas prendre ICTAVES si vous êtes enceinte ou si
vous allaitez. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant
le traitement, **arrêtez le traitement immédiatement** et consultez
votre médecin. Les femmes doivent éviter une grossesse
pendant un traitement par ICTAVES en utilisant un contraceptif
adapté.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant

de l'utilisateur

mg et 20 mg

s. Boîte de 30

ine

ité de cette notice avant
contient des informations

voir besoin de la relire.
ez plus d'informations à votre

anuellement prescrit. Ne le
urrait leur être nocif, même
iques aux vôtres.
vient grave ou si vous
ntionné dans cette notice,
harmacien.

pelliculé et dans quels cas

naître avant de prendre

imé pelliculé ?
entuels ?
primé pelliculé ?

rimé pelliculé ET DANS

hibiteur de l'HMG-CoA

s médicaments appelés

le :

ol ce qui signifie que vous
attaque cardiaque ou un
ES est utilisé chez les
âgés de 6 ans et plus pour

les statines, car parfois un
vité physique ne suffisent
vous devez poursuivre le
vité physique en même

entent votre risque d'avoir
vasculaire cérébral ou des

vasculaire cérébral ou des
peuvent être causés par
athérosclérose est due à
dans vos artères.

er de prendre ICTAVES :
le taux de substances
des, le plus fréquemment étant

ol trouvé dans le sang :
bon cholestérol) (HDL-C).
cholestérol) et augmenter

de « mauvais cholestérol »
ement l'aptitude de votre

Pour le
pas de conf
cela n'entra
dépôts grai
sanguins e
Parfois, c
passage a
attaque c
En dimin
risque d
cérébral
Il est très
votre taux de cholestérol
la remontée de votre taux de cholestérol
de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre
traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que
vous êtes enceinte.

LOT 2003 126 1
EXP 12 2022
PPV 157 70

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE
AVANT DE PRENDRE ICTAVES, comprimé pelliculé ?

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

Ne prenez jamais ICTAVES, comprimé pelliculé :

• si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres
composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la
rubrique 6.

• si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement
le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre
un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le
traitement par ICTAVES ;

• si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;

• si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un
doute, demandez à votre médecin) ;

• si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie
(douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ;

• si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de
greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous
avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ICTAVES
(dosage le plus élevé) si :

• vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute,
demandez à votre médecin) ;

• vous avez des troubles de la thyroïde ;

• vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables,
des antécédents personnels ou familiaux de problèmes
musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs
musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de
cholestérol ;

• vous consommez régulièrement des quantités importantes
d'alcool ;

• vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin,
vietnamien, coréen et indien) ;

• vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les
taux de cholestérol appelé fibraté.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous
avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre
ICTAVES :

• si vous avez des problèmes hépatiques ;

• si vous avez des problèmes rénaux ;

• si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables,
des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires
ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un
autre médicament abaissant les taux de cholestérol ; contactez
immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs
musculaires inexplicables particulièrement si vous ne sentez
pas bien ou si vous avez de la fièvre ; informer également votre
médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire
qui est constante.

• si vous consommez régulièrement des quantités importantes
d'alcool ;

• si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant le
taux de cholestérol appelé fibraté ; veuillez consulter les
informations contenues dans la notice et ce, même si vous avez
déjà pris dans le passé un médicament qui abaisse le taux de
cholestérol ;

• si vous prenez un médicament pour traiter l'infection au VIH,
par exemple du ritonavir avec lopinavir et/ou atazanavir,

reportez-vous à la rubrique « Autres médicaments et ICTAVES,
comprimé pelliculé ».

• si vous prenez ou avez pris durant les 7 derniers jours un
médicament appelé acide fusidique (un médicament contre les
infections bactériennes), par voie orale ou par injection.
L'association d'acide fusidique et de ICTAVES peut causer de
graves problèmes musculaires (rhabdomyolyse). Reportez-vous
à la rubrique « Autres médicaments et ICTAVES, comprimé
pelliculé ».

