

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



## Déclaration de Maladie

### N° P19- 0038338

Maladie       Dentaire       Optique       Autres

#### 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.

#### 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.

#### Prothèse 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

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

#### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 732 Société : .....

Actif       Pensionné(e)       Autre : .....

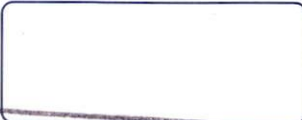
Nom & Prénom : Zouhir Mohamed

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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient	Coefficient des
				Montant des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution

O.D.F. Prothèses dentaires	Détermination du coefficient masticatoire		Coefficient des travaux
	H		Montant des soins
	D	G	
	25533412	21433552	
	00000000	00000000	
			Date du devis
			Fin de

<b>VOLET ADHERENT</b>	NOM : <u>ZOUHAIR Mohamed</u>	Mle <u>732</u>
<b>DECLARATION N°</b>	<u>W18-145117</u>	
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes
	<u>150 + 1322,60</u>	
<b>Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois</b> Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle		



W18-145117

DATE DE DEPO

...../...../201...

<b>A REMPLIR PAR L'ADHERENT</b>	Mle <u>732</u>		
Nom & Prénom	<u>ZOUHAIR Mohamed</u>		
Fonction :	<u>732</u>		Phones <u>0660509586</u>
Mail			

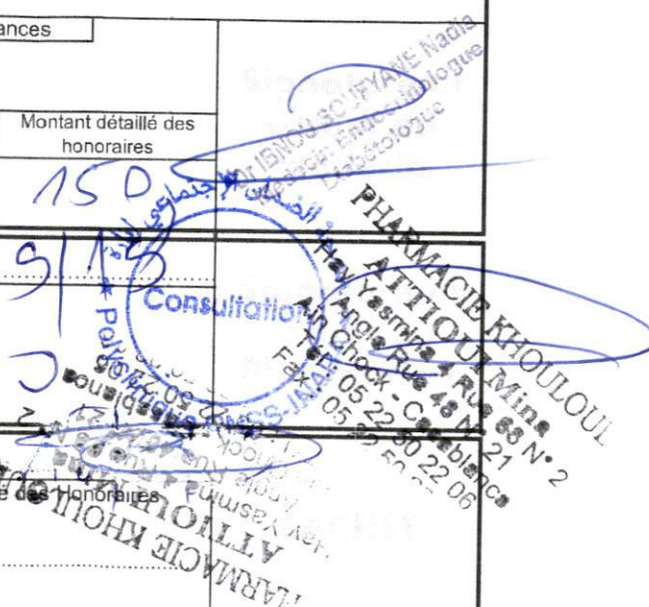
<b>MEDECIN</b>	Prénom du patient
Adhérent <input type="checkbox"/>	Conjoint <input type="checkbox"/>
Enfant <input type="checkbox"/>	Age
Nature de la maladie	Date <u>8/9/2019</u>
Date 1ère visite	
<u>Diabète</u>	

S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances		
Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires
	<u>6</u>	<u>150</u>

<b>PHARMACIE</b>	Date <u>18/9/19</u>
Montant de la facture	<u>1322,60</u>

<b>ANALYSES - RADIOGRAPHIES</b>	Date
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires

<b>AUXILIAIRES MEDICAUX</b>					Date
Nombre				Montant détaillé des Honoraires	
AM	PC	IM	IV		
				<u>732</u>	





الضمان الاجتماعي  
+0522 21 30 90 +0522 21 30 93  
**CNSS**  
Le devoir de vous protéger

وصفة  
ORDONNANCE



الإدارة II  
INARA II

200 NAME  
le 08/11/19

Handwritten notes on the left margin, including '1/11' and 'x 3'.



HUNALOG  
Kullitley

Handwritten text with arrows pointing to the right.

Handwritten text with arrows pointing to the right.

