

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.

Adresses Mails utiles

- Réclamation : 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5123 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : FATHEDDINE chome

Date de naissance :

Adresse :

Tél : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

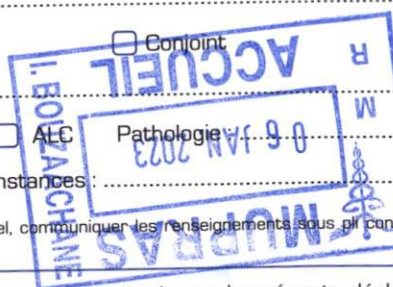
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casablanca le

Signature de l'adhérent(e) :



Le : 06/10/13 2013

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 canalaire, 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 canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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



Déclaration de Maladie

N° W21-684728

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

5123

Société :

RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

FATHEDDINE chama

Date de naissance :

1946

Adresse :

Taroudant

Tél. :

06 62 49 70 26

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

الدكتور سفيان بكار
Docteur Soufiane BAKAR
Médecin Urgentiste
Q.H.P. Taroudant

Date de consultation :

23/12/2022

Nom et prénom du malade :

FATHEDDINE chama

Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Cardiopathie ischémique + 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 : 1/1/2023

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie

N° W21-684728

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : 5123
Nom de l'adhérent(e) : FATHEDDINE chama
Total des frais engagés : 1651
Date de dépôt :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

EXECUTION DES ORDONNANCES			
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture	
042049197	23/12/22	PHARMACIE PRINCIPALE	165110
PHARMACIE PRINCIPALE AV 20 Aout Kissariat Tounsi		AV 20 Aout Kissariat Tounsi	N 361 TANOUDANT
			Tel. 05.28.85.13.42

AUXILIAIRES MEDICAUX

AUXILIAIRES MEDICAUX						Montant détaillé des Honoraires	
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre					
		A M	P C	I M	I V		

VOLET ADHERENT

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

RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

23/12/2022

Fatheddine Pharma

R.M

1/ Aprovasc 300mg - 6/118001 082056
209,00 x 3 141,6 - 1/1 NS

2/ Cardiopur 267 141 x 21 1/1 NS

85,00 x 6 141 x 21 1/1 NS

106,70 x 31 Trova 20 141 x 6 1/1 NS

2770 4/1 Cardiopur 141 x 6 1/1 NS
x 2 141 x 6 1/1 NS

5/1 Le Mel 30g 141 x 6 1/1 NS

دكتور سعيدان بوعصبان
Doctor Soufiane BAKKAL

Médecin Urgentiste
C.H.P - Taroudant

165,150

PHARMACIE PRINCIPALE

Av 20 Aout Kissariat Tounsi

N°364 TAROUDANT

Tel: 05.28.85.13 42

Sanofi-aventis Maroc O
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 300mg /10mg B28
Cp Pel
PPV : 209,00DH
6 118001 082056

Sanofi-aventis Maroc O
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 300mg /10mg B28
Cp Pel
PPV : 209,00DH
6 118001 082056

Sanofi-aventis Maroc O
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
APROVA C 300mg /10mg B28
Cp Pel
PPV : 209,00DH
6 118001 082056

Cardiospirine 100 mg/30cps O
Acide acétysalicylique
P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.
6 118001 090280

Cardiospirine 100 mg/30cps O
Acide acétysalicylique
P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.
6 118001 090280

LOT : 211393
EXP : 09/2024
PPV : 95,00DH

PHARMACIE PRINCIPALE
N°364 TAROUDANT
Tel: 05.28.85.13 42

LOT : 211671
EXP : 11/2024
PPV : 95,00 DH

LOT : 211119
EXP : 07/2024
PPV : 95,00 DH

LOT : 211118
EXP : 07/2024
PPV : 95,00 DH

LOT : 201424
EXP : 10/2023
PPV : 95,00 DH

LOT : 211394
EXP : 09/2024
PPV : 95,00 DH

LOT : 2059
PER : 03/24
PPV : 106,70 DH

TORVA 20 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.
Elle indique scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.
soin de la retraite.
plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Il 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.
ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

TORVA 20 mg
30 Comprimés Pelliculés



6 118000 140719

est-il utilisé ?
avant de prendre TORVA ?

els ?

