

## 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 canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



## Déclaration de Maladie

N° M21- 073373

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 732 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Zouhir Mohamed

Date de naissance :

Adresse : 139523

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : ZOUHAR Mohamed Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Diabète HTA

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

### Adresses Mails utiles

- Reclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- 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 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



# 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
-----------------	-------------------	-----------------------	---------------------------------	--

30/11/22			1500	
28/11/22				

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
--	------	-----------------------

Pharmacie KHOU... N° 21 - Ain Chouk - Casablanca Tél : 05 22 21 90 33 Fax : 05 22 21 90 33	28/11/22	1430,2
---	----------	--------

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

	28/11/22		196,00 D.T.
--	----------	--	-------------

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	


# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

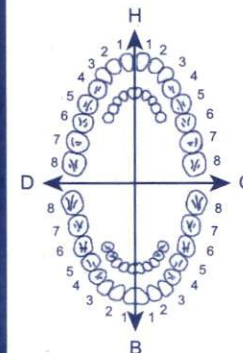
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

## Important :

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

## SOINS DENTAIRES

Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient
----------------	------------------	-------------



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

## O.D.F PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

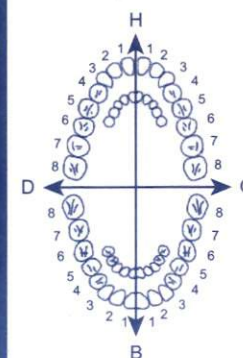
(Création, remont, adjonction)  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION





## مصلحة الضمان

**POLYCLINIQUE ADDAMAN**  
**VOTRE SANTÉ, NOTRE PRIORITÉ**

INARA II

وصفة  
ORDONNANCE

Journal de ..... le 20/11/92

Dr. ISHRAQ AL-SOUFAYANE Nadia  
Medecin Endocrinologue  
2011

1.  $Ca$   
—  $G_{FD}$   
—  $H_0 A_1$

Dr ISMAEL SOUKRIANE Nadia  
Medecin Endocrinologue  
Diabétologue

LABORATOIRE  
DAR AL IDARA  
Tel : 05 22 21 90 36  
05 22 87 50 15

Boulevard AL Qods , Inara II - Aïn Chok - Casablanca  
0522 21 30 90 - Rendez-vous : 0522 50 45 13 - Fax : 0522 40 48 06