57,80 x 3

TORUA 102



Handwritten text: 1/2 15  
Tegpail 2mg

PHARMACIE KHOULOIK  
ATTIOUMI  
Hay Yaessima 4 Rue 68 N° 2  
Ain Chok Rue 48 N° 21  
Ain Chok - Casablanca  
Tel: 05 22 50 22 06  
Fax: 05 22 50 22 66



DR. INOU SQUAWME NADIA  
INGENIEUR EN BIOMEDICAL SCIENCES

Boulevard Al Qods, Inara II - Ain Chok - CASABLANCA

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	<b>FACTURE N° 1902018404</b>	DATE D'ENTREE : 18/09/2019	DATE DE SORTIE : 18/09/2019
ASSURE :		UF: 6001 CONSULTATION MEDICALE ET AUXI N° IMMAT C.N.S.S : N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE : N° SE. SOC. ETRANG. :	DESTINATAIRE : <b>ZOUHAIR, Mohammed</b>	
MALADE : ZOUHAIR, Mohammed				
NOM JEUNE FILLE :				
TIERS PAYANT 1 :				
TIERS PAYANT 2 :				
REF. PC 1 :		REF. PC 2 :		

NATURE DE PRESTATION	LETTRE CLE	NOMBRE x COEF	PRIX UNITAIRE	TOTAL	TIERS PAYANT 1		TIERS PAYANT 2		PART DU MALADE	
					% / Dh	MONTANT	% / Dh	MONTANT	% / 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 :  
 CENT CINQUANTE DHS

PLAFOND PC :		ACOMPTE :	
REMISE :	0.00	REGLE :	
RESTE DU :	150.00		

DATE FACTURE : 18/09/2019 EDITEE LE : 18/09/2019 PAR: LAKHDA

VISA

ACCIDENT DE TRAVAIL :

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  
 Caissière 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 votre 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 votre 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 repas, à vos exercices physiques. Vous devez surveiller de près le taux de sucre dans votre sang grâce à votre glycémie.

- Quelques patients ayant présenté un passage d'une insuline animale à une insuline humaine ont eu des symptômes annonciateurs de hypoglycémie plus prononcés ou différents de ceux d'une insuline animale. En cas d'hypoglycémie, vous devez immédiatement reconnaître, parler à votre médecin et répondre par l'affirmative. Informez-en votre médecin. Si vous avez récemment subi un épisode de hypoglycémie, vous devez vous méfier des symptômes de hypoglycémie et surveiller de près votre glycémie. Si vous envisagez de vous rendre à l'hôpital, consultez votre médecin, pharmacien ou infirmier. L'heure de votre repas pourrait vous contraindre à modifier votre régime alimentaire. Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'infarctus ont été traités avec la pioglitazone. Informez votre médecin si vous avez des signes d'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

Vos besoins en insuline peuvent être affectés par :

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

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

#### Grossesse et allaitement

Etes-vous enceinte ou l'envisagez-vous ? En cas de grossesse et augmentent au cours de l'allaitement, l'administration de votre médicament doit être adaptée. Demandez conseil à votre médecin. Ne prenez pas ce 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 utilisez pas des machines si vous présentez des symptômes de hypoglycémie. Si vous devez conduire si vous avez :

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

#### 3. Comment utiliser Humalog Mix25

**Vérifiez toujours la désignation du médicament et sur l'étiquette par votre pharmacien. Assurez-**

LOT D051818H.5

UT AV 01 2022

PPV 111.00 DH

## 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 de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit par votre 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 repas, à vos exercices physiques. Vous devez surveiller de près le sucre dans votre sang grâce à votre glycémie.

- Certains patients ayant présenté un passage d'une insuline animale à une insuline humaine peuvent ressentir des symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie plus prononcés ou différents de ceux d'une insuline animale. En cas d'hypoglycémie, il est important de les reconnaître, parler à votre médecin et répondre par l'affirmative. Informez-en votre médecin. Si vous avez récemment subi un épisode de hypoglycémie, informez-en votre médecin. Si vous avez des symptômes de hypoglycémie, consultez votre médecin. Si vous envisagez de vous rendre à l'étranger, consultez votre médecin, pharmacien ou infirmier. L'heure de votre repas pourrait vous contraindre à modifier votre horaire de repas par rapport à vos habitudes. Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'infarctus du myocarde étaient traités avec la pioglitazone. Informez votre médecin si vous avez des signes de insuffisance cardiaque. Informez votre médecin si vous avez des signes de essoufflement inhabituel, de gain de poids ou un gonflement localisé.

#### Autres médicaments et Humalog

Vos besoins en insuline peuvent être affectés par :

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémifiants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octréotide,
- des «bêta<sub>2</sub>-stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou
- certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine) (ex. paroxétine, fluoxétine, venlafaxine, des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (enalapril) et
- les antagonistes des récepteurs de l'histamine H<sub>1</sub>.

