

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

Conditions générales :

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

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

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

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

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

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Educateur :

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.

Maladie chronique :

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

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° P19- 0038338

☐ 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 :

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 :

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) :

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.
Veuillez fournir une facture
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient	Coefficient des <div></div>
				Montant des soins <div></div>
				Début d'exécution <div></div>
				Fin d'exécution <div></div>

O.D.F.

Prothèses dentaires

Détermination du coefficient masticatoire

H	
25533412	21433552
D 00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553
(Création, Remont, adjonction)	
Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession	

Coefficient des travaux

Montant des soins

Date du devis

Fin de

VOILET ADHERENT

NOM : ZOUHAIR MOHAMMED

Mle 732.

DECLARATION N°

W18-145117

Date de Dépôt

Montant engagé



Nbre de pièces Jointes

150 + 1322,60

7/3/21

Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois

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

	MUPRAS Mutuelle de Prévoyance & d'Actions Sociales de Royal Air Maroc	W18-145117	DATE DE DEPOS/...../201...
A REMPLIR PAR L'ADHERENT		Mle <u>732</u>	
Nom & Prénom <u>ZOUHAR</u>			
Fonction : <u>732</u>			
Phones <u>0660509586</u>			
Mail			
MEDECIN		Prénom du patient	
Adhérent <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/>		Age	
Date <u>8/9/2019</u>		Date 1ère visite	
Nature de la maladie <u>Diabète</u>			
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances			
Nature des actes		Nbre de Coefficient <u>6</u>	
Montant détaillé des honoraires <u>150</u>			
PHARMACIE		Date <u>18/9/19</u>	
Montant de la facture <u>1322.40</u>		Consultation	
ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Désignation des Coefficients		Montant détaillé des Honoraires	
AUXILIAIRES MEDICAUX			
Nombre		Date :	
AM	PC	IM	IV
Montant détaillé des Honoraires			<u>732</u>



وصفة
ORDONNANCE



le 28/09/19



HUNALOG 100g
Kullit 1/2

14U → 08h

14U → 20h

5A, 80 x 3
102U A 102



1/2 p 15
Tegquil 25mg

PHARMACIE KHOULOU
ATTIOU MINE

Hay Yasmine 4 Rue 68 N°2
Angle Rue 48 N°21
Ain Chok - Casablanca
Tél : 05 22 50 22 06
Fax : 05 22 50 22 06



Boulevard Al Qods, Inara II - Ain Chok - CASABLANCA

Tél : 0522 21 30 90 - 0522 21 30 93 - Rendez-vous : 0522 50 45 13 - Fax : 0522 50 48 06

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

X (21)



N° IPP :	818678	N° SEJOUR :	190041247	FACTURE N° 1902018404		DATE D'ENTREE : 18/09/2019		DATE DE SORTIE : 18/09/2019			
ASSURE :				DESTINATAIRE : ZOUHAIR, Mohammed							
MALADE : ZOUHAIR, Mohammed											
NOM JEUNE FILLE :											
TIERS PAYANT 1 :											
TIERS PAYANT 2 :				N° IMMAT C.N.S.S. :							
REF. PC 1 :				N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE :							
REF. PC 2 :				N° SE. SOC. ETRANG. :							
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. CONSULTATION DE SPECIALISTE		Cs	1.00	150.00	150.00					0.00 150.00	

Intervenant : 46104 DR IBNOU SOUFIANE NADIA	TOTAUX :	150.00						150.00
Arrêtée la présente facture à la somme de :		PLAFOND PC :					ACOMPTE :	
CENT CINQUANTE DHS		REMISE :	0.00	REGLE :			AVOIR :	
		RESTE DU :	150.00					
DATE FACTURE : 18/09/2019	EDITEE LE : 18/09/2019	PAR: LAKHDA	ACCIDENT DE TRAVAIL :					
VISA			N° DE POLICE :		DATE AT :			
		Règlement 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				

LAKHDA Sana
Caisse Auxiliaire
Polyclinique CNSS-INARA

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Humalog Mix25 100 UI/ml KwikPen, suspension injectable insuline lispro25% et insuline lispro protamine 75%

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit par un médecin. 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 quel 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 quel 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 niveau 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.

