

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.

Radiologie 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

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La 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 Aïlali Ben Abdellah - 6ème Étage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Aïlali Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tel. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

Déclaration de Maladie

N° W21-647832

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

12 550

Société :

R-A-M

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

Rouchdi Khaddouj veuve Tagmouti

Date de naissance :

14/11/1944

Adresse :

Marina Blanca Dar Bouazza Apt

Tél. :

06 61 94 97 28

Total des frais engagés :

1.827,90 Dhs

Dhs

Cadre réservé au Médecin

DR. SENHAJI BOUCHRA
CARDIOLOGUE
Lotissement EL ANSSARI,
N° 97, Apt n° 1, Dar Bouazza,
Casablanca
Tél: 0522599802

Cachet du médecin :

Date de consultation :

16-03-2022

Nom et prénom du malade :

BOUCHDI KHADDOUJ

Age :

77 ans

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Maladie chronique d'Hypertension artérielle

En cas d'accident, préciser les causes et circonstances :

Dans le cas d'un accident, préciser les causes et circonstances de l'accident. Le médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à :

Casablanca

Le : 14/04/2022

Signature de l'adhérent(e) :

Rouchdi Khaddouj

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
16.03.2022	G ₁ + BCG		300 Dh	INP : 091043224
08.04.2022	Holter Kardiogramme		800 Dh	INP: 091043224

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacieur et du Concessionnaire	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DAR BOUAZZA ZAHZOUHI Amina Bouazza Ouled Jerrar BP 93 Tel : 0522 29 01 74 - Dar Bouazza	16/03/22	173,40
PHARMACIE DAR BOUAZZA ZAHZOUHI Amina Bouazza Ouled Jerrar BP 93 Tel : 0522 29 01 74 - Dar Bouazza	08/04/22	204,50

[illegible][illegible]

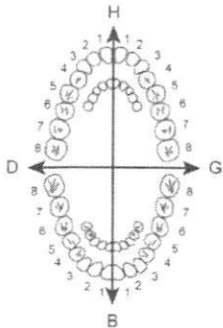
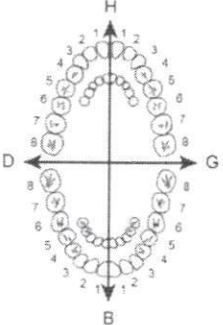
* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. SENHAJI BOUCHRA

Spécialiste des Maladies

Cardio-vasculaires

Echodoppler Cardio-vasculaire

Holter



د. الصنهاجي بوشرة

إختصاصية في أمراض القلب والشرابين

وارتفاع الضغط الدموي

والدورة الدموية

الكشف بالصدى - الهولتر

Casablanca, le :

16.03.2022

M^{me} ROUCHDI Khaddaj

— Régime peu salé

57.80x23

— Torva 10 mg



173.100 1 cpl^s le soir

traitement de 3 mois

Dr. SENHAJI Bouchra
CARDIOLOGUE
Lotissement EL ANSSARI
N° 97, Apt. N° 1, Dar Bouazza,
Casablanca
Tél: 0522 599802

تجزئة الأنصاري رقم 97 الطابق الأول شقة رقم 1 دار بوعزة (فوق مقهى Rosa Palace) - الدار البيضاء

Lot. EL ANSSARI, N° 97, 1^{er} étage, Apt. N° 1, Dar Bouazza (au dessus du Café Rosa Palace) - Casablanca

Tél: 05 22 59 98 02 - GSM: 06 65 10 66 64 - E-mail: bouchra.senhaji@hotmail.com

LOT : 1101
PER : 10/23
PPV : 57,80 DH

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

la notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
En suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.
soin de la relation.
plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
présent. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

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

1. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TORVA ?
2. Comment prendre TORVA ?
3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
4. Comment conserver TORVA ?
5. 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.
- En cas d'insuffisance 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 :

- Surveillance des symptômes de 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'effets musculaires myopathiques et entraînant des myalgies, des myosites 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 (colchicine, bélléromycine, clarithromycine, délaviridine, éfavirenz, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc.). Risque de myopathie en cas d'association avec le gemfibrozil et les autres fibrates, le bosentan, l'érythromycine, la niacine, l'ézétimibe, le télaprévir, ou l'association tipranavir/ritonavir. Association interdite avec l'acide fusidique.

Fécondité, grossesse et allaitement :

Grossesse : 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.

Mode 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.

