

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.

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° M21- 0034729

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10221 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : JINNAOUI Mohamed A 70699
Date de naissance :
Adresse :
Tél. : 0663790621 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 27/07/23
Nom et prénom du malade : EL HASSANI, NASSA Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Diabète - Hypertension
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 : 04 AOUT 2023

Signature de l'adhérent(e) : /

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
27/07/23			2300,18	
31/7/23				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	31.07.23	818,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	28.10.23	ECAS 13.20	600,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

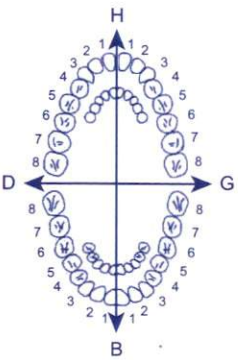
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				

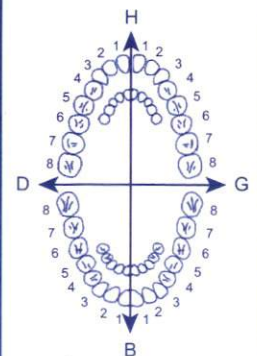
O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Khadija **CHERKAOUI ZAHOUANI**

ENDOCRINOLOGIE - DIABÉTOLOGIE
OBESITE - NUTRITION

Ex Médecin Chef du Centre Régional
de Diabétologie

Sur rendez-vous

الدكتورة خديجة الشرفاوي زهواني

اختصاصية أمراض السكري و أمراض الغدد
السمنة - التغذية

طبيبة رئيسة سابقا للمركز الجهوي
الأمراض السكري

Casablanca, le :

31-07-23
EZ HAJRI Najat

20,00 x 6

Glema 1

SV

19 mtrih 3m

19,50 x 4

Glycan 500

SV

19 à midi

SV

Arva 20

300,00

omegacover

SV

SP

818,10

Agel à midi

100, Résidence Al Ofok Bd. Oum Rabii - Hay Hassani - Casablanca Sur Rendez-vous

الهاتف: 05 22 89 79 34 - GSM: 06 31 89 60 35 - Tél: 05 22 89 79 34 - إقامة الأفق شارع أم الربيع - الألفة - الدار البيضاء

PHARMACIE LES PARANTS

Wadia GOURANI

225, Quartier Zoubair Groupe

Adouha Oulfa - Casablanca

Gsm : 06 67 07 50 25

Dr. Khadija **CHERKAOUI ZAHOUANI**
Spécialiste Endocrinologie
Diabétologie
100, Résidence Al Ofok Bd. Oum Rabii
Hay Hassani - Casablanca
Tél: 05 22 89 79 34



OMEGACOEUR
Un produit Holistica

LE TRI
+ FACILE



ÉTUI

BLISTER



A consommer de préférence avant fin :
Best before

Poids net / Net weight 44 g

Complément alimentaire - Food supplement
N'est pas un médicament,
conformément à la réglementation.

LOT42 PROD 10/2022
EXP 10/2025

Code ACL: 3401571434121 N° enregistrement Maroc: DA20149907010DMP/21/RQv2

LOT
PER
PPV

2066
02/25
106,70 DH

TORVA 20 mg, Comprimé pelliculé

Atorvastatine de calcium

Boîte de 15 et 30

avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
Lisez attentivement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.
Consultez votre médecin ou à votre pharmacien.
Ne donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
Signalez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

1. 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. Quels sont les effets indésirables ?
6. Informations supplémentaires.
7. QUEL EST-CE QUE TORVA ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
8. Informations supplémentaires.
9. Classe pharmaco-thérapeutique :
10. Indications thérapeutiques :
11. Précautions d'emploi :
12. Contre-indications :
13. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :
14. Associations déconseillées :
15. Grossesse et allaitement :
16. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines :
17. Comment prendre TORVA ?
18. Posologie :
19. 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.
20. 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.

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

2. 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.

3. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

- En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.
- 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 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 ; Hypothyroïdie ; Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ; Antécédents de toxicité musculaire lors d'un traitement par une statine ou
- Insuffisance rénale ; 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 d'un fibrat ; Antécédents prédisposant à une rhabdomyolyse ; populations particulières incluant les polymorphismes génétiques.
- la présence d'autres facteurs phosphokinase
- Mesure de la créatine phosphokinase avant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.
- Ne pas utiliser chez les patients qui peuvent induire des effets indésirables chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou du syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un
- Ce médicament contient du lactose dans la dose maximale journalière du médicament dépasse 5 g/jour ; en tenir compte dans la ration journalière.
- Adresser vous à votre médecin ou à votre pharmacien en cas d'apparition d'un symptôme pendant le traitement.
- déficit en lactase ; risque de rhabdomyolyse en cas d'association avec :

Associations déconseillées :

- les inhibiteurs puissants du CYP3A4 ou les transporteurs protéiques (cyclosporine, télicyclique, danthronomycine, délavirdine, stripentol, kétoconazole, voriconazole, itraconazole, posaconazole, et les inhibiteurs de protéase du VIH incluant ritonavir, lopinavir, atazanavir, métravir, darunavir, etc.).
- les inhibiteurs de la protéase du VIH incluant ritonavir, lopinavir, atazanavir, métravir, darunavir, etc.).
- l'association lipranavir/ritonavir. Association interdite avec l'acide fusidique.

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

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

Surdosage : Il n'existe pas de traitement spécifique d'un surdosage à l'atorvastatine. En cas de surdosage, le traitement doit être symptomatique. Le surdosage ne devrait pas entraîner de complications graves.

ne pas prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
Lisez attentivement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.
Demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ne donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
Signalez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice. Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2066
02/25
106,70 DH

[illegible]

2. Quels sont les effets secondaires ?
3. Quels sont les effets indésirables ?
4. Quels sont les effets secondaires ?
5. Quels sont les effets indésirables ?

CE QUE TORVA ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Indications thérapeutiques : Hypolipémiants, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05

6. Informations QUE L'EST-CE QUE L'information pharmaco-thérapeutique :

1. **Classe pharmaceutique**
Indications thérapeutiques
 Indications des maladies cardiovasculaires

LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TORVA, comprimés pelliculés ?

QUELLES SONT

2. Contre-indications
Chez les patients présentant 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.
Chez les personnes incapables de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

- Atteinte d'une affection grave ou d'un état de précautions d'emploi :
- Chez les femmes, il est indispensable de prendre des mesures particulières en cas de grossesse ou de suspicion de grossesse.

En cas de doute, les signes ou symptômes évoquant une altération hépatique, le développement des signes ou symptômes présentant une augmentation du taux sérique des transaminases, la prévalence chez les patients...

Mises en garde : l'usage prolongé de l'aspirine peut entraîner des effets secondaires graves, notamment des saignements et des ulcères.

Risque de survenue de myopathies musculaires squelettiques et entraîner des myalgies, des myosites et des myopathies qui peuvent évoluer vers une rhabdomyolyse ou une myopathie.

Hypothyroïdie ; Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ; Antécédents de toxicité médicamenteuse ;

• Mesure du taux de :
 - Insuffisance rénale : Antécédents d'ictère 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 l'âge, d'autres facteurs de risque et d'autres antécédents de rhabdomyolyse ; populations particulières incluant les polymorphismes génétiques.

- Insuffisance rénale : présence de la créatine phosphokinase (CPK) et du lactate qui peut induire des effets indésirables chez les patients ayant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.

- Mesure de la lactose dans la dose maximale journalière du médicament dépasse 5 g/jour : en tenir compte dans la ration journalière.

Contre-indications : Risque de rhabdomyolyse en cas d'association avec les CYP3A4 ou les transporteurs protéiques (ciclosporine, tétracycline).