مصلحة الضمان

POLYCLINIQUE ADD AMAN  
VOTRE SANTÉ, NOTRE PRIORITÉ

INARA II

وصفة  
ORDONNANCE

15 كوتافيل 300mg led.  
le 30/11/22

**CHOUKHOUD**  
Vaccins A, B, C, D, E, F, G, H, I, J, K, L, M, N, O, P, Q, R, S, T, U, V, W, X, Y, Z, AA, AB, AC, AD, AE, AF, AG, AH, AI, AJ, AK, AL, AM, AN, AO, AP, AQ, AR, AS, AT, AU, AV, AW, AX, AY, AZ, BA, BB, BC, BD, BE, BF, BG, BH, BI, BJ, BK, BL, BM, BN, BO, BP, BQ, BR, BS, BT, BU, BV, BW, BX, BY, BZ, CA, CB, CC, CD, CE, CF, CG, CH, CI, CJ, CK, CL, CM, CN, CO, CP, CQ, CR, CS, CT, CU, CV, CW, CX, CY, CZ, DA, DB, DC, DD, DE, DF, DG, DH, DI, DJ, DK, DL, DM, DN, DO, DP, DQ, DR, DS, DT, DU, DV, DW, DX, DY, DZ, EA, EB, EC, ED, EE, EF, EG, EH, EI, EJ, EK, EL, EM, EN, EO, EP, EQ, ER, ES, ET, EU, EV, EW, EX, EY, EZ, FA, FB, FC, FD, FE, FF, FG, FH, FI, FJ, FK, FL, FM, FN, FO, FP, FQ, FR, FS, FT, FU, FV, FW, FX, FY, FZ, GA, GB, GC, GD, GE, GF, GG, GH, GI, GJ, GK, GL, GM, GN, GO, GP, GQ, GR, GS, GT, GU, GV, GW, GX, GY, GZ, HA, HB, HC, HD, HE, HF, HG, HH, HI, HJ, HK, HL, HM, HN, HO, HP, HQ, HR, HS, HT, HU, HV, HW, HX, HY, HZ, IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IJ, IK, IL, IM, IN, IO, IP, IQ, IR, IS, IT, IU, IV, IW, IX, IY, IZ, JA, JB, JC, JD, JE, JF, JG, JH, JI, JJ, JK, JL, JM, JN, JO, JP, JQ, JR, JS, JT, JU, JV, JW, JX, JY, JZ, KA, KB, KC, KD, KE, KF, KG, KH, KI, KJ, KK, KL, KM, KN, KO, KP, KQ, KR, KS, KT, KU, KV, KW, KX, KY, KZ, LA, LB, LC, LD, LE, LF, LG, LH, LI, LJ, LK, LL, LM, LN, LO, LP, LQ, LR, LS, LT, LU, LV, LW, LX, LY, LZ, MA, MB, MC, MD, ME, MF, MG, MH, MI, MJ, MK, ML, MM, MN, MO, MP, MQ, MR, MS, MT, MU, MV, MW, MX, MY, MZ, NA, NB, NC, ND, NE, NF, NG, NH, NI, NJ, NK, NL, NM, NN, NO, NP, NQ, NR, NS, NT, NU, NV, NW, NX, NY, NZ, OA, OB, OC, OD, OE, OF, OG, OH, OI, OJ, OK, OL, OM, ON, OO, OP, OQ, OR, OS, OT, OU, OV, OW, OX, OY, OZ, PA, PB, PC, PD, PE, PF, PG, PH, PI, PJ, PK, PL, PM, PN, PO, PP, PQ, PR, PS, PT, PU, PV, PW, PX, PY, PZ, QA, QB, QC, QD, QE, QF, QG, QH, QI, QJ, QK, QL, QM, QN, QO, QP, QQ, QR, QS, QT, QU, QV, QW, QX, QY, QZ, RA, RB, RC, RD, RE, RF, RG, RH, RI, RJ, RK, RL, RM, RN, RO, RP, RQ, RR, RS, RT, RU, RV, RW, RX, RY, RZ, SA, SB, SC, SD, SE, SF, SG, SH, SI, SJ, SK, SL, SM, SN, SO, SP, SQ, SR, SS, ST, SU, SV, SW, SX, SY, SZ, TA, TB, TC, TD, TE, TF, TG, TH, TI, TJ, TK, TL, TM, TN, TO, TP, TQ, TR, TS, TT, TU, TV, TW, TX, TY, TZ, UA, UB, UC, UD, UE, UF, UG, UH, UI, UJ, UK, UL, UM, UN, UO, UP, UQ, UR, US, UT, UY, UZ, VA, VB, VC, VD, VE, VF, VG, VH, VI, VJ, VK, VL, VM, VN, VO, VP, VQ, VR, VS, VT, VU, VV, VW, VX, VY, VZ, WA, WB, WC, WD, WE, WF, WG, WH, WI, WJ, WK, WL, WM, WN, WO, WP, WQ, WR, WS, WT, WY, WZ, XA, XB, XC, XD, XE, XF, XG, XH, XI, XJ, XK, XL, XM, XN, XO, XP, XQ, XR, XS, XT, XU, XV, XW, XX, XY, XZ, YA, YB, YC, YD, YE, YF, YG, YH, YI, YJ, YK, YL, YM, YN, YO, YP, YQ, YR, YS, YT, YU, YV, YW, YX, YY, YZ, ZA, ZB, ZC, ZD, ZE, ZF, ZG, ZH, ZI, ZJ, ZK, ZL, ZM, ZN, ZO, ZP, ZQ, ZR, ZS, ZT, ZU, ZV, ZW, ZX, ZY, ZZ



Dr HANOU SOURFANE NABIA  
Médecin Endocrinologue  
Diabétologue

1-10 ALON lipos  
Kallit

16VI → 20

16VI → 20

57.8 TORVA dous

20 17

Teapil 2.5

15/15 lipos  
lipos

Boulevard AL Qods, Inara II - Ain Chok - Casablanca

Tél. : 0522 21 30 90 - Rendez-vous : 0522 30 45 16 - Fax : 0522 40 48 06



# TECPRIL®

## COMPOSITIONS

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

## FORMES ET PRESENTATIONS

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

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

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

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

### Posologie :

TECPRIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

#### Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance. Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

pa

5 mg

10 mg

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique mé-  
périodique du potassium et de la créatin-  
période de stabilité thérapeutique. Les  
lés diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le rami-  
de dialyse du ramiprilate déterminée ap-  
mois est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml  
En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a  
posologie.

#### Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 j  
cliniquement stable (stabilité hémodyna-  
résiduelle).

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

La mise en route du traitement ser-  
surveillance médicale stricte, notamment  
En cas d'insuffisance rénale (définie par  
entre 10 et 30 ml/min), la dose initia-  
maximale de 5 mg par jour.

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

Patients à haut risque cardiovasculaire  
confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ran-  
Dans tous les cas, si la tolérance tension-  
après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en un  
2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une  
long cours.

#### Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec  
d'aliments ne modifiant pas sa biodispon-  
Le Ramipril peut être administré en une  
1/2 verre d'eau.

#### MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS

##### Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapporté



# TECPRIL®

## COMPOSITIONS

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

## FORMES ET PRESENTATIONS

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

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

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

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

### Posologie :

TECPRIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

#### Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance. Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

pa

5 mg

10 mg

SD,00

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique mé-  
périodique du potassium et de la créatin-  
période de stabilité thérapeutique. Les  
lés diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le rami-  
de dialyse du ramiprilate déterminée ap-  
mois est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml  
En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a  
posologie.

#### Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 j  
cliniquement stable (stabilité hémodyna-  
résiduelle).

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

La mise en route du traitement sera  
surveillance médicale stricte, notamment  
En cas d'insuffisance rénale (définie par  
entre 10 et 30 ml/min), la dose initiale  
maximale de 5 mg par jour.

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

Patients à haut risque cardiovasculaire  
confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ran-  
Dans tous les cas, si la tolérance tension-  
après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en un  
2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une  
long cours.

#### Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec  
d'aliments ne modifiant pas sa biodisponi-  
Le Ramipril peut être administré en une  
1/2 verre d'eau.

#### MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS

##### Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée



# TECPRIL®

## COMPOSITIONS

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

## FORMES ET PRESENTATIONS

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

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

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

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

### Posologie :

TECPRIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

#### Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance. Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

pa

5 mg

10 mg

SD,00

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique mé-  
périodique du potassium et de la créatin-  
période de stabilité thérapeutique. Les  
lés diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le rami-  
de dialyse du ramiprilate déterminée ap-  
mois est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml  
En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a  
posologie.

#### Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 j  
cliniquement stable (stabilité hémodyna-  
résiduelle).

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

La mise en route du traitement sera  
surveillance médicale stricte, notamment  
En cas d'insuffisance rénale (définie par  
entre 10 et 30 ml/min), la dose initiale  
maximale de 5 mg par jour.

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

Patients à haut risque cardiovasculaire  
confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ran-  
Dans tous les cas, si la tolérance tension-  
après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en un  
2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une  
long cours.

#### Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec  
d'aliments ne modifiant pas sa biodispon-  
Le Ramipril peut être administré en une  
1/2 verre d'eau.

#### MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS

##### Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée



# TECPRIL®

## COMPOSITIONS

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

## FORMES ET PRESENTATIONS

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

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

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

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

### Posologie :

TECPRIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

#### Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance. Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

pa

5 mg

10 mg

50,00

entre 10 et 30

Chez ces malades, la pratique mé-  
périodique du potassium et de la créatin-  
période de stabilité thérapeutique. Les  
lés diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le rami-  
de dialyse du ramiprilate déterminée ap-  
mois est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml  
En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a  
posologie.

#### Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 j  
cliniquement stable (stabilité hémodyna-  
résiduelle).

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

La mise en route du traitement sera  
surveillance médicale stricte, notamment  
En cas d'insuffisance rénale (définie par  
entre 10 et 30 ml/min), la dose initiale  
maximale de 5 mg par jour.

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

Patients à haut risque cardiovasculaire  
confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ran-  
Dans tous les cas, si la tolérance tension-  
après 2 à 4 semaines à 5 mg/jour en un  
2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une  
long cours.

#### Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec  
d'aliments ne modifiant pas sa biodisponi-  
Le Ramipril peut être administré en une  
1/2 verre d'eau.

#### MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS

##### Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée



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

LOT : 1102  
PER : 01/24  
PPV : 57,80 DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre médecin. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

**Que contient cette notice ?**

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

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

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

**Indications thérapeutiques :**

- Hypercholestérolémie
- Prévention des maladies cardiovasculaires

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

**Contre-indications :**

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

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

**Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**

- Risque de développement des signes ou symptômes évoquant une altération hépatique.
- Surveillance des patients présentant une augmentation du taux sérique des transaminases.
- TORVA doit être utilisé en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et/ou ayant des antécédents d'affection hépatique.
- Risque d'affecter les muscles squelettiques et d'entraîner 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 (ciclosporine, tétracycline, claritromycine, délavirdine, stiripentol, kétoconazole, voriconazole, itraconazole, posaconazole, et les inhibiteurs de protéase du VIH incluant ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc). Risque de myopathie en cas d'association avec le gemfibrozil et les autres fibrates, le bécoprévir, l'érythromycine, la niacine, l'ézétimibe, le télaprévir, ou l'association tipranavir/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.



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

LOT : 1102  
PER : 01/24  
PPV : 57,80 DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre médecin. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

**Que contient cette notice ?**

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

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

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

**Indications thérapeutiques :**

- Hypercholestérolémie
- Prévention des maladies cardiovasculaires

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

**Contre-indications :**

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

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

**Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**

- Risque de développement des signes ou symptômes évoquant une altération hépatique.
- Surveillance des patients présentant une augmentation du taux sérique des transaminases.
- TORVA doit être utilisé en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et/ou ayant des antécédents d'affection hépatique.
- Risque d'affecter les muscles squelettiques et d'entraîner 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 (ciclosporine, tétrahydrocortisol, claritromycine, délavirdine, stiripentol, kétoconazole, voriconazole, itraconazole, posaconazole, et les inhibiteurs de protéase du VIH incluant ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc). Risque de myopathie en cas d'association avec le gemfibrozil et les autres fibrates, le bécoprévir, l'érythromycine, la niacine, l'ézétimibe, le télaprévir, ou l'association tipranavir/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.



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

LOT : 1102  
PER : 01/24  
PPV : 57,80 DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre médecin. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

**Que contient cette notice ?**

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

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

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

**Indications thérapeutiques :**

- Hypercholestérolémie
- Prévention des maladies cardiovasculaires

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

**Contre-indications :**

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

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

**Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**

- Risque de développement des signes ou symptômes évoquant une altération hépatique.
- Surveillance des patients présentant une augmentation du taux sérique des transaminases.
- TORVA doit être utilisé en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et/ou ayant des antécédents d'affection hépatique.
- Risque d'affecter les muscles squelettiques et d'entraîner 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 (ciclosporine, tétrahydrocortisol, claritromycine, délavirdine, stiripentol, kétoconazole, voriconazole, itraconazole, posaconazole, et les inhibiteurs de protéase du VIH incluant ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc). Risque de myopathie en cas d'association avec le gemfibrozil et les autres fibrates, le bécoprévir, l'érythromycine, la niacine, l'ézétimibe, le télaprévir, ou l'association tipranavir/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.



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

LOT : 1102  
PER : 01/24  
PPV : 57,80 DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre médecin. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, par

**Que contient cette notice ?**

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

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

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

Indications thérapeutiques :

- Hypercholestérolémie
- Prévention des maladies cardiovasculaires

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

Contre-indications :

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

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

**Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**

- Risque de développement des signes ou symptômes évoquant une altération hépatique.
- Surveillance des patients présentant une augmentation du taux sérique des transaminases.
- TORVA doit être utilisé en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et/ou ayant des antécédents d'affection hépatique.
- Risque d'affecter les muscles squelettiques et d'entraîner 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 (ciclosporine, tétrahydrocortisol, claritromycine, délavirdine, stiripentol, kétoconazole, voriconazole, itraconazole, posaconazole, et les inhibiteurs de protéase du VIH incluant ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc). Risque de myopathie en cas d'association avec le gemfibrozil et les autres fibrates, le bécoprévir, l'érythromycine, la niacine, l'ézétimibe, le télaprévir, ou l'association tipranavir/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.



PPV 111.00 DH

Etes-vous enceinte ou l'êtes-vous été ?  
En insuline diminuent-elles pendant la grossesse et augmentent-elles après ?  
L'administration de l'insuline pendant la grossesse est-elle différente de celle pendant votre régime ?  
Demandez conseil à votre médecin.



PPV 111.00 DH

Etes-vous enceinte ou l'êtes-vous été ?  
En insuline diminuent-elles pendant la grossesse et augmentent-elles après ?  
L'administration de l'insuline pendant la grossesse est-elle différente de celle pendant votre régime ?  
Demandez conseil à votre médecin.