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** (abaissement du 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** (hypersensible) à l'insuline lispro ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

- Si votre glycémie est bien contrôlée par votre insuline actuelle, vous pourriez ne pas ressentir les symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie. Ces symptômes sont énumérés ultérieurement

dans cette notice. Réfléchissez à vos habitudes de vie, à vos exercices physiques. Vous devez surveiller de près le taux de sucre dans votre sang grâce à des tests de glycémie.

- Quelques patients ayant présenté un passage d'une insuline animale à une insuline humaine peuvent ressentir que les symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie sont plus prononcés ou différents de ceux qu'ils ont connus avec l'insuline animale. En cas d'hypoglycémie, il est important de reconnaître, par exemple, les signes suivants :

répondez par l'AFFIRMATIVE. Si vous ne pouvez pas le faire, informez-en votre médecin.

- Si vous avez récemment subi un épisode de hypoglycémie, vous devez vous méfier des problèmes de reconnaissance des symptômes de hypoglycémie. Les symptômes de hypoglycémie peuvent être différents de ceux que vous connaissez. Si vous avez des symptômes de hypoglycémie, vous devez vous méfier des symptômes de hypoglycémie. Si vous avez des symptômes de hypoglycémie, vous devez vous méfier des symptômes de hypoglycémie.

Si vous envisagez de vous rendre à l'hôpital, consultez votre médecin, pharmacien ou infirmier. Votre horaire pourrait vous contraindre à modifier vos habitudes de vie et de repas par rapport à vos habitudes habituelles. Certains patients avec un diabète peuvent avoir des problèmes cardiaques ou un antécédent d'infarctus du myocarde. Ils étaient traités avec la pioglitazone. Informez votre médecin de votre insuffisance cardiaque. Informez votre médecin de votre poids ou un gonflement localisé.

Autres médicaments et Humalog Mix25 KwikPen

Vos besoins en insuline peuvent être modifiés par d'autres médicaments.

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémisants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octréotide,
- des «bêta-2 stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou
- certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine),
- le danazol,
- certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion (enalapril) et
- les antagonistes des récepteurs de l'histamine.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, informez votre médecin. (voir rubrique "Avertissements")

Grossesse et allaitement

Etes-vous enceinte ou l'envisagez-vous ? Envisagez-vous de vous faire un bébé ? Envisagez-vous d'allaiter ? Envisagez-vous de vous faire un bébé ? Envisagez-vous d'allaiter ? Envisagez-vous de vous faire un bébé ? Envisagez-vous d'allaiter ?

Conduite de véhicules et utilisation des machines

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes de hypoglycémie, ne conduisez pas un véhicule ou n'utilisez pas de machines. Vous devez vous méfier des symptômes de hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes de hypoglycémie, ne conduisez pas un véhicule ou n'utilisez pas de machines. Vous devez vous méfier des symptômes de hypoglycémie.

3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen

Vérifiez toujours la désignation du médicament et sur l'étiquette par votre pharmacien. Assurez-vous que vous avez la bonne insuline.

**Humalog Mix25 100 UI/ml KwikPen,
suspension injectable
insuline lispro25% et insuline lispro
protamine 75%**

par votre pharmacien. Assurez-

**Humalog Mix25 100 UI/ml KwikPen,
suspension injectable
insuline lispro25% et insuline lispro
protamine 75%**

**Humalog Mix25 100 UI/ml KwikPen,
suspension injectable
insuline lispro25% et insuline lispro
protamine 75%**

le conditionnement et sur l'étiquetage

**Humalog Mix25 100 UI/ml KwikPen,
suspension injectable
insuline lispro25% et insuline lispro
protamine 75%**

le conditionnement et sur l'étiquetage

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Humalog Mix25 100 UI/ml KwikPen, suspension injectable insuline lispro25% et insuline lispro protamine 75%

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit par un médecin. 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 quel 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 quel 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 niveau 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.

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 (abaissement du 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 (hypersensible) à l'insuline lispro ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

- Si votre glycémie est bien contrôlée par votre insuline actuelle, vous pourriez ne pas ressentir les symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie. Ces symptômes sont énumérés ultérieurement

dans cette notice. Réfléchissez à vos habitudes de vie, à vos exercices physiques. Vous devez surveiller de près le taux de sucre dans votre sang grâce à des tests de glycémie.