• si vous avez plus de 70 ans (votre médecin a besoin de choisir
la dose initiale de ICTAVES adaptée pour vous) ;

• si vous avez une insuffisance respiratoire grave ;

• si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin,
vietnamien, coréen et indien) (votre médecin a besoin de choisir
la dose initiale de ICTAVES adaptée pour vous).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous
avez un doute) :

• vous ne devez pas prendre 40 mg de ICTAVES (le dosage le
plus élevé) ; vous devez vérifier avec votre médecin ou
pharmacien la dose de ICTAVES avant de débuter le traitement.
Chez un petit nombre de sujets, les statines peuvent avoir un
effet sur le foie, ceci est identifié par un simple test de recherche
d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette
raison, votre médecin pratiquera habituellement un test sanguin
(bilan hépatique) avant traitement et au cours du traitement.
Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes
diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un
diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous
pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre
(glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en
surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Enfants et adolescents

• si le patient est en enfant âgé de moins de 6 ans : ICTAVES ne
doit pas être donné aux enfants de moins de 6 ans ;

• si le patient est âgé de moins de 18 ans : la dose de 40 mg ne
doit pas être utilisée chez les enfants et adolescents de moins de
18 ans.

Autres médicaments et ICTAVES, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez
récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Dites à votre médecin si vous prenez l'un des médicaments
suivants :

• ciclosporine (utilisée par exemple après une greffe d'organe),

• warfarine ou clopidogrel (ou tout autre médicament pour fluidifier
le sang),

• fibrates (comme le gemfibrozil, le fenofibrate), ou tout autre
médicament qui abaisse le cholestérol sanguin (comme l'
ezetimibe),

• un antiacide (utilisé pour neutraliser l'acidité de votre estomac),

• érythromycine (antibiotique), acide fusidique (un antibiotique –
voir ci-dessous et rubrique « Avertissements et précautions »),

• un contraceptif oral (pilule),

• régorafénib (utilisé pour traiter le cancer),

• un traitement hormonal substitutif (THS) de la ménopause,

• n'importe lequel des médicaments suivants utilisés pour traiter
des infections virales, incluant l'infection par le VIH et l'hépatite C,
seul ou en association (voir Avertissements et précautions) :

• ritonavir, lopinavir, atazanavir, ombitasvir, paritaprévir, dasabuvir,
velpatasvir, grazoprévir, elbasvir, glecaprévir, pibrentasvir.

Les effets de ces médicaments pourraient être modifiés par
ICTAVES ou pourraient modifier l'effet de ICTAVES.

Si vous avez besoin de prendre de l'acide fusidique par voie
orale pour traiter une infection bactérienne, vous avez besoin
d'arrêter temporairement ce médicament. Votre docteur vous
indiquera le moment le plus sûr pour reprendre ICTAVES.

Prendre ICTAVES en association avec de l'acide fusidique
peut, dans de rares cas, mener à des faiblesses musculaires,
une sensibilité ou des douleurs musculaires (rhabdomyolyse). Plus d'informations sur la rhabdomyolyse sont
disponibles à la rubrique 4.

ICTAVES, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Vous pouvez prendre ICTAVES avec ou sans aliments.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas prendre ICTAVES si vous êtes enceinte ou si
vous allaitez. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant
le traitement, arrêtez le traitement immédiatement et consultez
votre médecin. Les femmes doivent éviter une grossesse
pendant un traitement par ICTAVES en utilisant un contraceptif
adapté.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant

de l'utilisateur

mg et 20 mg

s. Boîte de 30

ine

ité de cette notice avant
contient des informations

voir besoin de la relire.
ez plus d'informations à votre

anuellement prescrit. Ne le
urrait leur être nocif, même
iques aux vôtres.
vient grave ou si vous
ntionné dans cette notice,
harmacien.

pillulé et dans quels cas

naître avant de prendre

pillulé ?
entuels ?
pillulé ?

pillulé ET DANS

hibiteur de l'HMG-CoA

s médicaments appelés

le :

il ce qui signifie que vous
attaque cardiaque ou un
ES est utilisé chez les
âgés de 6 ans et plus pour

les statines, car parfois un
vité physique ne suffisent
vous devez poursuivre le
vité physique en même

ent votre risque d'avoir
vasculaire cérébral ou des

vasculaire cérébral ou des
peuvent être causés par
athérosclérose est due à
dans vos artères.

