

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

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Diagnostique et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

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

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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



9395

ND: 45232

## Déclaration de Maladie : N° P19-0014203

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9395 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : D.Y

Nom & Prénom : NASSI HICHAM Date de naissance : 13.11.64

Adresse : Rue 11 Resd Juna APP 402 étage MAZOLA CASABLANCA

Tél. : 06 6635 1749 Total des frais engagés : 835,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 26 OCT 2020

Nom et prénom du malade : NASSI HICHAM Age : 55

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

Nature de la maladie : HTA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : CASABLANCA Le : 26/10/2020

Signature de l'adhérent(e) :



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
25 OCT 2020	C		200 DA	الدكتور سعيد الكرواني طبيب محلف، خبير لدى المحاكم 60، طريق بني القمامي أقرب مستشفى الحي الدار البيضاء ماتولا الحي الحسني الطابق 077 90 70 88

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Polyclinique 58, Route My Thami Hay Hassani Tel: 0522 90 21 67	26 10 2020	63570

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

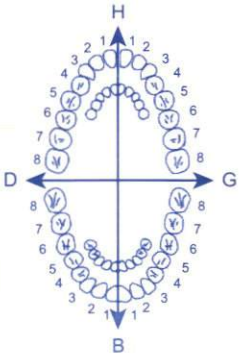
Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées		Nature des Soins	Coefficient		
					CCEFFICIENT DES TRAVAUX	
						MONTANTS DES SOINS
						DEBUT D'EXECUTION
					FIN D'EXECUTION	

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	<div>H</div> <div>25533412</div> <div>00000000</div> <div>D</div> <div>00000000</div> <div>35533411</div>	<div>21433552</div> <div>00000000</div> <div>G</div> <div>00000000</div> <div>11433553</div> <div>B</div>	CCEFFICIENT DES TRAVAUX		
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS	
				DATE DU DEVIS	
				DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Saïd GZOUÏ

Médecin Assermenté  
Expert près les Tribunaux

الدكتور سعيد الغزولي

طبيب محلف

خبير لدى المحاكم

NASSA HAY ASSANI

Casablanca, le :

26 OCT 2020

الدار البيضاء، في :

1. IRPHI 300  
N60.90 x 3.

19/1



x 3 mois

2. 10349  
10349



x 1 mois

3. 4968  
4968



63570 19/1 mois x 3

PHARMACIE POLYCLINIQUE  
DR. TIR ABDELAZIZ  
58, Route Mly Thami Hay Hassani  
Tél: 0522 90 21 67 Casa

الدكتور سعيد الغزولي  
طبيب محلف، خبير لدى المحاكم  
(قرب مصحة الضمان الإجتماعي) مازولا - الحي الحسني - الدار البيضاء  
60، طريق مولاي التهامي (قرب مصحة الضمان الإجتماعي) مازولا - الحي الحسني - الدار البيضاء  
Tél. : 05 22.90.70.88 - الهاتف : drgza@gmail.com



**IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg**

**Irbésartan**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 1. Composition du médicament :

IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg comprimés.

Principe actif : Irbésartan..... 75 mg ou 150 mg ou 300 mg

Excipients : Carboxyméthylcellulose calcium, Dioxyde de silicium colloïdal, Povidone, Carboxyméthylamidon sodique (type A), Talc, Stéarate de magnésium, Opadry II Blanc, Eau purifiée

### 2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

L'Irbésartan est un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II

### 3. Indications thérapeutiques :

• IRPHI® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

• IRPHI® est également indiqué dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

### 4. Posologie :

Mode d'administration :

Voie orale.

Hypertension artérielle essentielle

Posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée : 150 mg, administrée à la même heure en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.

Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté (diurétique tel que l'hydrochlorothiazide). Patients hypertendus diabétiques de type 2 :

Le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, dose d'entretien préférable pour le traitement de l'atteinte rénale.

Populations particulières :

Insuffisance rénale :

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients

diabète, et/ou d'une insuffisance cardiaque.

potassium sérique chez ces patients à risque d'hyperkaliémie.  
- Sténose de la valve aortique et mitrale, cardiomyopathie obstructive hypertrophique : comme avec les autres vasodilatateurs, une prudence particulière est indiquée chez les patients souffrant de sténose aortique ou mitrale, ou de cardiomyopathie obstructive hypertrophique.

- Hyperaldostéronisme primaire : les patients avec hyperaldostéronisme primaire ne répondent généralement pas aux médicaments antihypertenseurs agissant par l'intermédiaire de l'inhibition du système rénine-angiotensine. En conséquence, l'utilisation d'IRPHI® n'est pas recommandée.