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

#### Grossesse et allaitement

Etes-vous enceinte ou l'envisagez-vous ? En cas de grossesse et augmentent au cours de l'allaitement, l'administration de votre médicament doit être adaptée. Demandez conseil à votre médecin. Ne prenez pas ce médicament.

#### Conduite de véhicules et utilisation des machines

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Évitez de conduire si vous avez :

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

#### 3. Comment utiliser Humalog Mix25

**Vérifiez toujours la désignation du médicament et sur l'étiquette par votre pharmacien. Assurez-vous**

LOT D051818H.5

UT AV 01 2022

PPV 111.00 DH

## 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 de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit par votre 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 repas, à vos exercices physiques. Vous devez surveiller de près le taux de sucre dans votre sang grâce à votre glycémie.

- Quelques patients ayant présenté un passage d'une insuline animale à une insuline humaine ont eu des symptômes annonciateurs de diabète plus prononcés ou différents de ceux d'une insuline animale. En cas d'hypoglycémie, il est important de reconnaître, par exemple, les symptômes suivants :
  - Si vous répondez par l'affirmative, informez-en votre médecin.
  - Si vous avez récemment subi un épisode de diabète, consultez votre médecin.
  - Si vous avez des problèmes de vision, consultez votre médecin.
  - Si vous avez des problèmes de conscience, consultez votre médecin.
  - Si vous avez des problèmes de respiration, consultez votre médecin.
  - Si vous avez des problèmes de rythme cardiaque, consultez votre médecin.
  - Si vous avez des problèmes de poids, consultez votre médecin.

#### Autres médicaments et Humalog Mix25

Vos besoins en insuline peuvent être affectés par :

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémifiants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octréotide,
- des «bêta<sub>2</sub>-stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou des inhibiteurs de la recaptation de la sérotonine,
- 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'angiotensine.

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 ?  
En insuline humaine pendant la grossesse et augmentent au cours de l'allaitement, l'administration de votre médicament doit être adaptée. Demandez conseil à votre médecin. PO

#### Conduite de véhicules et utilisation des machines

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Si vous devez conduire un véhicule ou utiliser des machines, consultez votre médecin. PO

- de fréquents épisodes d'hypoglycémie,
- des symptômes annonciateurs de diabète absents.

#### 3. Comment utiliser Humalog Mix25

**Vérifiez toujours la désignation du médicament et sur l'étiquette par votre pharmacien. Assurez-**

LOT D051818H.5

UT AV 01 2022

PPV 111.00 DH

## 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 de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit par votre 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 repas, à vos exercices physiques. Vous devez éviter de consommer de la nourriture riche en sucre dans votre sang grâce à votre glycémie.

- Certains patients ayant présenté un passage d'une insuline animale à une insuline humaine peuvent ressentir des symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie plus prononcés ou différents de ceux d'une insuline humaine. En cas d'hypoglycémie, il est important de reconnaître, parler et répondre par l'AFFIRMATION que les symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie sont différents de ceux d'une insuline humaine. En cas d'hypoglycémie, il est important de reconnaître, parler et répondre par l'AFFIRMATION que les symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie sont différents de ceux d'une insuline humaine.

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

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

Si vous envisagez de vous rendre à l'hôpital, consultez votre médecin, pharmacien ou infirmier. Informez-les de votre traitement et de votre régime alimentaire.

- Certains patients avec un diabète peuvent présenter des complications cardiaques ou un antécédent d'infarctus du myocarde. Informez votre médecin de ces antécédents. Informez votre médecin de tout essoufflement inhabituel, de tout gain de poids ou d'un gonflement localisé.

#### Autres médicaments et Humalog Mix25 KwikPen

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

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémifiants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octréotide,
- des «bêta<sub>2</sub>-stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou inhibiteurs sélectifs de la recapture de la noradrénaline (ex. propranolol),
- certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la noradrénaline),
- le danazol,
- certains inhibiteurs de l'enzyme de conversion (ex. énalapril) et
- les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II.

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 ? Informez votre médecin de votre grossesse et de votre allaitement. L'administration de votre médicament pendant la grossesse et l'allaitement est possible. Demandez conseil à votre médecin.