Symptômes 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 prise de l'atorvastatine sous forme d'effets indésirables, l'hémodialyse ne devrait pas significativement augmenter la clairance de l'atorvastatine.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Infections et infestation

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 : hypoglycémie. **Peu fréquent :** myopénie, 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 :** œdème angio-neurotique, dermatose bulleuse dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell.

Affections musculaires, squelettiques et du tissu conjonctif

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

Rare : myopathie, myosite, 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, œdème 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.

CONSERVATION DE 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 jeter aucun médicament à l'égout 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 SUPPLÉMENTAIRES

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, Propylène 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.

Fabriquée par la Laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
Z.I.12 Tit Mellil - Casablanca -
Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.
Jordanie

PRLTOR01 V01

LOT : 1101
PER : 10/23
PPV : 57,80 DH

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

la notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
En suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.
soin de la relation.
plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
présent. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

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

1. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TORVA ?
2. Comment prendre TORVA ?
3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
4. Comment conserver TORVA ?
5. 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.
- En cas d'insuffisance 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 :

- Surveillance des symptômes de 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'effets musculaires myopathiques et entraînant des myalgies, des myosites 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 (colchicine, bélléromycine, clarithromycine, délaviridine, éfavirenz, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc.). Risque de myopathie en cas d'association avec le gemfibrozil et les autres fibrates, le bosentan, l'érythromycine, la niacine, l'éthérimbe, le télaprévir, ou l'association tipranavir/ritonavir. Association interdite avec l'acide fusidique.

Fécondité, grossesse et allaitement :

Grossesse : 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.

Mode 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.

Symptômes 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 prise de l'atorvastatine pendant les premières semaines, l'hémodialyse ne devrait pas significativement augmenter la clairance de l'atorvastatine.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Infections et infestation

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 : hypoglycémie. **Peu fréquent :** myopathie, 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 :** œdème angio-neurotique, dermatose bulleuse dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell.

Affections musculaires, squelettiques et du tissu conjonctif

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

Rare : myopathie, myosite, rhabdomyolyse, tendinite, 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, œdème 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.

CONSERVATION DE 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 jeter aucun médicament à l'égout 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 SUPPLÉMENTAIRES

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, Propylène 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.

Fabriquée par la Laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.I.12 Tit Mellil - Casablanca -

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

Jordanie

PRLTOR01 V01

09/09/20

LOT : 1101
PER : 10/23
PPV : 57,80 DH

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

la notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
En suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.
soin de la relation.
plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
présent. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

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

1. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TORVA ?
2. Comment prendre TORVA ?
3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
4. Comment conserver TORVA ?
5. 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.
- En cas d'insuffisance 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 :

- Surveillance des symptômes de 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'effets musculaires myopathiques et entraînant des myalgies, des myosites 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 (colchicine, bélléromycine, clarithromycine, délaviridine, élaprévir, lopinavir, indinavir, darunavir, etc.). Risque de myopathie en cas d'association avec le gemfibrozil et les autres fibrates, le bosentan, l'érythromycine, la niacine, l'ézétimibe, le télaprévir, ou l'association itraconazole/ritonavir. 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.

Mode 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.

Symptômes 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 prise de l'atorvastatine sous forme d'émulsion, l'hydrolyse ne devrait pas significativement augmenter la clairance de l'atorvastatine.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Infections et infestation

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 : hypoglycémie. **Peu fréquent :** myopathie, 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 :** œdème angio-neurotique, dermatose bulleuse dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell.

Affections musculaires, squelettiques et du tissu conjonctif

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

Rare : myopathie, myosite, 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, œdème 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.

CONSERVATION DE 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 jeter aucun médicament à l'égout 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 SUPPLÉMENTAIRES

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, Propylène 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.

Fabriquée par la Laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
Z.I.12 Tit Mellil - Casablanca -
Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.
Jordanie

PRLTOR01 V01

BRAS 09/20

Dr. SENHAJI BOUCHRA

Spécialiste des Maladies

Cardio-vasculaires

Echodoppler Cardio-vasculaire

Holter



د. الصنهاجي بوشرة

إختصاصية في أمراض القلب والشرابيين

وارتفاع الضغط الدموي

والدورة الدموية

الكشف بالضدي - الهولتر

Casablanca, le :

08-04-2022

Mme ROUCHDI Khaddaj.