- Général : chez les patients dont la tonicité vasculaire et la fonction rénale dépendent de façon prédominante de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (par exemple les patients présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère ou une maladie rénale sous-jacente, y compris une sténose des artères rénales), le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II agissant sur ce système a été associé à une hypotension aiguë, à une azotémie, une oligurie ou, rarement, à une insuffisance rénale aiguë. Comme avec n'importe quels agents antihypertenseurs, une baisse brutale de la pression artérielle chez des patients porteurs d'une cardiopathie ischémique ou d'une maladie cardiovasculaire ischémique pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Comme observé avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, l'irbésartan et les autres antagonistes de l'angiotensine semblent moins efficaces pour baisser la pression artérielle chez les sujets noirs par rapport aux sujets non noirs, probablement à cause d'une plus forte prévalence d'un taux de rénine bas dans la population hypertendue noire. L'association d'IRPHI à des médicaments contenant de l'Aliskiren est contre-indiquée chez les patients présentant un diabète ou une insuffisance rénale (DFG [débit de filtration glomérulaire] < 60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>).  
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN

### 8. Interactions médicamenteuses :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

- Diurétiques et autres antihypertenseurs : risque d'hypovolémie et d'hypotension par augmentation des effets hypotenseurs de l'irbésartan avec un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée. Cependant l'irbésartan a été associé sans problème à d'autres antihypertenseurs tels que des bêtabloquants, des antagonistes calciques à longue durée d'action et des diurétiques thiazidiques.

- Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium : risque d'augmentation des taux de potassium sérique et d'élévation de la kaliémie.

- Lithium : augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium, cette association est déconseillée. Si l'association se révèle nécessaire, une surveillance stricte de la lithémie est recommandée.

- Anti-inflammatoires non stéroïdiens : Atténuation de l'effet antihypertenseur.

**IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg**

**Irbésartan**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 1. Composition du médicament :

IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg comprimés.

Principe actif : Irbésartan..... 75 mg ou 150 mg ou 300 mg

Excipients : Carboxyméthylcellulose calcium, Dioxyde de silicium colloïdal, Povidone, Carboxyméthylamidon sodique (type A), Talc, Stéarate de magnésium, Opadry II Blanc, Eau purifiée

### 2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

L'Irbésartan est un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II

### 3. Indications thérapeutiques :

• IRPHI® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

• IRPHI® est également indiqué dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

### 4. Posologie :

Mode d'administration :

Voie orale.

Hypertension artérielle essentielle

Posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée : 150 mg, administrée à la même heure en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.

Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté (diurétique tel que l'hydrochlorothiazide). Patients hypertendus diabétiques de type 2 :

Le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, dose d'entretien préférable pour le traitement de l'atteinte rénale.

Populations particulières :

Insuffisance rénale :

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients

diabète, et/ou d'une insuffisance cardiaque.

potassium sérique chez ces patients à risque d'hyperkaliémie.  
- Sténose de la valve aortique et mitrale, cardiomyopathie obstructive hypertrophique : comme avec les autres vasodilatateurs, une prudence particulière est indiquée chez les patients souffrant de sténose aortique ou mitrale, ou de cardiomyopathie obstructive hypertrophique.

- Hyperaldostéronisme primaire : les patients avec hyperaldostéronisme primaire ne répondent généralement pas aux médicaments antihypertenseurs agissant par l'intermédiaire de l'inhibition du système rénine-angiotensine. En conséquence, l'utilisation d'IRPHI® n'est pas recommandée.

- Général : chez les patients dont la tonicité vasculaire et la fonction rénale dépendent de façon prédominante de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (par exemple les patients présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère ou une maladie rénale sous-jacente, y compris une sténose des artères rénales), le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II agissant sur ce système a été associé à une hypotension aiguë, à une azotémie, une oligurie ou, rarement, à une insuffisance rénale aiguë. Comme avec n'importe quels agents antihypertenseurs, une baisse brutale de la pression artérielle chez des patients porteurs d'une cardiopathie ischémique ou d'une maladie cardiovasculaire ischémique pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Comme observé avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, l'irbésartan et les autres antagonistes de l'angiotensine semblent moins efficaces pour baisser la pression artérielle chez les sujets noirs par rapport aux sujets non noirs, probablement à cause d'une plus forte prévalence d'un taux de rénine bas dans la population hypertendue noire. L'association d'IRPHI à des médicaments contenant de l'Aliskiren est contre-indiquée chez les patients présentant un diabète ou une insuffisance rénale (DFG [débit de filtration glomérulaire] < 60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>).  
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN

### 8. Interactions médicamenteuses :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

- Diurétiques et autres antihypertenseurs : risque d'hypovolémie et d'hypotension par augmentation des effets hypotenseurs de l'irbésartan avec un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée. Cependant l'irbésartan a été associé sans problème à d'autres antihypertenseurs tels que des bêtabloquants, des antagonistes calciques à longue durée d'action et des diurétiques thiazidiques.

- Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium : risque d'augmentation des taux de potassium sérique et d'élévation de la kaliémie.

- Lithium : augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium, cette association est déconseillée. Si l'association se révèle nécessaire, une surveillance stricte de la lithémie est recommandée.

- Anti-inflammatoires non stéroïdiens : Atténuation de l'effet antihypertenseur.

**IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg**

**Irbésartan**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 1. Composition du médicament:

IRPHI® 75mg, 150mg et 300mg comprimés.