Associations déconseillées :
Associations puissantes du CYP4A4 et des inhibiteurs de protéase du VIH incluant ritonavir, lopinavir, atazanavir, nindavir, darunavir, etc). Risque de myopathie en cas d'association avec le gemfibrozil et les autres fibrates, le nifédipine, l'éfédrine, le télaprévir, ou l'association tipranavir/ritonavir. Association interdite avec l'acide fusidique.

et les inhibiteurs de l'érythromycine, grossesse et allaitement :

Grossesse : L'atrovastatine n'a été mise en évidence sur la fertilité.

Fécondité : TORVA est contre-indiquée pendant l'allaitement.

Grossesse : En raison de l'absence de données, TORVA n'a qu'un effet négligeable sur la fertilité.

Conduite des véhicules et utilisation des machines : TORVA n'a qu'un effet négligeable sur la conduite des véhicules et l'utilisation des machines.

Alimentation : Aucun effet de l'usage des véhicules et à utiliser des machines : l'ORVA n'a qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Fertilité : Aptitude à concevoir
Effets sur l'aptitude à concevoir
COMMENT PRENDRE TURVAC

3. **COMMENT PRENDRE LE MÉDICAMENT :** 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 dose recommandée est de 10 mg une fois par jour. L'adaptation posologique devra être effectuée en respectant un intervalle minimum de 4 semaines.

La posologie doit être adaptée à la réponse au traitement du patient. La prise d'alprostavatine se fera en 1 prise quotidienne destinée à la voie orale. La prise d'alprostavatine devra être effectuée en respectant un intervalle minimum de 4 semaines. La posologie maximale est de 80 mg.

La prise d'atorvastatine doit être strictement à l'ordonnance de votre médecin.

surdosage : Il n'existe pas de traitement spécifique d'un surdosage à l'Alimemazine. Les symptômes doivent être mis en œuvre selon les besoins.

...se ne devrait pas...

LOT
PER
PPV

2066
02/25
106,70 DH

TORVA 20 mg, Comprimé pelliculé

Atorvastatine de calcium

Boîte de 15 et 30

avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
Lisez attentivement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.
Consultez votre médecin ou à votre pharmacien.
Ne donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
Signalez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

1. Dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TORVA ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TORVA ?
3. Comment prendre TORVA ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Quels sont les effets indésirables ?
6. Informations supplémentaires.
7. Informations supplémentaires.
8. Informations supplémentaires.
9. Informations supplémentaires.
10. Informations supplémentaires.
11. Informations supplémentaires.
12. Informations supplémentaires.
13. Informations supplémentaires.
14. Informations supplémentaires.
15. Informations supplémentaires.
16. Informations supplémentaires.
17. Informations supplémentaires.
18. Informations supplémentaires.
19. Informations supplémentaires.
20. Informations supplémentaires.
21. Informations supplémentaires.
22. Informations supplémentaires.
23. Informations supplémentaires.
24. Informations supplémentaires.
25. Informations supplémentaires.
26. Informations supplémentaires.
27. Informations supplémentaires.
28. Informations supplémentaires.
29. Informations supplémentaires.
30. Informations supplémentaires.
31. Informations supplémentaires.
32. Informations supplémentaires.
33. Informations supplémentaires.
34. Informations supplémentaires.
35. Informations supplémentaires.
36. Informations supplémentaires.
37. Informations supplémentaires.
38. Informations supplémentaires.
39. Informations supplémentaires.
40. Informations supplémentaires.
41. Informations supplémentaires.
42. Informations supplémentaires.
43. Informations supplémentaires.
44. Informations supplémentaires.
45. Informations supplémentaires.
46. Informations supplémentaires.
47. Informations supplémentaires.
48. Informations supplémentaires.
49. Informations supplémentaires.
50. Informations supplémentaires.
51. Informations supplémentaires.
52. Informations supplémentaires.
53. Informations supplémentaires.
54. Informations supplémentaires.
55. Informations supplémentaires.
56. Informations supplémentaires.
57. Informations supplémentaires.
58. Informations supplémentaires.
59. Informations supplémentaires.
60. Informations supplémentaires.
61. Informations supplémentaires.
62. Informations supplémentaires.
63. Informations supplémentaires.
64. Informations supplémentaires.
65. Informations supplémentaires.
66. Informations supplémentaires.
67. Informations supplémentaires.
68. Informations supplémentaires.
69. Informations supplémentaires.
70. Informations supplémentaires.
71. Informations supplémentaires.
72. Informations supplémentaires.
73. Informations supplémentaires.
74. Informations supplémentaires.
75. Informations supplémentaires.
76. Informations supplémentaires.
77. Informations supplémentaires.
78. Informations supplémentaires.
79. Informations supplémentaires.
80. Informations supplémentaires.
81. Informations supplémentaires.
82. Informations supplémentaires.
83. Informations supplémentaires.
84. Informations supplémentaires.
85. Informations supplémentaires.
86. Informations supplémentaires.
87. Informations supplémentaires.
88. Informations supplémentaires.
89. Informations supplémentaires.
90. Informations supplémentaires.
91. Informations supplémentaires.
92. Informations supplémentaires.
93. Informations supplémentaires.
94. Informations supplémentaires.
95. Informations supplémentaires.
96. Informations supplémentaires.
97. Informations supplémentaires.
98. Informations supplémentaires.
99. Informations supplémentaires.
100. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TORVA ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmacologique : 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 :
 - Chez les patients présentant une hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
 - 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.
 - 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.
 - Mesure du taux de CPK avant tout traitement dans les situations suivantes :
 - Antécédents de myalgies, des myosites et des myopathies qui peuvent évoluer vers une rhabdomyolyse ou insuffisance rénale.
 - Insuffisance rénale ; Hypothyroïdie ; Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ; Antécédents de toxicité musculaire lors d'un traitement par une statine ou
 - Insuffisance rénale ; 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 d'un fibrat ; Antécédents prédisposant à une rhabdomyolyse ; populations particulières incluant les polymorphismes génétiques.
 - la présence d'autres facteurs phosphokinase
 - Mesure de la créatine phosphokinase avant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.
 - Ne pas utiliser chez les patients qui peuvent 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.
 - Ce médicament contient du lactose dans la dose maximale journalière du médicament dépasse 5 g/jour ; en tenir compte dans la ration journalière.
 - En cas de lactase déficiente, si la quantité de lactose dans la dose maximale journalière du médicament dépasse 5 g/jour ; en tenir compte dans la ration journalière.
 - Mesure du taux de CPK avant tout traitement dans les situations suivantes :
 - Antécédents de myalgies, des myosites et des myopathies qui peuvent évoluer vers une rhabdomyolyse ou insuffisance rénale.
 - Insuffisance rénale ; Hypothyroïdie ; Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ; Antécédents de toxicité musculaire lors d'un traitement par une statine ou
 - Insuffisance rénale ; 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 d'un fibrat ; Antécédents prédisposant à une rhabdomyolyse ; populations particulières incluant les polymorphismes génétiques.

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien en cas d'apparition d'un symptôme pendant le traitement.
Associations déconseillées :
- Les inhibiteurs puissants du CYP3A4 ou les transporteurs protéiques (ciclosporine, tétracycline, danthronomycine, délavirdine, stripentol, kétoconazole, voriconazole, itraconazole, posaconazole, et les inhibiteurs de protéase du VIH incluant ritonavir, lopinavir, atazanavir, métravir, darunavir, etc.). Risque de myopathie en cas d'association avec le gemfibrozil et les autres fibrates, le déficit en l'enzyme, l'enzyme, l'enzyme, ou l'association lipranavir/ritonavir. Association interdite avec l'acide fusidique.

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

GLYCAN®

OU MEDICAMENT

merciale

rimé

RD, comprimé pelliculé

titative et qualitative

formine (N, N-diméthyl biguanide), 500 mg par comprimé.