PPV 111.00 DH

Etes-vous enceinte ou l'êtes-vous été ?  
 En insuline diminuent-elles pendant la grossesse et augmentent-elles après ?  
 Comment l'administration de l'insuline doit-elle être adaptée à votre régime alimentaire ?  
 Demandez conseil à votre médecin.



PPV 111.00 DH

Etes-vous enceinte ou l'êtes-vous été ?  
 En insuline diminuez-vous ou l'avez-vous diminuée ?  
 La grossesse et l'allaitement augmentent-ils ou l'ont-ils augmenté ?  
 L'administration de l'insuline est-elle plus ou moins facile ?  
 Votre régime alimentaire est-il plus ou moins équilibré ?  
 Demandez-nous conseil.



PPV 111.00 DH

Etes-vous enceinte ou l'êtes-vous été ?  
 En insuline diminuent-elles pendant la grossesse et augmentent-elles après ?  
 Comment l'administration de l'insuline doit-elle être adaptée à votre régime alimentaire ?  
 Demandez conseil à votre médecin.



## Notice : Information de l'utilisateur

**Humalog Mix25 100 unités/mL KwikPen**  
**suspension injectable en stylo pré-rempli**  
**insuline lispro 25% et insuline lispro**  
**protamine 75%**

**Chaque stylo KwikPen délivre de 1 à 60**  
**unités par paliers de 1 unité.**

*Lilly*

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

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

### Que contient cette notice ? :

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

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

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

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

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

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

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

**N'utilisez JAMAIS Humalog Mix25 KwikPen**

- Si vous estimez qu'une **hypoglycémie** (faible taux de sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice comment prendre en charge une hypoglycémie légère (voir rubrique 3 : Si vous avez pris plus d'Humalog Mix25 que vous n'auriez dû).
- Si vous êtes **allergique** à l'insuline lispro ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

LOT D4783006.8

UT AV 10 2024

PPV 111.00 DH

cette notice. **Ne négligez pas** prendre vos repas, à la fréquence normale, à la fréquence physique. Vous devez évaluer votre sang grâce à des tests.

- Quelques patients ayant pris d'une insuline animale à un symptôme annonciateur ou différents de ceux provoquant d'hypoglycémies fréquentes reconnaître, parlez-en avec votre médecin, pharmacien.
- Si vous répondez OUI à l'un de vos symptômes, parlez-en avec votre médecin, pharmacien.
  - Etes-vous récemment tombé malade ?
  - Avez-vous des problèmes de vision ?
  - Faites-vous davantage de mal ?
- Vos besoins en insuline pour votre diabète.
- Si vous envisagez de vous marier, parlez-en avec votre médecin, pharmacien. Il pourrait vous contraindre à modifier par rapport à vos heures habituelles.
- Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent de diabète traité avec la pioglitazone ou d'autres médicaments cardiaques. Informez votre médecin de vos symptômes. Vous avez des signes d'insuffisance cardiaque ou une augmentation de l'œdème (gonflement localisé).
- Il est déconseillé aux personnes souffrant de diabète de prendre un stylo sans se faire aider par un professionnel de santé.

**Modifications cutanées au site d'injection**  
Il faut effectuer une rotation de sites d'injection. Les modifications cutanées telles que des rougeurs, des démangeaisons, des boutons, des cloques, des ulcères, des infections, des modifications de la peau, des modifications de la couleur de la peau, des modifications de la texture de la peau, des modifications de la sensibilité de la peau, des modifications de la circulation sanguine, des modifications de la fonction des glandes, des modifications de la fonction des nerfs, des modifications de la fonction des muscles, des modifications de la fonction des organes, des modifications de la fonction du système immunitaire, des modifications de la fonction du système circulatoire, des modifications de la fonction du système respiratoire, des modifications de la fonction du système digestif, des modifications de la fonction du système urinaire, des modifications de la fonction du système reproducteur, des modifications de la fonction du système endocrinien, des modifications de la fonction du système nerveux, des modifications de la fonction du système musculo-squelettique, des modifications de la fonction du système tégumentaire, des modifications de la fonction du système circulatoire, des modifications de la fonction du système respiratoire, des modifications de la fonction du système digestif, des modifications de la fonction du système urinaire, des modifications de la fonction du système reproducteur, des modifications de la fonction du système endocrinien, des modifications de la fonction du système nerveux, des modifications de la fonction du système musculo-squelettique, des modifications de la fonction du système tégumentaire.