- Régime peu salé

92,00

Coversyl 5 mg

1 cp / 1 de matin

112,50

Vastarel 80

1 cp / 1

204,50

traite ent de 3 mois

PHARMACIE DAR BOUAZZA
ZAHZOUHT Amina
Dar Bouazza Ouled Jerrar BP 93
Tél. : 0522 29 01 74 - Dar-Bouazza

Dr. SENHAJI Bouchra
CARDIOLOGUE
Lotissement EL ANSSARI,
N° 97, Appt n° 1, Dar Bouazza,
Casablanca
Tél: 0522 59 98 02

تجزئة الأنصاري رقم 97 الطابق الأول شقة رقم 1 دار بوعزة (فوق مقهى Rosa Palace) - الدار البيضاء

Lot. EL ANSSARI, N° 97, 1er étage, Appt. N° 1, Dar Bouazza (au dessus du Café Rosa Palace) - Casablanca

Tél: 05 22 59 98 02 - GSM: 06 65 10 66 64 - E-mail: bouchra.senhaji@hotmail.com

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

VASTAREL[®] 80 mg

Gélu[®] à libération prolongée

Dichlorhydrate de trimétazidine

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 80 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 80 mg ?
3. Comment prendre VASTAREL 80 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 80 mg ?
6. Informations supplémentaires
7. **QU'EST-CE QUE VASTAREL 80 MG ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Ce médicament est préconisé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de l'angine de poitrine (douleur de la poitrine due à une maladie coronarienne).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 80 MG ?

Ne prenez jamais VASTAREL 80 mg, gélu[®] à libération prolongée :

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants de ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à traîner les pieds),
- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

Avertissement et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VASTAREL 80 mg.

Ce médicament n'est pas un traitement curatif d'une crise d'angine de poitrine, ni un traitement initial de la crise d'angine de poitrine instable. Ce n'est pas un traitement de l'infarctus du myocarde. En cas de survenue d'une crise d'angine de poitrine, prévenez votre médecin. Des examens pourront vous être demandés et le traitement sera éventuellement modifié.

Ce médicament peut induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à traîner les pieds, surtout chez les personnes âgées, qu'il convient de rechercher et signaler à votre médecin, qui pourra réévaluer votre traitement.

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.

Des chutes peuvent survenir à la suite d'une baisse de la tension artérielle ou d'un trouble de l'équilibre (voir description des effets indésirables).

Enfants et adolescents

VASTAREL 80 mg ne doit pas être administré aux enfants âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et VASTAREL 80 mg

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

VASTAREL 80 mg avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et l'allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

Allaitement

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, VASTAREL 80 mg, peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants ont été décrits :

Fréquent (survenant chez moins d'1 patient sur 10) :

Sensations vertigineuses, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, digestion difficile, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée, démangeaison, urticaire et sensation de fatigue.

Rare (survenant chez moins d'1 patient sur 1000) :

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), battements cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges ou sensations vertigineuses (tête qui tourne), ou évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas bien), chute, rougeurs brusques du visage.

Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données disponibles) : Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblement des mains et des doigts, déformation des mouvements du corps, démarche en traînant des pieds, raideur des bras et des jambes) habituellement réversibles à l'arrêt du traitement.

Troubles du sommeil (difficulté à s'endormir, somnolence), sensation de tête qui tourne (vertige), constipation, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler ou respirer.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche pouvant provoquer le plus souvent des infections, diminution du nombre de plaquettes dans le sang pouvant augmenter le risque de saignement ou d'ecchymoses.

Maladie du foie (nausées, vomissement, perte d'appétit, sensation de malaise, fièvre, démangeaison, jaunissement de la peau et des yeux, selles de couleur claire, urine de couleur sombre).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER VASTAREL 80 MG ?

TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Conditions de stockage : en dessous de 25°C.

COVERSYL® 5 mg

opril arginine, comprimé pelliculé sécable

9200

**Veillez lire
cette notice avant de prendre ce
médicament car
il contient des informations importantes
pour vous.**

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
7. **QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**
Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04
COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronaire stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

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

Ne prenez jamais COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique au péridolipin à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion,
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (angioedème),
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (cf. Grossesse et allaitement)),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aldésterone pour diminuer votre pression artérielle.

- les traitements de l'hypotension artérielle, des collapsus ou de l'asthme (éphédrine, noradrénaline ou adrénaline) ;
- sels d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant un repas.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable contient du lactose monohydraté

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

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Hypertension artérielle : la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour.

Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

Insuffisance cardiaque : la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

Maladie coronaire stable : la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

Si vous avez pris plus de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension pouvant se traduire par des vertiges ou des étourdissements. Si cela se produit, allongez-vous, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable, le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Facture

N° facture : 2022-1445

Edité le : 23/03/2022 16:39:44

Patient : Mme ROUCHDI Khaddouj

Date prélèvement : 23/03/2022

Analyses	Valeur en B	Montant
Glycémie à jeun	30	40,20
Hémoglobine glycosylée	100	134,00
Cholestérol total	30	40,20
HDL-Cholestérol	50	67,00
LDL-Cholestérol	50	67,00
Triglycérides	50	67,00
Total B	310	415,40
APB	25,0	25,00
Déplacement		0,00
Remise		90,40
Total		350,00

Arrêtée la présente facture à la somme de : Trois cent cinquante dirhams***

Laboratoire Dar Bouazza
N° 23 Lot. Sahl Dar Bouazza
CASABLANCA
Tel : 05 22 79 27 39

Dr. SENHAJI BOUCHRA

Spécialiste des Maladies

Cardio-vasculaires

Echodoppler Cardio-vasculaire

Holter



د. الصنهاجي بوشرة

إختصاصية في أمراض القلب والشرايين

وارتفاع الضغط الدموي

والدورة الدموية

الكشف بالصدى - الهولتر

Casablanca, le :

16-03-2022

M^{me} ROUCHADI Khaddouj

- cholestérol total, HDL, LDL
- Triglycérides
- glycémie à jeun, Hb glyquée

Laboratoire Dar Bouazza
N° 23 Lot. Sahel Dar Bouazza
Casablanca
Tél : 05 22 59 98 02

Dr. SENHAJI Bouchra
CARDIOLOGUE
Lotissement EL ANSSARI,
N° 97, Appt n° 1, Dar Bouazza,
Casablanca
Tél: 05 22 59 98 02

تجربة الأنصاري رقم 97 الطابق الأول شقة رقم 1 دار بو عزة (فوق مقهى Rosa Palace) - الدار البيضاء

Lot. EL ANSSARI, N° 97, 1^{er} étage, Appt. N° 1, Dar Bouazza (au dessus du Café Rosa Palace) - Casablanca

Tél: 05 22 59 98 02 - GSM: 06 65 10 66 64 - E-mail: bouchra.senhaji@hotmail.com

Casablanca, le 23/03/2022

Compte rendu d'analyses

Dossier N° : 230322-004 Pvt du: 23/03/2022 8:18

Nom : Mme ROUCHDI Khaddouj
Demandé par Dr : SENHAJI BOUCHRA

Page : 1/ 1

BIOCHIMIE

			Valeurs Usuelles	Antériorité
Glycémie à jeun	:	0,92 g/l	(0,7 - 1,15)	1,06 (05/10/21)
Hémoglobine glycosylée	:	5,30 %	(4 - 6)	5,30 (05/10/21)
(Technique : HPLC (ADAMS A1C Lite))				
Cholestérol total	:	2,53 g/l	(1,5 - 2)	2,45 (05/10/21)
HDL-Cholestérol	:	0,85 g/l	(Supérieur à 0,4)	0,95 (05/10/21)
LDL-Cholestérol	:	1,55 g/l	(Inférieur à 1,6)	1,36 (05/10/21)
Triglycérides	:	Limpide		Limpide (05/10/21)
Aspect du sérum	:	0,63 g/l	(0,5 - 1,5)	0,70 (05/10/21)
Résultat	:			

Nous vous remercions de votre confiance

Laboratoire Dar Bouazza
N° 23 Lot. Sahel Dar Bouazza
ce
Dr. BAHRI Leyla

Dr. SENHAJI Bouchra
CARDIOLOGUE
97.Lotissement EL ANSARI.
Appt n 1.DAR BOUAZZA.Casablanca.
Tel : 0522599802
INPE :091043224
ICE :002041114000084

Casablanca le : 08/04/2022

Mme : ROUCHDI KHADDOUJ

Facture N° 58 /2022

Description	Quantité	Honoraires en DH
HOLTER TENSIONNEL	1	Huit cent dirhams 800 dh

Dr.SENHAJI Bouchra
CARDIOLOGUE
Lotissement EL ANSSARI,
N° 97, Appt n° 1,Dar Bouazza,
Casablanca
Tél: 0522599802