2. Chlorhydrate de metformine (N, N-diméthyl biguanide), 850 mg par comprimé pelliculé.

c) Formes pharmaceutiques et présentations

1. GLYCAN-500 : comprimé, boîte de 50 et boîte hospitalière de 100.

2. GLYCAN-850-RETARD : comprimé pelliculé, boîtes de 30 et de 60 et boîte hospitalière de 100.

d) Classe pharmaco-thérapeutique

A02 : Appareil digestif et métabolisme / Antidiabétiques oraux.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

GLYCAN est un antidiabétique oral prescrit dans les diabètes de l'adulte, en particulier quand il y a surcharge pondérale, et lorsque le régime prescrit ne suffit pas pour corriger seul ces diabètes non traités à l'insuline, ou devenus résistants à l'insuline, il peut être prescrit en complément de l'insuline dans certains cas, et peut aussi être associé à d'autres antidiabétiques oraux sulfonylurés.

3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

- Une défaillance des reins, même modérée, avec augmentation de la créatinine dans le sang,
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire, ...),
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou respiratoire,
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes,
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand des vomissements, des douleurs abdominales, des crampes musculaires, accompagnent une grande fatigue et un malaise général,
- Avant et quelques jours après une opération chirurgicale avec anesthésie, ou une urographie veineuse ou une angiographie.
- En cas d'usage concomitant de l'antigonadotrope Danazol (DANATROL®), ou en cas de grossesse ou d'allaitement, bien informer le médecin prescripteur.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut donc boire assez d'eau de manière à maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatinine du sang toutes les 8 semaines.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucidique reste impératif ainsi que le maintien d'une activité physique d'entretien pour lutter contre la sédentarité, quelque soit l'âge.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN sera signalée avant tout acte diagnostique invasif ou thérapeutique.

GLYCAN®

OU MEDICAMENT

merciale

rimé

RD, comprimé pelliculé

titative et qualitative

formine (N, N-diméthyl biguanide), 500 mg par comprimé.

2. Chlorhydrate de metformine (N, N-diméthyl biguanide), 850 mg par comprimé pelliculé.

c) Formes pharmaceutiques et présentations

1. GLYCAN-500 : comprimé, boîte de 50 et boîte hospitalière de 100.

2. GLYCAN-850-RETARD : comprimé pelliculé, boîtes de 30 et de 60 et boîte hospitalière de 100.

d) Classe pharmaco-thérapeutique

A02 : Appareil digestif et métabolisme / Antidiabétiques oraux.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

GLYCAN est un antidiabétique oral prescrit dans les diabètes de l'adulte, en particulier quand il y a surcharge pondérale, et lorsque le régime prescrit ne suffit pas pour corriger seul ces diabètes non traités à l'insuline, ou devenus résistants à l'insuline, il peut être prescrit en complément de l'insuline dans certains cas, et peut aussi être associé à d'autres antidiabétiques oraux sulfonylurés.

3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

- Une défaillance des reins, même modérée, avec augmentation de la créatinine dans le sang,
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire, ...),
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou respiratoire,
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes,
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand des vomissements, des douleurs abdominales, des crampes musculaires, accompagnent une grande fatigue et un malaise général,
- Avant et quelques jours après une opération chirurgicale avec anesthésie, ou une urographie veineuse ou une angiographie.
- En cas d'usage concomitant de l'antigonadotrope Danazol (DANATROL®), ou en cas de grossesse ou d'allaitement, bien informer le médecin prescripteur.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut donc boire assez d'eau de manière à maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatinine du sang toutes les 8 semaines.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucidique reste impératif ainsi que le maintien d'une activité physique d'entretien pour lutter contre la sédentarité, quelque soit l'âge.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN sera signalée avant tout acte diagnostique invasif ou thérapeutique.

GLYCAN®

OU MEDICAMENT

merciale

rimé

RD, comprimé pelliculé

titative et qualitative

formine (N, N-diméthyl biguanide), 500 mg par comprimé.