- Quelques patients ayant présenté un passage d'une insuline animale à une insuline humaine peuvent ressentir que les symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie sont plus prononcés ou différents de ceux qu'ils ont connus avec l'insuline animale. En cas d'hypoglycémie, il est important de reconnaître, par exemple, les signes suivants :

répondez par l'AFFIRMATIVE. Si vous ne pouvez pas le faire, informez-en votre médecin.

Si vous avez récemment souffert d'hypoglycémie, vous devez vous méfier des problèmes de vision et des symptômes de l'hypoglycémie. Si vous avez des symptômes de l'hypoglycémie, vous devez vous méfier des symptômes de l'hypoglycémie.

Si vous envisagez de vous rendre à l'hôpital, consultez votre médecin, pharmacien ou infirmier. Votre horaire pourrait vous contraindre à modifier vos habitudes de vie et de repas par rapport à vos habitudes habituelles. Certains patients avec un diabète peuvent avoir des problèmes cardiaques ou un antécédent d'infarctus du myocarde. Ils étaient traités avec la pioglitazone. Informez votre médecin de l'insuffisance cardiaque. Informez votre médecin si vous avez des signes d'essoufflement inhabituel, de gain de poids ou un gonflement localisé.

Autres médicaments et Humalog Mix25 KwikPen

Vos besoins en insuline peuvent être modifiés par d'autres médicaments.

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémisants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octréotide,
- des «bêta₂-stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou
- certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine) (ex. le danazol,
- certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion (ex. l'énalapril) et
- les antagonistes des récepteurs de l'histamine.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, informez votre médecin. (voir rubrique "Avertissements et précautions")

Grossesse et allaitement

Êtes-vous enceinte ou l'envisagez-vous ? Envisagez-vous de devenir enceinte ? Envisagez-vous d'allaiter ? L'administration de votre médicament pendant la grossesse et l'allaitement peut avoir des effets sur le fœtus ou le nourrisson. Demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation des machines

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes de l'hypoglycémie, ne conduisez pas de véhicules ou n'utilisez pas de machines. Vous devez vous méfier des situations où vous pourriez vous blesser ou nuire à d'autres personnes, comme la conduite d'un véhicule ou l'utilisation de machines. Vous devez vous méfier des situations où vous pourriez vous blesser ou nuire à d'autres personnes, comme la conduite d'un véhicule ou l'utilisation de machines.

- de fréquents épisodes d'hypoglycémie,
- des symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie qui sont absents.

3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen

Vérifiez toujours la désignation du médicament et sur l'étiquette. Assurez-vous que vous avez bien le médicament prescrit par votre pharmacien. Assurez-vous que vous avez bien le médicament prescrit par votre pharmacien.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Humalog Mix25 100 UI/ml KwikPen, suspension injectable insuline lispro25% et insuline lispro protamine 75%

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit par un médecin. 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 quel 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 quel 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 niveau 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.

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** (abaissement du 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** (hypersensible) à l'insuline lispro ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

- Si votre glycémie est bien contrôlée par votre insuline actuelle, vous pourriez ne pas ressentir les symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie. Ces symptômes sont énumérés ultérieurement

dans cette notice. Réfléchissez à vos habitudes de vie, à vos exercices physiques. Vous devez surveiller de près le taux de sucre dans votre sang grâce à des tests de glycémie.

- Quelques patients ayant présenté un passage d'une insuline animale à une insuline humaine peuvent ressentir des symptômes annonciateurs de diabète prononcés ou différents de ceux qu'ils ont connus avec l'insuline animale. En cas d'hypoglycémie, il est important de reconnaître, par exemple, les signes suivants :

répondez par l'AFFIRMATION ou la NÉGATION. Si vous ne savez pas, informez-en votre médecin.

Si vous avez récemment subi un épisode de diabète, informez-en votre médecin.

Si vous avez récemment subi un épisode de diabète, informez-en votre médecin.

Si vous avez récemment subi un épisode de diabète, informez-en votre médecin.