S CAS EST-IL UTILISE ?
anti-inflammatoires, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05

CONNAITRE 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 évocant une altération hépatique.
- Si TORVA doit être prescrit à un patient présentant une élévation importante du taux sanguin des transaminases.
- TORVA doit être pris en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et / ou ayant des antécédents d'affection hépatique.
- Risque d'affecter les muscles squelettiques et entraîner des myalgies, des 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 : Hypothyroïde : Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ; Antécédents de toxicité musculaire lors d'un traitement par une statine et un fibrate ; 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 créatinine phosphokinase
- A ne pas utiliser chez les patients ayant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.

- Ce médicament doit être pris avec prudence chez les personnes souffrant d'une galactoséose ou du syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un défaut de lactase. Si la quantité de laitose 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, tétralithromycine, clarithromycine, délavirdine, stiripentol, kétocnazole, 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 bocaprévir, l'éthyromycine, la niacine, l'ézetimibe, le lopinavir, 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 nourisson. L'atorvastatine est contre-indiquée pendant l'allaitement.

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

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

3. COMMENT PRENDRE TORVA ?

Posologie :

La posologie doit être adaptée individuellement en fonction des taux initiaux de LDL-cholestérol, de l'objectif thérapeutique et de la réponse au traitement du patient.

La posologie initiale usuelle est de 10 mg une fois par jour. L'adaptation posologique devra être effectuée en respectant un intervalle minimum de 4 semaines. La posologie maximale est de 80 mg une fois par jour.

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

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

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 dégradation de l'atorvastatine par les protéines plasmatiques, l'hémodialyse ne devrait pas significativement augmenter la clairance de l'atorvastatine.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Infections et Infestation

Fréquent : nasopharyngite.

Affections hématologiques et du système lymphatique

Rare : thrombocytopenie.

Affections du système immunitaire

Fréquent : réactions allergiques. Très rare : anaphylaxie.

Troubles du métabolisme et de la nutrition

Fraîcheur : hypoglycémie. Peu fréquent : hypoglycémie, prise de poids, anorexie.

Affections myopathiques

Peu fréquent : cauchemars, insomnie.

Affections du système nerveux

Fréquent : céphalées. Peu fréquent : vertiges, paresthésies, hypoesthésie, dysgesie, 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

Fraîcheur : douleur pharyngolaryngée, épistaxis.

Affections gastro-intestinales

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

Affections hépatobiliaries

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

Affections de la peau et du tissu sous-cutané

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

Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif

Fraîcheur : myalgie, crampes, douleur des extrémités, spasmes musculaires, gonflement 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 de sein

Très rare : gynécomastie.

Troubles génériques 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.

5. COMMENT CONSERVER TORVA ?

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

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

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

TORVA 20 mg, comprimés pelliculés :

Alorvastatine de calcium 20,00 mg

Les autres composants sont : Carbonate de calcium, Cellulose microcristalline, Lactose monohydrate, Croscarmellose sodique, Hydroxypropyl Cellulose, Stéarate de magnésium, Hydroxypropyl Methyl 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.

Pour un comprimé

2.1g Tl Mellil - Casablanca -

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.
Jordanie

PRLTOR20 V01

LOT : 2059
PER : 03/24
PPV : 106,70 DH

TORVA 20 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.
Elle indique scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.
soin de la retraite.
plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Il 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.
ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

TORVA 20 mg
30 Comprimés Pelliculés



6 118000 140719

est-il utilisé ?
avant de prendre TORVA ?

els ?

S CAS EST-IL UTILISE ?
anti-inflammatoires, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05

CONNAITRE 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 évocant une altération hépatique.
- Si TORVA doit être prescrit à un patient présentant une élévation importante du taux sanguin des transaminases.
- TORVA doit être pris en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et / ou ayant des antécédents d'affection hépatique.
- Risque d'affecter les muscles squelettiques et entraîner des myalgies, des 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 : Hypothyroïde : Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ; Antécédents de toxicité musculaire lors d'un traitement par une statine et un fibrate ; 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 créatinine phosphokinase
- A ne pas utiliser chez les patients ayant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.

- Ce médicament doit être pris avec prudence chez les personnes souffrant d'une galactoséose ou du syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un défaut de lactase. Si la quantité de laitose 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, tétralithromycine, clarithromycine, délavirdine, stiripentol, kétocnazole, 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 bocaprévir, l'éthyromycine, la niacine, l'ézetimibe, le lopinavir, 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 nourisson. L'atorvastatine est contre-indiquée pendant l'allaitement.

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

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

3. COMMENT PRENDRE TORVA ?

Posologie :

La posologie doit être adaptée individuellement en fonction des taux initiaux de LDL-cholestérol, de l'objectif thérapeutique et de la réponse au traitement du patient.