2. Chlorhydrate de metformine (N, N-diméthyl biguanide), 850 mg par comprimé pelliculé.

c) Formes pharmaceutiques et présentations

1. GLYCAN-500 : comprimé, boîte de 50 et boîte hospitalière de 100.

2. GLYCAN-850-RETARD : comprimé pelliculé, boîtes de 30 et de 60 et boîte hospitalière de 100.

d) Classe pharmaco-thérapeutique

A02 : Appareil digestif et métabolisme / Antidiabétiques oraux.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

GLYCAN est un antidiabétique oral prescrit dans les diabètes de l'adulte, en particulier quand il y a surcharge pondérale, et lorsque le régime prescrit ne suffit pas pour corriger seul ces diabètes non traités à l'insuline, ou devenus résistants à l'insuline, il peut être prescrit en complément de l'insuline dans certains cas, et peut aussi être associé à d'autres antidiabétiques oraux sulfonylurés.

3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

- Une défaillance des reins, même modérée, avec augmentation de la créatinine dans le sang,
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire, ...),
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou respiratoire,
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes,
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand des vomissements, des douleurs abdominales, des crampes musculaires, accompagnent une grande fatigue et un malaise général,
- Avant et quelques jours après une opération chirurgicale avec anesthésie, ou une urographie veineuse ou une angiographie.
- En cas d'usage concomitant de l'antigonadotrope Danazol (DANATROL®), ou en cas de grossesse ou d'allaitement, bien informer le médecin prescripteur.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut donc boire assez d'eau de manière à maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatinine du sang toutes les 8 semaines.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucidique reste impératif ainsi que le maintien d'une activité physique d'entretien pour lutter contre la sédentarité, quelque soit l'âge.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN sera signalée avant tout acte diagnostique invasif ou thérapeutique.

GLYCAN®

OU MEDICAMENT

merciale

rimé

RD, comprimé pelliculé

titative et qualitative

formine (N, N-diméthyl biguanide), 500 mg par comprimé.

2. Chlorhydrate de metformine (N, N-diméthyl biguanide), 850 mg par comprimé pelliculé.

c) Formes pharmaceutiques et présentations

1. GLYCAN-500 : comprimé, boîte de 50 et boîte hospitalière de 100.

2. GLYCAN-850-RETARD : comprimé pelliculé, boîtes de 30 et de 60 et boîte hospitalière de 100.

d) Classe pharmaco-thérapeutique

A02 : Appareil digestif et métabolisme / Antidiabétiques oraux.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

GLYCAN est un antidiabétique oral prescrit dans les diabètes de l'adulte, en particulier quand il y a surcharge pondérale, et lorsque le régime prescrit ne suffit pas pour corriger seul ces diabètes non traités à l'insuline, ou devenus résistants à l'insuline, il peut être prescrit en complément de l'insuline dans certains cas, et peut aussi être associé à d'autres antidiabétiques oraux sulfonylurés.

3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

- Une défaillance des reins, même modérée, avec augmentation de la créatinine dans le sang,
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire, ...),
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou respiratoire,
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes,
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand des vomissements, des douleurs abdominales, des crampes musculaires, accompagnent une grande fatigue et un malaise général,
- Avant et quelques jours après une opération chirurgicale avec anesthésie, ou une urographie veineuse ou une angiographie.
- En cas d'usage concomitant de l'antigonadotrope Danazol (DANATROL®), ou en cas de grossesse ou d'allaitement, bien informer le médecin prescripteur.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut donc boire assez d'eau de manière à maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatinine du sang toutes les 8 semaines.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucidique reste impératif ainsi que le maintien d'une activité physique d'entretien pour lutter contre la sédentarité, quelque soit l'âge.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN sera signalée avant tout acte diagnostique invasif ou thérapeutique.

Khadija CHERKAOUI ZAHOUANI

**ENDOCRINOLOGIE - DIABÉTOLOGIE
OBESITE - NUTRITION**

**Ex Médecin Chef du Centre Régional
de Diabétologie**

الدكتورة خديجة الشرقاوي زهواني

**إختصاصية في السكري وأمراض الغدد
السمنة - التغذية**

**طبيبة رئيسة سابقا للمركز الجهوي
لأمراض السكري**

Casablanca, le

27-07-23

EL. HARRI Najat

Echographie

abdomino pelvienne

du tiers

abdominal
chole

Dr. Khadija CHERKAOUI ZAHOUANI
Spécialiste Endocrinologie
Diabétologie
100, Résidence Ofoq Bd. Oum Rabii
Oulfa - Casa - Tél: 05 22 89 79 34

Centre de Radiologie El Oulfa
Bd. Oum Rabii - Rue 50 N°2
Casablanca - 20220
Tél: 05 22 93 94 93

CENTRE DE RADIOLOGIE EL OULFA

Docteur Fatiha LASRI

Médecin Radiologue

Diplôme National de Spécialité.