Si vous avez récemment subi un épisode de diabète, informez-en votre médecin.

Si vous avez récemment subi un épisode de diabète, informez-en votre médecin.

Si vous avez récemment subi un épisode de diabète, informez-en votre médecin.

Si vous avez récemment subi un épisode de diabète, informez-en votre médecin.

Si vous avez récemment subi un épisode de diabète, informez-en votre médecin.

Si vous avez récemment subi un épisode de diabète, informez-en votre médecin.

Si vous avez récemment subi un épisode de diabète, informez-en votre médecin.

Autres médicaments et Humalog Mix25 KwikPen

Vos besoins en insuline peuvent être modifiés par d'autres médicaments.

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémisants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octréotide,
- des «bêta₂-stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou
- certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine) (ex. le danazol,
- certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion (ex. l'énalapril) et
- les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, informez-en votre médecin. (voir rubrique "Avertissements")

Grossesse et allaitement

Etes-vous enceinte ou l'envisagez-vous ? En cas de grossesse, l'insuline diminue généralement et augmente au cours de l'allaitement, l'administration de votre insuline doit être adaptée. Demandez conseil à votre médecin. Ne changez pas de médicament.

Conduite de véhicules et utilisation des machines

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Ne conduisez pas de véhicules ou n'utilisez pas de machines si vous présentez des symptômes de diabète. Si vous présentez des symptômes de diabète, ne conduisez pas de véhicules ou n'utilisez pas de machines. Si vous présentez des symptômes de diabète, ne conduisez pas de véhicules ou n'utilisez pas de machines.

3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen

Vérifiez toujours la désignation du médicament et sur l'étiquette. Assurez-vous que vous avez bien le médicament prescrit.

**Humalog Mix25 100 UI/ml KwikPen,
suspension injectable
insuline lispro25% et insuline lispro
protamine 75%**

par votre pharmacien. Assurez-

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Humalog Mix25 100 UI/ml KwikPen, suspension injectable insuline lispro25% et insuline lispro protamine 75%

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit par un médecin. 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 quel 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 quel 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 niveau 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.

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 (abaissement du 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 (hypersensible) à l'insuline lispro ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

- Si votre glycémie est bien contrôlée par votre insuline actuelle, vous pourriez ne pas ressentir les symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie. Ces symptômes sont énumérés ultérieurement

dans cette notice. Réfléchissez à vos habitudes de vie, à vos exercices physiques. Vous devez surveiller de près le taux de sucre dans votre sang grâce à des tests de glycémie.

- Quelques patients ayant présenté un passage d'une insuline animale à une insuline humaine peuvent ressentir que les symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie sont plus prononcés ou différents de ceux qu'ils ont connus avec l'insuline animale. En cas d'hypoglycémie, il est important de reconnaître, par exemple, les signes suivants :

répondez par l'AFFIRMATIVE. Si vous ne pouvez pas le faire, informez-en votre médecin.

Si vous avez récemment souffert d'hypoglycémie, vous pouvez ressentir des symptômes de l'hypoglycémie. Si vous avez des symptômes de l'hypoglycémie, vous devez vous en occuper immédiatement. Si vous ne pouvez pas le faire, informez-en votre médecin.

Si vous envisagez de vous rendre à l'hôpital, consultez votre médecin, pharmacien ou infirmier. Ils pourront vous donner des conseils et vous aider à préparer votre dossier. Certains patients avec un diabète peuvent avoir des complications cardiaques ou un antécédent d'infarctus. Si vous avez des symptômes de l'hypoglycémie, vous devez vous en occuper immédiatement. Si vous ne pouvez pas le faire, informez-en votre médecin.

Autres médicaments et Humalog Mix25 KwikPen

Vos besoins en insuline peuvent être modifiés par d'autres médicaments.

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémisants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octréotide,
- des «bêta₂-stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou
- certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine),
- le danazol,
- certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion (enalapril) et
- les antagonistes des récepteurs de l'histamine.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, informez-en votre médecin. (voir rubrique "Avertissements")

Grossesse et allaitement

Êtes-vous enceinte ou l'envisagez-vous ? Envisagez-vous de vous faire un bébé ? La grossesse et l'allaitement peuvent modifier vos besoins en insuline. Demandez conseil à votre médecin.