### Autres médicaments et Humalog Mix25 KwikPen

Vos besoins en insuline peuvent varier.

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif,
- des hypoglycémifiants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octréotide,
- des «bêta-2» stimulants,
- des bêtabloquants ou d'autres médicaments,
- certains antidépresseurs,
- les inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine,
- du danazol,
- certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion,
- et
- des antagonistes des récepteurs de l'histamine.

Informez votre médecin si vous prenez tout autre médicament, y compris les médicaments en vente libre, les médicaments à ordonnance. (voir rubrique 6)

### Grossesse et allaitement

Etes-vous enceinte ou l'êtes-vous été ?  
Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le devenir, informez votre médecin. Les besoins en insuline diminuent pendant la grossesse et augmentent après l'accouchement. L'administration de l'insuline pendant la grossesse doit être soignée. Informez votre médecin de votre régime alimentaire. Demandez conseil à votre médecin.



PPV 111.00 DM

Etes-vous enceinte ou l'avez-vous été récemment ?  
En cas d'insuline, diminuez la dose d'insuline pendant la grossesse et augmentez-la après l'accouchement.  
Demandez conseil à votre médecin.



PPV 111.00 DH

Etes-vous enceinte ou l'êtes-vous été ?  
 En insuline diminuent-elles pendant la grossesse et augmentent-elles après ?  
 Comment l'administration de l'insuline doit-elle être adaptée à votre régime alimentaire ?  
 Demandez conseil à votre médecin.



PPV 111.00 DH

Etes-vous enceinte ou l'êtes-vous été ?  
 En insuline diminuent-elles pendant la grossesse et augmentent-elles après ?  
 Comment l'administration de l'insuline doit-elle être adaptée à votre régime alimentaire ?  
 Demandez-nous conseil.



تصريح بالشرف بعدم ممارسة الارمل (ة) لأي نشاط  
أجري أو مهني  
**Déclaration sur l'honneur de non activité  
professionnelle ou salariale du Veuf /Ve**

Code : PR2FR03  
Version : 01  
Date : 24/05/2022

أنا الموقع (ة) أسفله،  
الاسم العائلي  
الاسم الشخصي  
والحامل (ة) للبطاقة الوطنية للتعريف (\*) رقم  
مسجل بالتعاضدية تحت رقم  
أصرح بشرفي اني :  
لا ازاول أي نشاط اجري او مهني خاضع للإقتطاع الضريبي  
على الأشخاص و/أو الشركات برسم السنة  
المالية: .....

**Je soussigné(e),**  
Nom  
Prénom  
Titulaire de la CNI (\*) n°  
Immatriculé à la MUPRAS sous le n°  
**Déclare sur l'honneur que je :**  
**N'exerce aucune activité imposable à l'IR et/ou**  
**l'IS au titre de l'année fiscale : .....**

Je certifié que toutes les informations que j'ai fournies sont correctes, et je m'engage à avertir les services de la MUPRAS de tout changement de ma situation.

أشهد بصحة المعلومات المصريح بها، وأتعهد بإخطار التعاضدية بأي تغيير في وضعيتي .

**NB :**

Toute fausse déclaration pourra entraîner la suspension de votre droit à la couverture MUPRAS avec l'obligation de restitution des remboursements indument perçus, conformément au règlement intérieur « Article 4 et 6 ».

تنبيه:

أي تصريح غير صحيح يعرض المصريح إلى تعليق العضوية في التعاضدية مع الالتزام بإسترجاع المبالغ المستلمة طبقا للقانون الداخلي الجاري به العمل  
المواد 4 و 6 .

بتاريخ: Le : .....

في: A : .....

التوقيع Signature

Les traitements des données individuelles sont conformes à la loi 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard des traitements des données à caractère personnel.

تتم معالجة المعطيات الخاصة طبقا لمقتضيات القانون 08-09 المتعلق بحماية الأشخاص الذاتيين اتجاه معالجة المعطيات ذات الطابع الشخصي.