er de prendre ICTAVES :
le taux de substances
des, le plus fréquemment étant

ol trouvé dans le sang :
bon cholestérol) (HDL-C).
cholestérol) et augmenter

de « mauvais cholestérol »
ement l'aptitude de votre

Pour le
pas de conf
cela n'entra
dépôts grai
sanguins e
Parfois, c
passage a
attaque d
En dimin
risque d
cérébral
Il est très
votre taux de cholestérol
la remontée de votre taux de cholestérol
de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre
traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que
vous êtes enceinte.

LOT 203126 1
EXP 12 2022
PPV 157 70

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE
AVANT DE PRENDRE ICTAVES, comprimé pillulé ?

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

Ne prenez jamais ICTAVES, comprimé pillulé :

• si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres
composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la
rubrique 6.

• si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement
le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre
un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le
traitement par ICTAVES ;

• si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;

• si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un
doute, demandez à votre médecin) ;

• si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie
(douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ;

• si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de
greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous
avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ICTAVES
(dosage le plus élevé) si :

• vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute,
demandez à votre médecin) ;

• vous avez des troubles de la thyroïde ;

• vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables,
des antécédents personnels ou familiaux de problèmes
musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs
musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de
cholestérol ;

• vous consommez régulièrement des quantités importantes
d'alcool ;

• vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin,
vietnamien, coréen et indien) ;

• vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les
taux de cholestérol appelé fibraté.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous
avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre
ICTAVES :

• si vous avez des problèmes hépatiques ;

• si vous avez des problèmes rénaux ;

• si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables,
des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires
ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un
autre médicament abaissant les taux de cholestérol ; contactez
immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs
musculaires inexplicables particulièrement si vous ne sentez
pas bien ou si vous avez de la fièvre ; informer également votre
médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire
qui est constante.

• si vous consommez régulièrement des quantités importantes
d'alcool ;

• si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant le
taux de cholestérol appelé fibraté ; veuillez consulter les
informations contenues dans la notice et ce, même si vous avez
déjà pris dans le passé un médicament qui abaisse le taux de
cholestérol ;

• si vous prenez un médicament pour traiter l'infection au VIH,
par exemple du ritonavir avec lopinavir et/ou atazanavir,

reportez-vous à la rubrique « Autres médicaments et ICTAVES,
comprimé pillulé ».

• si vous prenez ou avez pris durant les 7 derniers jours un
médicament appelé acide fusidique (un médicament contre les
infections bactériennes), par voie orale ou par injection.
L'association d'acide fusidique et de ICTAVES peut causer de
graves problèmes musculaires (rhabdomyolyse). Reportez-vous
à la rubrique « Autres médicaments et ICTAVES, comprimé
pillulé ».

• si vous avez plus de 70 ans (votre médecin a besoin de choisir
la dose initiale de ICTAVES adaptée pour vous) ;

• si vous avez une insuffisance respiratoire grave ;

• si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin,
vietnamien, coréen et indien) (votre médecin a besoin de choisir
la dose initiale de ICTAVES adaptée pour vous).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous
avez un doute) :

• vous ne devez pas prendre 40 mg de ICTAVES (le dosage le
plus élevé) ; vous devez vérifier avec votre médecin ou
pharmacien la dose de ICTAVES avant de débuter le traitement.
Chez un petit nombre de sujets, les statines peuvent avoir un
effet sur le foie, ceci est identifié par un simple test de recherche
d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette
raison, votre médecin pratiquera habituellement un test sanguin
(bilan hépatique) avant traitement et au cours du traitement.
Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes
diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un
diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous
pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre
(glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en
surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Enfants et adolescents

• si le patient est en enfant âgé de moins de 6 ans : ICTAVES ne
doit pas être donné aux enfants de moins de 6 ans ;

• si le patient est âgé de moins de 18 ans : la dose de 40 mg ne
doit pas être utilisée chez les enfants et adolescents de moins de
18 ans.