Conduite de véhicules et utilisation des machines

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes de l'hypoglycémie, ne conduisez pas de véhicules et n'utilisez pas de machines. Vous devez vous en occuper immédiatement. Si vous ne pouvez pas le faire, informez-en votre médecin.

3. Comment utiliser Humalog Mix25 KwikPen

Vérifiez toujours la désignation du médicament et sur l'étiquette. Assurez-vous que vous avez le bon médicament.

TECPRIL®

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI) 1,25 mg
- Excipients q.s
- Ramipril (DCI) 2,5 mg
- Excipients q.s
- Ramipril (DCI) 5 mg
- Excipients q.s
- Ramipril (DCI) 10 mg
- 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.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est à la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise, en fonction de la réponse tensionnelle obtenue, sans dépasser la posologie initiale.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise, en fonction de la réponse tensionnelle obtenue, sans dépasser la posologie initiale.

Clairance de la créatinine (ml/min/1,73 m ²)	
≥ 30	1,25 mg
entre 10 et 30	2,5 mg
< 10	5 mg
< 5	10 mg

Chez ces malades, la pratique médicale recommandée est la suivante : période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril est administré par dialyse de ramiprilat déterminée au mois est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min à 30 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus (stabilité hémodynamique résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours (matin et soir).

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment de la fonction rénale.

En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine inférieure à 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 ramipril en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner. Dans tous les cas, si la tolérance est bonne, la dose sera augmentée à 5 mg/jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, après 2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, après 2 à 4 semaines.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans aliments, sans modifier la dose. Le Ramipril peut être administré en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, avec 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

TECPRIIL®

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI) 1,25 mg
- Excipients q.s
- Ramipril (DCI) 2,5 mg
- Excipients q.s
- Ramipril (DCI) 5 mg
- Excipients q.s
- Ramipril (DCI) 10 mg
- 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 :

TECPRIIL faible 1,25 mg, TECPRIIL 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.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est à la posologie de 1,25 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 cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale est de 1,25 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 cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale est de 1,25 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 cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication.

Clairance de la créatinine (ml/min/1,73 m²)	
≥ 30	1,25 mg
entre 10 et 30	2,5 mg
< 10	5 mg
< 5	10 mg

Chez ces malades, la pratique médicale recommandée est de surveiller la tension artérielle de façon périodique du potassium et de la créatinine plasmatique. La période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril est contre-indiqué. La dose 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 cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, à la dose de 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.

La dose initiale est de 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. La dose sera réduite à 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. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours.

La mise en route du traitement sera surveillée médicalement, notamment la tension artérielle.

En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine inférieure à 30 ml/min), la dose initiale est de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments.

TECPRIIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans nourriture, mais il est recommandé de le prendre à jeun, 30 minutes avant les repas. Le Ramipril peut être administré en une seule prise ou en deux prises.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

TECPRIL®

COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI) 1,25 mg
- Excipients q.s
- Ramipril (DCI) 2,5 mg
- Excipients q.s
- Ramipril (DCI) 5 mg
- Excipients q.s
- Ramipril (DCI) 10 mg
- 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.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est à la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise, en fonction de la réponse tensionnelle obtenue, sans dépasser la posologie de 10 mg par jour.

Clairance de la créatinine (ml/min/1,73 m ²)	
≥ 30	2,5 mg
entre 10 et 30	1,25 mg

Chez ces malades, la pratique médicale recommandée est de surveiller la tension artérielle de façon périodique du potassium et de la créatinine plasmatique pendant la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques doivent être évités.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril est contre-indiqué. En cas de dialyse de ramiprilat déterminée après 4 à 6 semaines, la dose initiale est de 21 ml/min (variant de 7,9 ml/min à 30 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, à la dose de 5 mg par jour en une seule prise (stabilité hémodynamique résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, pendant 2 jours. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 jours, jusqu'à 10 mg par jour.

La mise en route du traitement sera surveillée médicalement, notamment la tension artérielle.