#### Conduite de véhicules et utilisation des machines

Vos capacités de concentration peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Si vous présentez des symptômes de hypoglycémie, ne conduisez pas de véhicules ou n'utilisez pas de machines. Vous devez interroger votre médecin si vous avez :

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

#### 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 dose.**

## 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 de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit par votre 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 repas, à vos exercices physiques. Vous devez surveiller de près le sucre dans votre sang grâce à votre glycémie.

- Certains patients ayant présenté un passage d'une insuline animale à une insuline humaine peuvent ressentir des symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie plus prononcés ou différents de ceux d'une insuline animale. En cas d'hypoglycémie, il est important de reconnaître, parler et répondre par l'AFFIRMATION que vous n'avez pas mangé. Informez-en votre médecin. Si vous avez récemment subi un épisode de hypoglycémie, évitez-vous des problèmes de vision. Si vous avez des problèmes de vision, consultez votre médecin. Si vous envisagez de vous rendre à l'hôpital, informez-en votre médecin, pharmacien ou infirmier. Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'infarctus étaient traités avec la pioglitazone. Informez votre médecin si vous avez des signes d'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

Vos besoins en insuline peuvent être affectés par :

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémifiants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octréotide,
- des «bêta<sub>2</sub>-stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou inhibiteurs sélectifs de la recapture de la dopamine,
- 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

Etes-vous enceinte ou l'envisagez-vous ? En cas de grossesse et augmentent au cours de l'allaitement, l'administration de votre médicament doit être adaptée. Demandez conseil à votre médecin. Ne prenez pas ce médicament.

#### Conduite de véhicules et utilisation des machines

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Évitez de conduire si vous avez :

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

#### 3. Comment utiliser Humalog Mix25

**Vérifiez toujours la désignation du médicament et sur l'étiquette par votre pharmacien. Assurez-**

LOT D05 818H.5

UT AV 01 2022

PPV 111.00 DH



## 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 de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit par votre 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 repas, à vos exercices physiques. Vous devez surveiller de près le sucre dans votre sang grâce à votre glycémie.

- Certains patients ayant présenté un passage d'une insuline animale à une insuline humaine peuvent ressentir des symptômes annonciateurs de diabète plus prononcés ou différents de ceux d'une insuline animale. En cas d'hypoglycémie, il est important de reconnaître, parler et répondre par l'AFFIRMATION que vous n'avez pas récemment subi de problèmes de glycémie. Si vous avez des problèmes de glycémie, consultez votre médecin. Si vous envisagez de vous rendre chez votre médecin, pharmacien ou infirmier, informez-en votre médecin. Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'infarctus étaient traités avec la pioglitazone. Informez votre médecin si vous avez des signes d'essoufflement inhabituel, de gain de poids ou un gonflement localisé.

#### Autres médicaments et Humalog

Vos besoins en insuline peuvent être affectés par :

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémifiants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octréotide,
- des «bêta<sub>2</sub>-stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la noradrénaline) et
- les antagonistes des récepteurs de l'histamine H<sub>2</sub>.

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 ? En cas de grossesse et augmentent au cours de l'allaitement, l'administration de votre médicament doit être adaptée. Demandez conseil à votre médecin. PO

#### Conduite de véhicules et utilisation des machines

Vos capacités de concentration et de réaction peuvent être diminuées en cas d'hypoglycémie. Si vous devez conduire un véhicule ou utiliser des machines, vous devez vous assurer que vous n'avez pas de symptômes de hypoglycémie. Si vous devez conduire un véhicule ou utiliser des machines, vous devez vous assurer que vous n'avez pas de symptômes de hypoglycémie.

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

#### 3. Comment utiliser Humalog Mix25

**Vérifiez toujours la désignation du médicament et sur l'étiquette par votre pharmacien. Assurez-**

LOT D051818H.5

UT AV 01 2022

PPV 111.00 DH

## 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 de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit par votre 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 repas, à vos exercices physiques. Vous devez surveiller de près le taux de sucre dans votre sang grâce à votre glycémie.