Autres médicaments et ICTAVES, comprimé pillulé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez
récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Dites à votre médecin si vous prenez l'un des médicaments
suivants :

• ciclosporine (utilisée par exemple après une greffe d'organe),
• warfarine ou clopidogrel (ou tout autre médicament pour fluidifier
le sang),

• fibrates (comme le gemfibrozil, le fenofibrate), ou tout autre
médicament qui abaisse le cholestérol sanguin (comme l'
ezetimibe),

• un antiacide (utilisé pour neutraliser l'acidité de votre estomac),
• érythromycine (antibiotique), acide fusidique (un antibiotique –
voir ci-dessous et rubrique « Avertissements et précautions »),

• un contraceptif oral (pilule),

• rorogafénib (utilisé pour traiter le cancer),

• un traitement hormonal substitutif (THS) de la ménopause,

• n'importe lequel des médicaments suivants utilisés pour traiter
des infections virales, incluant l'infection par le VIH et l'hépatite C,
seul ou en association (voir Avertissements et précautions) :
ritonavir, lopinavir, atazanavir, ombitasvir, paritaprévir, dasabuvir,
velpatasvir, grazoprévir, elbasvir, glecaprévir, pibrentasvir.

Les effets de ces médicaments pourraient être modifiés par
ICTAVES ou pourraient modifier l'effet de ICTAVES.

Si vous avez besoin de prendre de l'acide fusidique par voie
orale pour traiter une infection bactérienne, vous aurez besoin
d'arrêter temporairement ce médicament. Votre docteur vous
indiquera le moment le plus sûr pour reprendre ICTAVES.
Prendre ICTAVES en association avec de l'acide fusidique
peut, dans de rares cas, mener à des faiblesses musculaires,
une sensibilité ou des douleurs musculaires (rhabdomyolyse).
Plus d'informations sur la rhabdomyolyse sont
disponibles à la rubrique 4.

ICTAVES, comprimé pillulé avec des aliments et boissons

Vous pouvez prendre ICTAVES avec ou sans aliments.

Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas prendre ICTAVES si vous êtes enceinte ou si
vous allaitez. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant
le traitement, arrêtez le traitement immédiatement et consultez
votre médecin. Les femmes doivent éviter une grossesse
pendant un traitement par ICTAVES en utilisant un contraceptif
adéquat.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant

Cabinet médical Professeur Chraibi Said
Cardiologue

Abdelmoumen Center, angle Bd Abdelmoumen et Anoual
5ème étage, N° 501, Casablanca
Tél. : 0522 86 00 46 / 0522 86 04 46

CONSULTATIONS :
Lundi, Mardi, Mercredi, Jeudi, Vendredi
De 8H à 16H, Samedi de 8H à 12H
(Sur rendez-vous)

Casablanca, le 11/11/2021

RECU

Je soussigné **Pr. Chraibi Said** avoir reçu **1000,00** dirhams de la part de Mr **LAHLOU KASSI Fouad** comme frais de Holter Tenionnel.

Pr. CHRAIBI Said
Professeur CHRAIBI Said
CARDIOLOGUE
Abdelmoumen Center Angle Bd. Abdelmoumen
et Anoual 5eme Etage - Casablanca
Tél.: 05 22 86 00 46 / 05 22 86 04 46



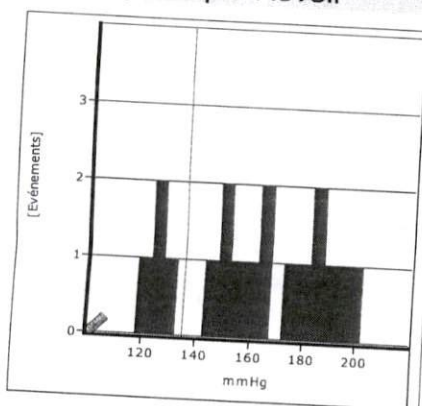
Données du patient

Nom	LAHLOU KASSI, FOUAD		Numéro de cas	
ID	7		Début d'enr.	10/11/2021 10:44:00
Age	69	Date de naissance: 15/07/1952	Longueur	23:31:04
Sexe	homme		Enregistreur	BR-102plus (293.0012586/V2.05)
Adresse	19 Rue El Arjouane		Méd.	
Téléphone	06 55 04 24 56		Référent	
			Contact	