WatchBP O3

Rapport MAPA sur 24h

Médecin: DR SENHAJI BOUCHRA

Número du patient : 100267

Nom : KHADDOUJ ROUCHDI

Sexe : Femme

Age : 77

Date de naissance : 01/07/1944

Programme de jour et de nuit

Heure Intervalle

Jour : 06 ~ 22 15 min

Nuit : 22 ~ 06 30 min

Observée jour et nuit

Levé : 06 ~ 22 h

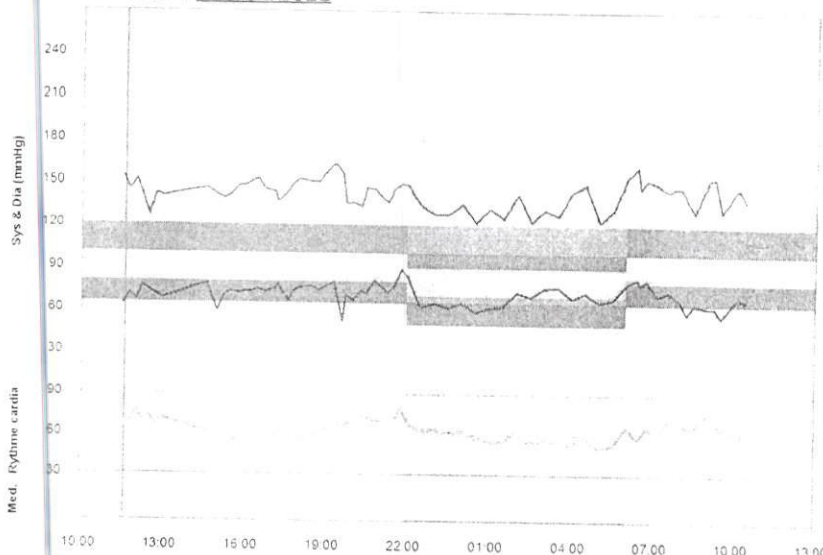
Couché : 22 ~ 06 h

Chiffres limites Tension artérielle

Jour: 135/85 mmHg

Nuit : 120/70 mmHg

Date de lecture 08/04/2022



Mesures	Pression artérielle moyenne (SD)	Fenêtre d'Hypertension Blouse Blanche
Nombre total : 81	Sys Dia RC PAM PP FA	Sys Dia RC
Valides : 65 (80,2%)	24-Hr 141 (8) 70 (5) 68 (7) 84 (7) 71 3(65)	Mesures 1 1 1
FA : 3 (4,6%)	Jour 145 (5) 71 (5) 71 (7) 86 (7) 74 3(49)	Max 1ère Heure 154 64 75
Tension artérielle Load	Nuit 133 (7) 68 (5) 63 (5) 81 (6) 65 0(16)	Baisse de tension nocturne (DiP) %
Mesures Jour ≥ 135/85 91,8%		Sys Dia
Mesures Nuit ≥ 120/70 100,0%		Dip% 8,8 4,1

Date/Heure	Sys	Dia	RC	PAM	FA	Date/Heure	Sys	Dia	RC	PAM	FA	Date/Heure	Sys	Dia	RC	PAM	FA
08/04/2022						19:19	164	80	74	86		05:00	123	66	54	81	
11:31	154	64	75	88		19:38	156	52	72	86		05:30	131	68	56	80	
11:45	145	71	70	82		19:45	135	71	73	76		06:03	155	80	72	92	
12:00	152	67	85	77		20:00	136	67	77	84		06:24	162	83	63	98	
12:15	142	77	77	88		20:19	133	74	80	91		06:30	147	79	62	102	
12:30	127	74	81	84		20:30	146	72	80	83		06:45	152	82	72	99	
12:45	147	71	73	83		20:48	145	81	77	89		07:08	150	71	65	82	
13:01	140	68	78	77		21:18	136	73	76	92		07:33	145	74	78	90	
14:38	140	79	67	87		21:30	145	76	75	97		07:46	148	71	76	86	
14:45	144	72	64	106		21:49	149	69	88	104		08:00	148	67	77	80	
15:00	141	59	61	78		22:03	148	64	75	97		08:15	139	58	72	73	
15:15	139	70	58	78		22:30	134	62	68	79		08:30	130	65	71	89	
15:30	141	73	56	82		23:01	128	65	69	74		09:03	152	63	85	83	
15:48	148	72	63	87		23:30	128	62	66	72		09:16	141	63	79	78	
16:00	148	73	63	85		09/04/2022						09:30	131	56	72	73	
16:15	151	73	61	89		00:00	135	65	68	75		10:08	141	71	68	84	
16:30	153	75	63	87		00:30	122	59	62	71		10:23	139	68	66	78	
16:45	145	73	66	82		01:00	132	62	60	80							
17:08	143	75	65	93		01:30	125	63	59	77							
17:15	137	78	66	87		02:00	142	73	67	91							
17:39	144	66	78	76		02:30	123	70	58	76							
17:45	148	72	62	83		03:00	131	75	61	86							
18:00	153	76	62	87		03:30	127	77	58	88							
18:30	151	77	62	88		04:00	145	69	57	81							
18:45	151	74	66	92		04:30	149	73	62	81							

Commentaire:

Hypertension systolique isolée 24H, Hypertension systolique isolée diurne, Hypertension systolique isolée nocturne, Non-Dipper

Signature:

Hypertension artérielle systolique légère.