- Quelques patients ayant présenté un passage d'une insuline animale à une insuline humaine ont eu des symptômes annonciateurs de hypoglycémie plus prononcés ou différents de ceux d'une insuline animale. En cas d'hypoglycémie, il est important de reconnaître, parler et répondre par l'AFFIRMATION que vous êtes atteints, informez-en votre médecin. Si vous avez récemment subi un épisode de hypoglycémie, informez-vous des problèmes de santé que vous avez et des symptômes de hypoglycémie que vous avez. Les symptômes de hypoglycémie peuvent être plus graves si vous avez des symptômes de hypoglycémie. Si vous envisagez de vous rendre à l'hôpital, consultez votre médecin, pharmacien ou infirmier. L'heure de votre repas et l'heure de votre prochain repas peuvent vous contraindre à modifier votre régime alimentaire. Certains patients avec un diabète cardiaque ou un antécédent d'infarctus du myocarde étaient traités avec la pioglitazone. Informez votre médecin de votre insuffisance cardiaque. Informez votre médecin si vous avez des signes de hypoglycémie, tels qu'un essoufflement inhabituel, une perte de poids ou un gonflement localisé.

#### Autres médicaments et Humalog Mix25

Vos besoins en insuline peuvent être affectés par :

- une pilule contraceptive,
- des corticostéroïdes,
- un traitement substitutif par hormone,
- des hypoglycémifiants oraux,
- de l'acide acétylsalicylique,
- des sulfamides antibactériens,
- de l'octréotide,
- des «bêta<sub>2</sub>-stimulants» (ex. ritodrine),
- des bêtabloquants ou des inhibiteurs de la recaptation de la sérotonine,
- 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 ? En cas de grossesse et augmentent au cours de la grossesse, l'administration de votre médicament doit être ajustée. Demandez conseil à votre médecin. Demandez conseil à votre médecin si vous êtes allaitante. Demandez conseil à votre médecin si vous êtes allaitante.

#### 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 avez des symptômes de hypoglycémie. Ne conduisez pas de véhicules ou n'utilisez pas de machines si vous avez des symptômes de hypoglycémie.

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

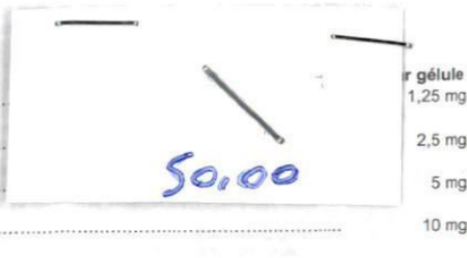
#### 3. Comment utiliser Humalog Mix25

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

# 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.
- 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

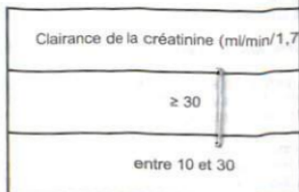
### Posologie :

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 recommandé de commencer le traitement 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.
- 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, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance :
- \* si la clairance de la créatinine est  $\geq 30$  ml/min, la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale ;
- \* si la clairance de la créatinine est  $< 30$  ml/min, la posologie initiale sera 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 ;



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

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril est contre-indiqué. En cas de dialyse du ramiprilate déterminée après 2 semaines de traitement, le ramipril doit être évité. 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 une dose initialement stable (stabilité hémodynamique et absence de troubles résiduels).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, 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 surveillée médicalement, notamment la fonction rénale. En cas d'insuffisance rénale (définition par une clairance de la créatinine inférieure à 10 et 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 confirmés :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner. Dans tous les cas, si la tolérance est bonne, la dose sera doublée tous les 2 à 4 semaines, à 5 mg/jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, et à 10 mg/jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, dans les 4 semaines.

### Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans aliments, sans modifier pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise (1/2 verre d'eau).

### MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'USAGE

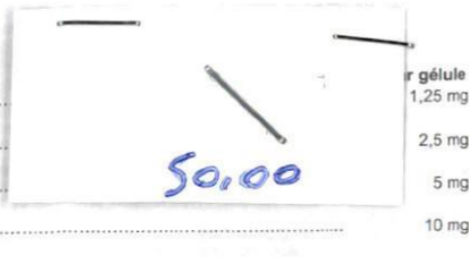
#### Mises en garde :

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.
- 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

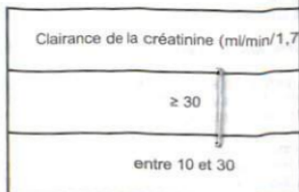
### Posologie :

**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 recommandé de commencer le traitement 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.
- 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, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance :
- \* si la clairance de la créatinine est  $\geq 30$  ml/min, la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale ;
- \* si la clairance de la créatinine est  $< 30$  ml/min, la posologie initiale sera 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 ;



Chez ces malades, la pratique médicale recommandée est de surveiller périodiquement le potassium et de la créatinine sérique pendant la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques doivent être évités.