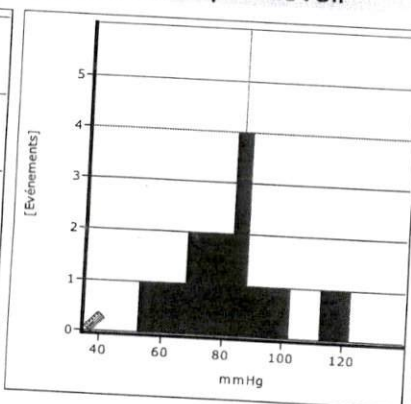
Motif de l'enregistrement
Thérapie en cours
Thérapie recommandée

Histogrammes de la TA

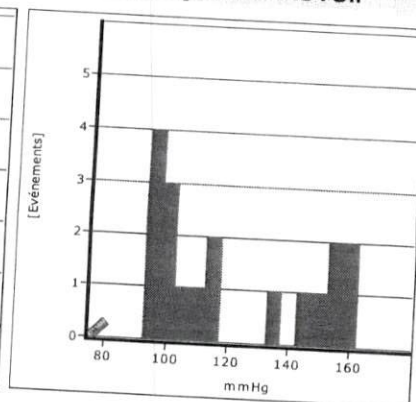
Systolique Réveil



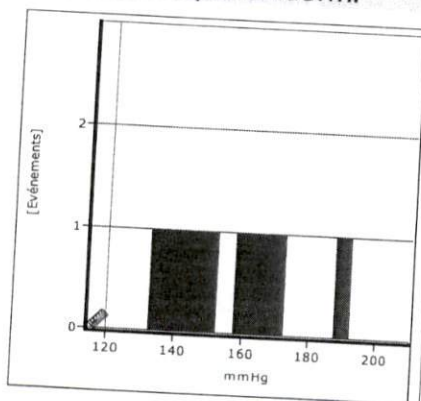
Diastolique Réveil



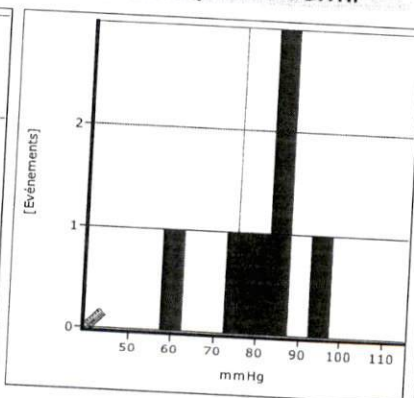
TA moyenne Réveil



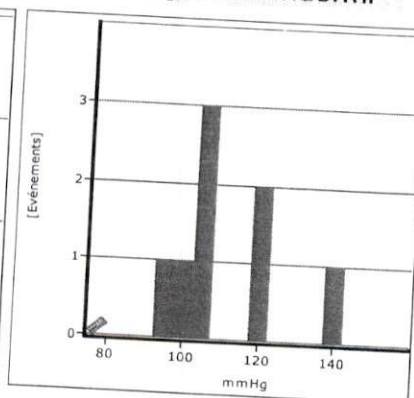
Systolique Endormi



Diastolique Endormi



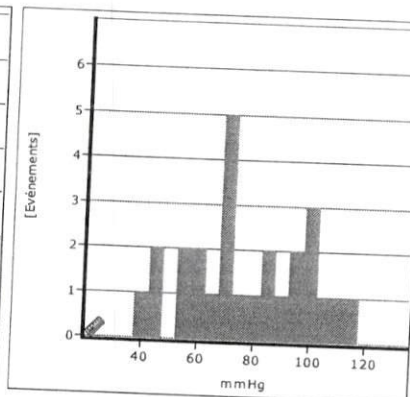
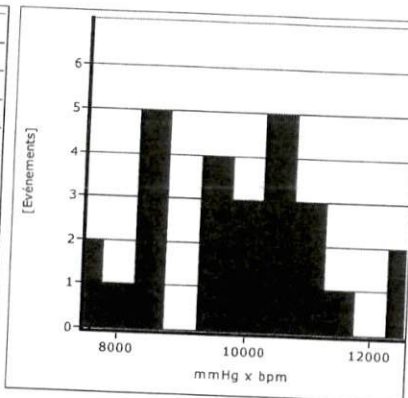
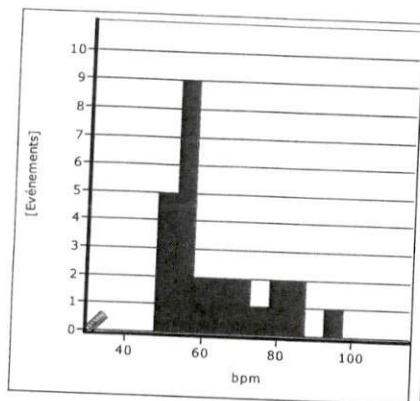
TA moyenne Endormi



FC Total

RPP Total

PP Total



Moyenne horaire TA

Heure	Compter	FC	Systolique	Diastolique	TA moyenne	PP	RPP
Total	26	60	151	78	109	73	9025
Sommeil	8	55	148	83	107	66	8100
Réveil	18	68	156	72	112	84	10573
Première heure	4	80	140	71	94	69	11247
11:44	1	67	156	69	98	87	10452
12:00	0						
13:00	1	76	129	57	100	72	9804
14:00	0						
15:00	0						