La posologie initiale usuelle est de 10 mg une fois par jour. L'adaptation posologique devra être effectuée en respectant un intervalle minimum de 4 semaines. La posologie maximale est de 80 mg une fois par jour.

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

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

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 dégradation de l'atorvastatine par les protéines plasmatiques, l'hémodialyse ne devrait pas significativement augmenter la clairance de l'atorvastatine.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Infections et Infestation

Fréquent : nasopharyngite.

Affections hématologiques et du système lymphatique

Rare : thrombocytopenie.

Affections du système immunitaire

Fréquent : réactions allergiques. Très rare : anaphylaxie.

Troubles du métabolisme et de la nutrition

Fraîcheur : hypoglycémie. Peu fréquent : hypoglycémie, prise de poids, anorexie.

Affections myopathiques

Peu fréquent : cauchemars, insomnie.

Affections du système nerveux

Fréquent : céphalées. Peu fréquent : vertiges, paresthésies, hypoesthésie, dysgesie, 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

Fraîcheur : douleur pharyngolaryngée, épistaxis.

Affections gastro-intestinales

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

Affections hépatobiliaries

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

Affections de la peau et du tissu sous-cutané

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

Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif

Fraîcheur : myalgie, crampes, douleur des extrémités, spasmes musculaires, gonflement 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 de sein

Très rare : gynécomastie.

Troubles génériques 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.

5. COMMENT CONSERVER TORVA ?

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

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

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

TORVA 20 mg, comprimés pelliculés :

Alorvastatine de calcium 20,00 mg

Les autres composants sont : Carbonate de calcium, Cellulose microcristalline, Lactose monohydrate, Croscarmellose sodique, Hydroxypropyl Cellulose, Stéarate de magnésium, Hydroxypropyl Methyl 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.

Pour un comprimé

2.1g Tl Mellil - Casablanca -

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.
Jordanie

PRLTOR20 V01

LOT : 2059
PER : 03/24
PPV : 106,70 DH

TORVA 20 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.
Elle indique scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.
soin de la retraite.
plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Il 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.
ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

TORVA 20 mg
30 Comprimés Pelliculés



6 118000 140719

est-il utilisé ?
avant de prendre TORVA ?

els ?

S CAS EST-IL UTILISE ?
anti-inflammatoires, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05

CONNAITRE 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 évocant une altération hépatique.
- Si TORVA doit être prescrit à un patient présentant une élévation importante du taux sanguin des transaminases.
- TORVA doit être pris en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et / ou ayant des antécédents d'affection hépatique.
- Risque d'affecter les muscles squelettiques et entraîner des myalgies, des 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 : Hypothyroïde : Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ; Antécédents de toxicité musculaire lors d'un traitement par une statine et un fibrate ; 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 créatinine phosphokinase
- A ne pas utiliser chez les patients ayant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.

- Ce médicament doit être pris avec prudence chez les personnes souffrant d'une galactoséose ou du syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un défaut de lactase. Si la quantité de laitose 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, tétralithromycine, clarithromycine, délavirdine, stiripentol, kétocnazole, 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 bocaprévir, l'éthyromycine, la niacine, l'ézetimibe, le lopinavir, 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 nourisson. L'atorvastatine est contre-indiquée pendant l'allaitement.

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

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

3. COMMENT PRENDRE TORVA ?

Posologie :

La posologie doit être adaptée individuellement en fonction des taux initiaux de LDL-cholestérol, de l'objectif thérapeutique et de la réponse au traitement du patient.

La posologie initiale usuelle est de 10 mg une fois par jour. L'adaptation posologique devra être effectuée en respectant un intervalle minimum de 4 semaines. La posologie maximale est de 80 mg une fois par jour.

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

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

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 dégradation de l'atorvastatine par les protéines plasmatiques, l'hémodialyse ne devrait pas significativement augmenter la clairance de l'atorvastatine.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Infections et Infestation

Fréquent : nasopharyngite.

Affections hématologiques et du système lymphatique

Rare : thrombocytopenie.

Affections du système immunitaire

Fréquent : réactions allergiques. Très rare : anaphylaxie.

Troubles du métabolisme et de la nutrition

Fraîcheur : hypoglycémie. Peu fréquent : hypoglycémie, prise de poids, anorexie.

Affections myopathiques

Peu fréquent : cauchemars, insomnie.