En cas d'insuffisance rénale (définie par une clairance de la créatinine inférieure à 30 ml/min), la dose initiale sera de 1,25 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 en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner. Dans tous les cas, la dose sera doublée tous les 2 à 4 semaines, jusqu'à 10 mg/jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans aliments, sans modifier la dose. Le Ramipril peut être administré en une seule prise ou en deux prises de 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

TORVA®

Atorvastatine

FORMES ET PRESENTATION:

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.

TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION:

- TORVA 10

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p.

- TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase

INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les mesures physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

-Hypersensibilité à l'un des constituants,

-Maladies du foie,

-Femme enceinte ou qui allaite (cf. Grossesse/Allaitement).

-En cas d'association avec, Itraconazole, kétoconazole, antiprotéases (cf Interactions).

-Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf Interactions).

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

Consommation d'alcool,

Antécédents hépatiques,

Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notoire : lactose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments et notamment avec l'Itraconazole, le Kétoconazole, les Antiprotéases et les Fibrates, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement :

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

POSOLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg/jour, voire 20 mg/jour, dans les hypercholestérolémies modérées.

Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment dans les formes familiales homozygotes.

La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf Indications), en prise unique à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Sur le plan clinique :

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaise digestion, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées.

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), contactez immédiatement votre médecin.

Sur le plan biologique :

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

Une élévation de certaines enzymes du foie,

Diminution du nombre des plaquettes,

Modification du taux du sucre dans le sang.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

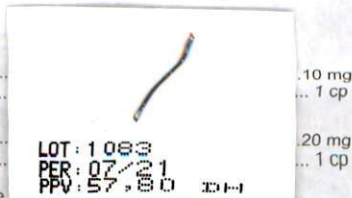
PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

LISTE I

Fabriqué par les Laboratoires NOVOPHARMA
Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.



TORVA®

Atorvastatine

FORMES ET PRESENTATION:

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.

TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION:

- TORVA 10

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p.

- TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase

INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les mesures physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

-Hypersensibilité à l'un des constituants,

-Maladies du foie,

-Femme enceinte ou qui allaite (cf. Grossesse/Allaitement).

-En cas d'association avec, Itraconazole, kétoconazole, antiprotéases (cf Interactions).

-Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf Interactions).

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

Consommation d'alcool,

Antécédents hépatiques,

Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notoire : lactose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments et notamment avec l'Itraconazole, le Kétoconazole, les Antiprotéases et les Fibrates, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement :

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

POSOLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg/jour, voire 20 mg/jour, dans les hypercholestérolémies modérées.

Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment dans les formes familiales homozygotes.

La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf Indications), en prise unique à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Sur le plan clinique :

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaise digestion, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées.

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), contactez immédiatement votre médecin.

Sur le plan biologique :

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

Une élévation de certaines enzymes du foie,

Diminution du nombre des plaquettes,

Modification du taux du sucre dans le sang.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

LISTE I

Fabriqué par les Laboratoires NOVOPHARMA

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.



TORVA®

Atorvastatine

FORMES ET PRESENTATION:

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.

TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION:

- TORVA 10

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p.

- TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase

INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les mesures physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

-Hypersensibilité à l'un des constituants,

-Maladies du foie,

-Femme enceinte ou qui allaite (cf. Grossesse/Allaitement).

-En cas d'association avec, Itraconazole, kétoconazole, antiprotéases (cf Interactions).

-Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf Interactions).

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

Consommation d'alcool,

Antécédents hépatiques,

Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notoire : lactose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments et notamment avec l'Itraconazole, le Kétoconazole, les Antiprotéases et les Fibrates, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement :

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

POSOLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg/jour, voire 20 mg/jour, dans les hypercholestérolémies modérées.

Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment dans les formes familiales homozygotes.

La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf Indications), en prise unique à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Sur le plan clinique :

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaise digestion, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées.

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), contactez immédiatement votre médecin.

Sur le plan biologique :

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

Une élévation de certaines enzymes du foie,

Diminution du nombre des plaquettes,

Modification du taux du sucre dans le sang.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

LISTE I

Fabriqué par les Laboratoires **NOVOPHARMA**
Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

LOT : 1083

PER : 07/21

PPV : 57,80

Ch-F

10 mg
1 cp

20 mg
1 cp