16:00	2	69	154	62	96	92	10695
17:00	1	86	120	74	98	46	10320
18:00	0						
19:00	0						
20:00	0						
21:00	0						
22:00	0						
23:00	0						
00:00	0						
01:00	0						
02:00	1	55	142	84	103	58	7810
03:00	1	53	163	62	141	101	8639
04:00	1	52	159	79	106	80	8268
05:00	1	58	148	83	105	65	8584
06:00	2	56	158	92	114	65	8829
07:00	2	52	168	79	109	89	8710
08:00	4	53	181	94	148	87	9655
09:00	3	57	183	86	143	97	10431
10:00	2	60	186	98	140	88	11067

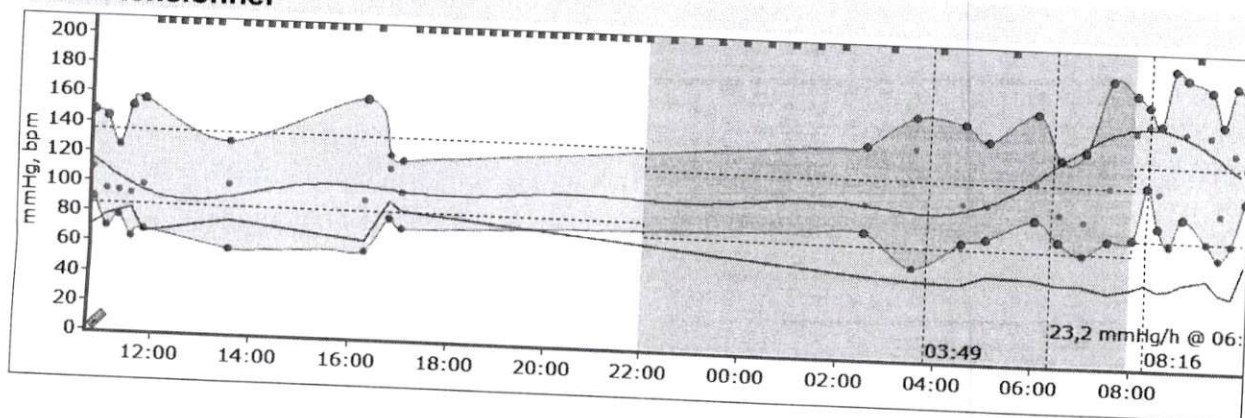
Mesures périphériques

OSC ... Mesure oscillométrique AUSC ... Mesure auscultatoire avec microphone

Nr	Heure	FC	Systolique	Diastolique	TA moyenne	PP	RPP	Méthode	Commentaires
1	10:44	71	148	89	109	59	10508	AUSC	
2	11:00	78	144	70	95	74	11232	AUSC	
3	11:15	80	125	78	94	47	10000	AUSC	
4	11:30	83	151	64	93	87	12533	AUSC	
5	11:45	67	156	69	98	87	10452	AUSC	
6	13:30	76	129	57	100	72	9804	OSC	
7	16:15	65	160	59	93	101	10400	AUSC	