Affections du système nerveux

Fréquent : céphalées. Peu fréquent : vertiges, paresthésies, hypoesthésie, dysgesie, 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

Fraîcheur : douleur pharyngolaryngée, épistaxis.

Affections gastro-intestinales

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

Affections hépatobiliaries

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

Affections de la peau et du tissu sous-cutané

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

Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif

Fraîcheur : myalgie, crampes, douleur des extrémités, spasmes musculaires, gonflement 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 de sein

Très rare : gynécomastie.

Troubles génériques 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.

5. COMMENT CONSERVER TORVA ?

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

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

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

TORVA 20 mg, comprimés pelliculés :

Alorvastatine de calcium 20,00 mg

Pour un comprimé

Les autres composants sont : Carbonate de calcium, Cellulose microcristalline, Lactose monohydrate, Croscarmellose sodique, Hydroxypropyl Cellulose, Stéarate de magnésium, Hydroxypropyl Methyl 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.

Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.I.1 Tif Mellil - Casablanca -

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

Jordanie

PRLTOR20 V01

LOT : 2059
PER : 03/24
PPV : 106,70 DH

TORVA 20 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.
Elle indique scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.
soin de la retraite.
plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Il 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.
ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

TORVA 20 mg
30 Comprimés Pelliculés



6 118000 140719

est-il utilisé ?
avant de prendre TORVA ?

els ?

S CAS EST-IL UTILISE ?
anti-inflammatoires, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05

CONNAITRE 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 évocant une altération hépatique.
- Si TORVA doit être prescrit à un patient présentant une élévation importante du taux sanguin des transaminases.
- TORVA doit être pris en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et / ou ayant des antécédents d'affection hépatique.
- Risque d'affecter les muscles squelettiques et entraîner des myalgies, des 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 : Hypothyroïde : Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ; Antécédents de toxicité musculaire lors d'un traitement par une statine et un fibrate ; 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 créatinine phosphokinase
- A ne pas utiliser chez les patients ayant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.

- Ce médicament doit être pris avec prudence chez les personnes souffrant d'une galactoséose ou du syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un défaut de lactase. Si la quantité de laitose 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, tétralithromycine, clarithromycine, délavirdine, stiripentol, kétocnazole, 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 bocaprévir, l'éthyromycine, la niacine, l'ézetimibe, le lopinavir, 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 nourisson. L'atorvastatine est contre-indiquée pendant l'allaitement.

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

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

3. COMMENT PRENDRE TORVA ?

Posologie :

La posologie doit être adaptée individuellement en fonction des taux initiaux de LDL-cholestérol, de l'objectif thérapeutique et de la réponse au traitement du patient.

La posologie initiale usuelle est de 10 mg une fois par jour. L'adaptation posologique devra être effectuée en respectant un intervalle minimum de 4 semaines. La posologie maximale est de 80 mg une fois par jour.

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

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

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 dégradation de l'atorvastatine par les protéines plasmatiques, l'hémodialyse ne devrait pas significativement augmenter la clairance de l'atorvastatine.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Infections et Infestation

Fréquent : nasopharyngite.

Affections hématologiques et du système lymphatique

Rare : thrombocytopenie.

Affections du système immunitaire

Fréquent : réactions allergiques. Très rare : anaphylaxie.

Troubles du métabolisme et de la nutrition

Fraîcheur : hypoglycémie. Peu fréquent : hypoglycémie, prise de poids, anorexie.

Affections myopathiques

Peu fréquent : cauchemars, insomnie.

Affections du système nerveux

Fréquent : céphalées. Peu fréquent : vertiges, paresthésies, hypoesthésie, dysgesie, 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

Fraîcheur : douleur pharyngolaryngée, épistaxis.

Affections gastro-intestinales

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

Affections hépatobiliaries

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

Affections de la peau et du tissu sous-cutané

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

Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif

Fraîcheur : myalgie, crampes, douleur des extrémités, spasmes musculaires, gonflement 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 de sein

Très rare : gynécomastie.

Troubles génériques 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.

5. COMMENT CONSERVER TORVA ?

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

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

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

TORVA 20 mg, comprimés pelliculés :

Alorvastatine de calcium 20,00 mg

Les autres composants sont : Carbonate de calcium, Cellulose microcristalline, Lactose monohydrate, Croscarmellose sodique, Hydroxypropyl Cellulose, Stéarate de magnésium, Hydroxypropyl Methyl 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.

Pour un comprimé

2.1g Tl Mellil - Casablanca -

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.
Jordanie

PRLTOR20 V01