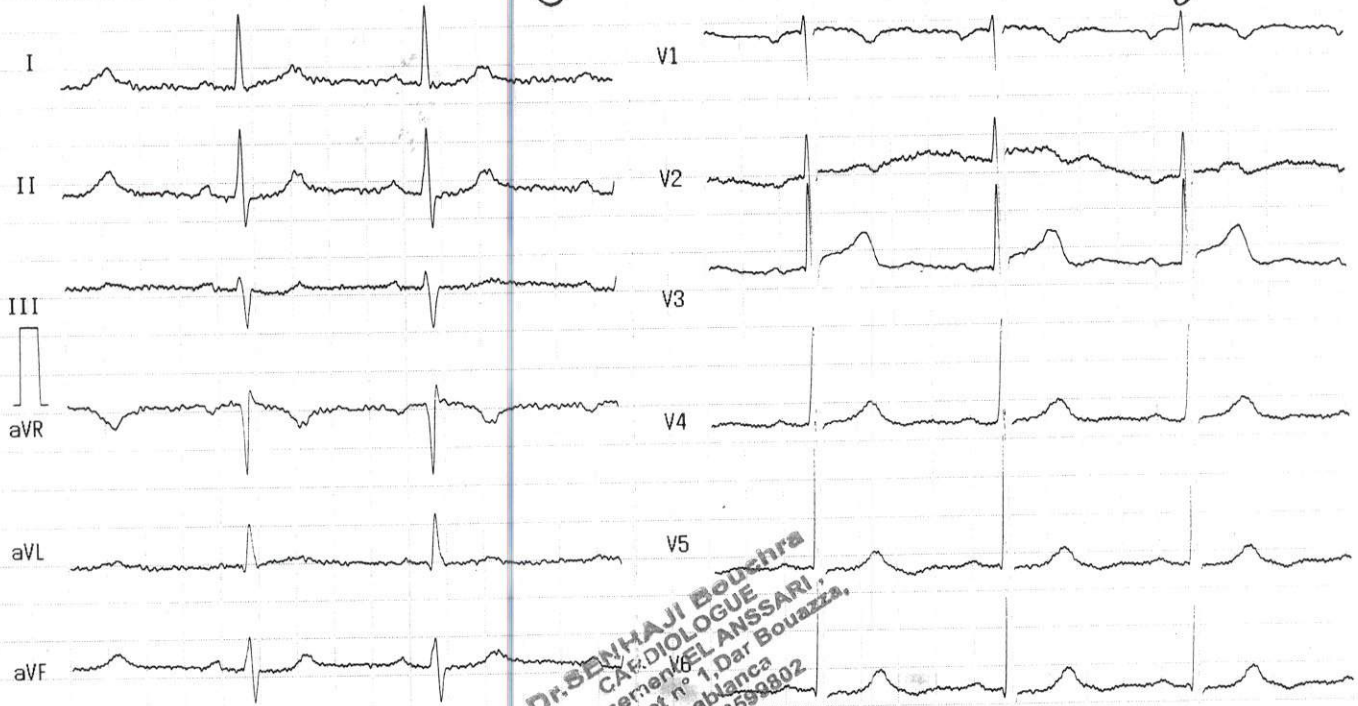
Dr. SENHAJI BOUCHRA
CARDIOLOGUE
Lotissement EL ANSSARI,
N° 97, Appt n° 1, Dar Bouazza,
Casablanca
Tél: 0522599802

Dr. SENHAJI BOUCHRA
CARDIOLOGUE
Lotissement EL ANSSARI,
N° 97, Appt n° 1, Dar Bouazza,
Casablanca
Tél: 0522599802

ROUCHDI Khaddouj

14:49 16 Mar 2022 #00 00 min

Id.: ROUCHDI Khaddouj 16.03.2022



10mm/mV 25mm/s ≈ Tempori. De la mémoire

CARDIOLINE ar1200view