Nr	Heure	FC	Systolique	Diastolique	TA moyenne	PP	RPP	Méthode	Commentaires
8	16:45	93	123	81	114	42	11439	OSC	
9	17:00	86	120	74	98	46	10320	OSC	
10	02:30	55	142	84	103	58	7810	AUSC	
11	03:30	53	163	62	141	101	8639	OSC	
12	04:30	52	159	79	106	80	8268	AUSC	
13	05:00	58	148	83	105	65	8584	AUSC	
14	06:00	57	168	97	121	71	9576	AUSC	
15	06:30	54	137	83	101	54	7398	AUSC	
16	07:00	54	143	74	97	69	7722	AUSC	
17	07:30	50	192	84	120	108	9600	AUSC	
18	08:00	53	183	86	157	97	9699	OSC	
19	08:15	56	175	121	162	54	9800	OSC	
20	08:30	52	163	94	117	69	8476	AUSC	
21	08:45	53	200	83	149	117	10600	OSC	
22	09:00	57	194	101	158	93	11058	OSC	
23	09:30	60	187	85	156	102	11220	OSC	
24	09:45	51	164	74	104	90	8364	AUSC	
25	10:00	49	190	84	145	106	9310	OSC	
26	10:15	70	182	113	136	69	12740	AUSC	

Profil tensionnel



Général 10:44 - 10:15 **Durée:** 23:31 **Mesures:** 26 / 26 (100 %)

		moyenne	SD	Max (Heure)	Min (Heure)
Sys	[mmHg]	151	+/- 17	200 (08:45)	120 (17:00)
Dia	[mmHg]	78	+/- 13	121 (08:15)	57 (13:30)
FC	[bpm]	60	+/- 10	93 (16:45)	49 (10:00)
TA moyenne	[mmHg]	109	+/- 18	162 (08:15)	93 (11:30)
PP	[mmHg]	73	+/- 19	117 (08:45)	42 (16:45)
TA mesurée Sys: 85%		Phase de sommeil Sys: 5%		Augmentation matinale: 27,8 mmHg	
TA mesurée Dia: 46%		Phase de sommeil Dia: -15%		RPP: 9025 bpm*mmHg	

Réveil 10:44 - 22:00 / 08:00 - 10:15 **Durée:** 13:31 **Mesures:** 18 / 18 (100 %)

		moyenne	SD	Max (Heure)	Min (Heure)
Sys	[mmHg]	156	+/- 23	200 (08:45)	120 (17:00)

ID: 7

Nom: LAHLOU KASSI,FOUAD

Dia	[mmHg]	72	+/- 17	121 (08:15)	57 (13:30)
FC	[bpm]	68	+/- 11	93 (16:45)	49 (10:00)
TA moyenne	[mmHg]	112	+/- 25	162 (08:15)	93 (11:30)
PP	[mmHg]	84	+/- 20	117 (08:45)	42 (16:45)
TA mesurée Sys: 78%		TA mesurée Dia: 33%			

Sommeil 22:00 - 08:00 **Durée:** 10:00 **Mesures:** 8 / 8 (100 %)

		moyenne	SD	Max (Heure)	Min (Heure)
Sys	[mmHg]	148	+/- 12	192 (07:30)	137 (06:30)
Dia	[mmHg]	83	+/- 7	97 (06:00)	62 (03:30)
FC	[bpm]	55	+/- 2	58 (05:00)	50 (07:30)
TA moyenne	[mmHg]	107	+/- 11	141 (03:30)	97 (07:00)
PP	[mmHg]	66	+/- 14	108 (07:30)	54 (06:30)
TA mesurée Sys: 100%		TA mesurée Dia: 75%			

Journal du patient

Heure	Événement	Condition	Commentaire
10:44			Réveil
22:00	zZz		Sommeil: 22:00
08:00			Réveil