Chez l'hypertendu hémodialysé : le ramipril est contre-indiqué. En cas de dialyse du ramiprilate déterminée après 2 à 4 semaines de traitement, le ramipril doit être administré à une dose de 2,5 mg par jour (variant de 7,9 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique : il n'y a pas de contre-indication à la posologie.

### Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, à une dose initialement stable (stabilité hémodynamique et absence de troubles résiduels).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, 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 surveillée médicalement, notamment la fonction rénale. En cas d'insuffisance rénale (définition par une clairance de la créatinine inférieure à 10 et 30 ml/min), la dose initiale sera de 2,5 mg par jour.

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

Patients à haut risque cardiovasculaire confirmé :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour 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, après 2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une seule prise, après 2 à 4 semaines.

### Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans aliments, sans modifier pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise (1/2 verre d'eau).

### MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

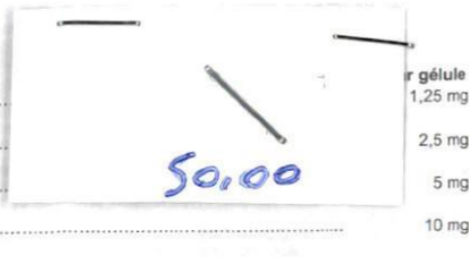
#### Mises en garde :

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.
- 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

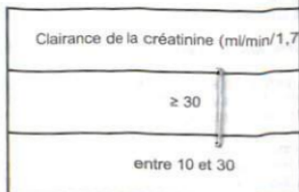
### Posologie :

**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 recommandé de commencer le traitement 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.
- 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, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance :
- \* si la clairance de la créatinine est  $\geq 30$  ml/min, la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale ;
- \* si la clairance de la créatinine est  $< 30$  ml/min, la posologie initiale sera 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 ;



Chez ces malades, la pratique médicale recommandée est de surveiller périodiquement le potassium et de la créatinine sérique pendant la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques doivent être évités.

Chez l'hypertendu hémodialysé : la posologie recommandée est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale ;

### Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, à une dose initiale stable (stabilité hémodynamique et absence de troubles de la conduction 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 surveillée médicalement, notamment la fonction rénale (débit de filtration glomérulaire) et la fonction cardiaque (taux de créatinine sérique). En cas d'insuffisance rénale (débit de filtration glomérulaire  $< 30$  ml/min), la dose initiale sera de 2,5 mg par jour.

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

Patients à haut risque cardiovasculaire confirmé :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour 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 modification de la posologie. 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

#### 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) ..... 10 mg  
Excipients q.s.p ..... 1 cp

#### - TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) ..... 20 mg  
Excipients q.s.p ..... 1 cp

### 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 activités 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.

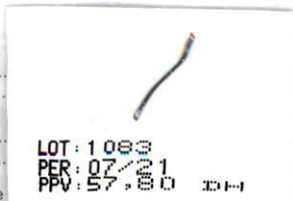
En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

### 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.



10 mg  
1 cp

20 mg  
1 cp

LOT: 1083  
PER: 07/21  
PPV: 57,00

# 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) ..... 10 mg  
Excipients q.s.p ..... 1 cp

#### - TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) ..... 20 mg  
Excipients q.s.p ..... 1 cp

### 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 activités 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.

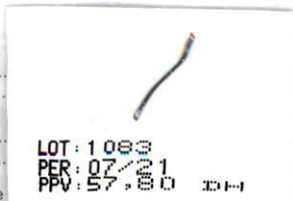
En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

### 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.



10 mg  
1 cp

20 mg  
1 cp

LOT: 1083  
PER: 07/21  
PPV: 57.00

# 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) ..... 10 mg  
Excipients q.s.p ..... 1 cp

#### - TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) ..... 20 mg  
Excipients q.s.p ..... 1 cp

### 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 activités 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.

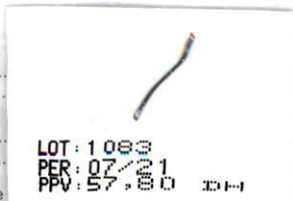
En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

### 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.



10 mg  
1 cp

20 mg  
1 cp

LOT: 1083  
PER: 07/21  
PPV: 57.00