(\*) : أو سند الإقامة بالنسبة للأجانب (بطاقة الإقامة أو بطاقة التسجيل)  
(\*) : ou le titre de séjour pour les étrangers (carte de résidence ou carte d'immatriculation)



## Facture

INPE LABORATOIRE : 093061729

N° facture : 2022-01206



Edité le : 28/11/2022

Patient : Mr ZOUHAIR Mohammed

Date prélèvement : 28/11/2022

Analyses	Valeur en B	Montant
Glycémie à jeun	30	33,00
Glycémie post - prandiale	30	33,00
Hémoglobine glycosylée	100	110,00
<b>Total B</b>	160	176,00
<b>APB</b>	1,0	20,00
<b>Majoration de garde</b>		
<b>Total</b>		196,00

Arrêtée la présente facture à la somme de : Cent quatre-vingt-seize dirhams\*\*\*

LABORATOIRE  
DAR AL IDAA  
Tél : 05 22 21 90 36  
05 22 97 50 15





Laboratoire Dar al Idaa

Casablanca, le 28/11/2022

Soit

## Compte rendu d'analyses



\*\*\*

Dossier N° : 281122-006 Pvt du: 28/11/2022

Nom : Mr ZOUHAIR Mohammed

Demandé par Dr : IBNOU SOUFYANE NADIA

Page : 1/1

### BIOCHIMIE

		Valeurs Usuelles	Antériorité
Glycémie à jeun	: 0,96 g/l	( 0,74 - 1,1 )	0,90 (02/04/21)
	5,33 mmol/l	( 4,1 - 6,12 )	
Glycémie post - prandiale	: 1,37 g/l	( Inférieur à 1,4 )	
Hémoglobine glycosylée :	: 7,70 %		8,05 (02/04/21)

Les valeurs usuelles sont de 4 à 6% lorsque les glycémies sont normales.  
Les études modernes ont montré que le diabète est :

bien équilibré lorsque le taux est inférieur à 6,5 %

\* moyennement lorsqu'il est entre 6,5 et 7,5 %

\* mal équilibré au-delà de 8 %

\* À l'évidence les exigences doivent tenir compte de l'âge, de l'ancienneté du diabète et des autres problèmes.

Laboratoire Dar al Idaa

LABORATOIRE  
DAR AL IDAA  
Tél : 05 22 21 90 36

*Le Biologiste*

Nous vous remercions de votre confiance

356 Bd Amgala, 1er Etage, Hay Al Ousra, Ain Chock - Casablanca

Tél.: 05 22 21 90 36 - Fax : 05 22 87 50 15

E-mail : labodaralidaa@gmail.com



POLYCLINIQUE C.N.S.S - INARA  
Bd El-Qods Cité Inara 20150 CASABLANCA  
Tél : 0522-21-30-90 ( L.G ) Fax : 0522-50-48-06  
RDV : 0522-50-45-13  
INPE: 090001520 ICE: 001757364000080 IF: 1602058

73



N° IPP : 935331		N° SEJOUR : 220047749		FACTURE N° 2202015338		DATE D'ENTREE : 30/11/2022		DATE DE SORTIE : 30/11/2022			
ASSURE :				UF: 6001 CONSULTATION MEDICALE ET AUXI N° IMMAT C.N.S.S : N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE : N° SE. SOC. ETRANG. :		DESTINATAIRE : ZOUHAIR,Mohammed					
MALADE : ZOUHAIR,Mohammed											
NOM JEUNE FILLE :											
TIERS PAYANT 1 :											
TIERS PAYANT 2 :											
REF. PC 1 :				REF. PC 2 :							
NATURE DE PRESTATION		LETTRE CLE	NOMBRE x COEF	PRIX UNITAIRE	TOTAL	TIERS PAYANT 1 % / Dh MONTANT		TIERS PAYANT 2 % / Dh MONTANT		PART DU MALADE % / Dh MONTANT	
CONSULTATION DE MEDECIN.		Cs	1.00	150.00	150.00					0.00 150.00	
CONSULTATION DE SPECIALISTE											

Intervenant : 46104 DR IBNOU SOUFIANE NADIA				TOTAUX :		150.00				150.00			
Arrêtée la présente facture à la somme de : CENT CINQUANTE DHS				PLAFOND PC :						ACOMPTE:			
				REMISE :		0.00		REGLE :		150.00		AVOIR :	
				RESTE DU:		0.00							
DATE FACTURE : 30/11/2022				EDITEE LE : 30/11/2022		PAR: HAJAR		ACCIDENT DE TRAVAIL :					
VISA						N° DE POLICE :		DATE AT :					
						Réglement à effectuer à l'ordre de :		POLYCLINIQUE C.N.S.S - INARA					
						BANQUE :		BMCE - INARA					
						N° compte bancaire :		011.780.0000 54 210 00 60 016 91					