Diplôme Inter-Universitaire spécialisé-Nancy II.

Ex médecin attaché des Hôpitaux de Londres & Amsterdam.

Docteur Bouchaib ELMDARI

Médecin Radiologue

Diplôme National de Spécialité.

Diplôme Inter-Universitaire spécialisé-Nancy II

Ex médecin attaché au CHU Ibn Rochd

Casablanca, le 28/07/2023

FACTURE N°07864/2023

NOM & PRENOM: EL HAJRY NAJAT

EXAMEN	MONTANT
ECHOGRAPHIE ABDOMINO- PELVIENNE	600 DH
TOTAL	600 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de :SIX CENTS DH TTC

Centre de Radiologie El Oulfa
Bd. Oued Oum Rabii - N°2
Casablanca - 20220
Tél: 05 22 93 04 93

Docteur LASRI Fatiha
Médecin Radiologue

Bd. Oued Oum Rabii – Rue 50, N°2- Oulfa – 20220 Casablanca
Tél. : 0522 93 04 93 / 05 22 93 05 93 / 05 22 93 32 99 – Fax 0522 93 563Capital: 100 000, 00
Dhs - RC: SCP – TP: 37989156 – IF: 4049398 – ICE: 001581917000057
E-mail: radiologie-oulfa@.com

Docteur Fatiha LASRI
Médecin Radiologue

- Diplôme National de Spécialité
- Diplôme Inter-Universitaire de Spécialité - Nancy II
- Ex Médecin attaché des Hôpitaux de Londres & Amsterdam

Dr Bouchaïb EL MDARI
Médecin Radiologue

- Diplôme National de Spécialité
- Diplôme Inter-Universitaire de Spécialité - Nancy II
- Ex-Médecin attaché au CHU Ibn Rochd

- Scanner Spirale Corps Entier
- Dentascanner - Panoramique Dentaire
- Echographie Générale

- Echographie-Doppler Couleur
- Echographie Ostéo Articulaire
- Radiologie Numérisée

- Ostéodensitométrie
- Mammographie Numérisée
- Radiographie Rachis Entier
- Radio - Photo

Casablanca , le 28/07/2023

PATIENT : **EL HAJRY NAJAT**
MEDECIN TRAITANT : **DR. CHERKAoui ZAHOUANI Khadija**
EXAMEN(S) REALISE(S) : **ECHOGRAPHIE ABDOMINO-PELVIENNE**

- Foie homogène hyperéchogène de taille normale.
- Vésicule biliaire macrolithiasique à paroi fine.
- Absence d'anomalie de la voie biliaire principale et des voies biliaires intrahépatiques.
- Tronc porte de calibre normal et libre.
- Les reins la rate le pancréas sont d'aspect échographique normal.
- Vessie de grande capacité à paroi fine et à contenu transsonique.
- Utérus de taille d'échostructure normales étiré et allongé d'allure cicatricielle.
- Absence d'épanchement péritonéal.
- Absence d'adénopathie profonde.

Conclusion :

- **Stéatose hépatique assez évoluée.**
- **Vésicule biliaire macro-lithiasique à paroi fine.**
- **Le reste de l'examen est sans particularité.**

**Confraternellement
DR. LASRI FATIHA**

I.S

*Centre de Radiologie El Oulfa
Bd. Oum Rabii - Rue 50 N°2
Casablanca - 20220
Tel : 05 22 93 04 93*
**Docteur LASRI Fatiha
Médecin Radiologue**