Principe actif : Irbésartan..... 75 mg ou 150 mg ou 300 mg

Excipients : Carboxyméthylcellulose calcium, Dioxyde de silicium colloïdal, Povidone, Carboxyméthylamidon sodique (type A), Talc, Stéarate de magnésium, Opadry II Blanc, Eau purifiée

### 2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

L'Irbésartan est un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II

### 3. Indications thérapeutiques :

• IRPHI® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

• IRPHI® est également indiqué dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

### 4. Posologie :

Mode d'administration :

Voie orale.

Hypertension artérielle essentielle

Posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée : 150 mg, administrée à la même heure en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.

Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté (diurétique tel que l'hydrochlorothiazide). Patients hypertendus diabétiques de type 2 :

Le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, dose d'entretien préférable pour le traitement de l'atteinte rénale.

Populations particulières :

Insuffisance rénale :

Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients

diabète, et/ou d'une insuffisance cardiaque.

potassium sérique chez ces patients à risque d'hyperkaliémie.  
- Sténose de la valve aortique et mitrale, cardiomyopathie obstructive hypertrophique : comme avec les autres vasodilatateurs, une prudence particulière est indiquée chez les patients souffrant de sténose aortique ou mitrale, ou de cardiomyopathie obstructive hypertrophique.

- Hyperaldostéronisme primaire : les patients avec hyperaldostéronisme primaire ne répondent généralement pas aux médicaments antihypertenseurs agissant par l'intermédiaire de l'inhibition du système rénine-angiotensine. En conséquence, l'utilisation d'IRPHI® n'est pas recommandée.

- Général : chez les patients dont la tonicité vasculaire et la fonction rénale dépendent de façon prédominante de l'activité du système rénine-angiotensine-aldostérone (par exemple les patients présentant une insuffisance cardiaque congestive sévère ou une maladie rénale sous-jacente, y compris une sténose des artères rénales), le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II agissant sur ce système a été associé à une hypotension aiguë, à une azotémie, une oligurie ou, rarement, à une insuffisance rénale aiguë. Comme avec n'importe quels agents antihypertenseurs, une baisse brutale de la pression artérielle chez des patients porteurs d'une cardiopathie ischémique ou d'une maladie cardiovasculaire ischémique pourrait entraîner un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral.

Comme observé avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, l'irbésartan et les autres antagonistes de l'angiotensine semblent moins efficaces pour baisser la pression artérielle chez les sujets noirs par rapport aux sujets non noirs, probablement à cause d'une plus forte prévalence d'un taux de rénine bas dans la population hypertendue noire. L'association d'IRPHI à des médicaments contenant de l'Aliskiren est contre-indiquée chez les patients présentant un diabète ou une insuffisance rénale (DFG [débit de filtration glomérulaire] < 60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>).  
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN

### 8. Interactions médicamenteuses :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

- Diurétiques et autres antihypertenseurs : risque d'hypovolémie et d'hypotension par augmentation des effets hypotenseurs de l'irbésartan avec un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée. Cependant l'irbésartan a été associé sans problème à d'autres antihypertenseurs tels que des bêtabloquants, des antagonistes calciques à longue durée d'action et des diurétiques thiazidiques.

- Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium : risque d'augmentation des taux de potassium sérique et d'élévation de la kaliémie.

- Lithium : augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium, cette association est déconseillée. Si l'association se révèle nécessaire, une surveillance stricte de la lithémie est recommandée.

- Anti-inflammatoires non stéroïdiens : Atténuation de l'effet antihypertenseur.



TAH

PPV: 49,60 DH  
LOT: 20E06  
EXP: 05/2023

mg, 40 mg  
culé

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

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 que TAHOR®, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TAHOR®, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TAHOR®, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TAHOR®, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

#### 1. QU'EST-CE QUE TAHOR®, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant/inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.

• Réduction des hypercholestérolémies pures (types 2a) ou mixtes (types 2 b et 3) en complément d'un régime adapté et assidu. • Hypercholestérolémie familiale homozygote, en addition à d'autres traitements hypolipémiants (notamment LDL aphasie) ou lorsque de tels traitements ne sont pas disponibles. • Réduction des événements coronaires chez des patients hypertendus traités avec 3 facteurs de risque en prévention primaire, avec ou sans hyperlipidémie associée. • Prévention des événements coronaires et cérébrovasculaires chez des patients diabétiques de type 2 avec un autre facteur de risque, avec ou sans hyperlipidémie associée.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAHOR®, comprimé pelliculé ?

**Ne prenez jamais TAHOR®, comprimé pelliculé :** • si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6, • si vous avez ou avez eu une maladie du foie, • si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables, • si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable, • si vous êtes enceinte ou essayez de l'être, • si vous allaitez.

**Avertissements et précautions :** Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre TAHOR®, comprimé pelliculé. • Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère, • si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de TAHOR® peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse), • si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans

Sans objet.

Si vous avez d'autres  
prendre votre traitement

#### 4. QUELS SONT LES

Comme tous les médicaments, TAHOR® peut provoquer des effets indésirables, mais pas tous les patients y sont sensibles.

**Si vous ressentez l'un des effets indésirables suivants, consultez immédiatement votre médecin ou votre infirmier/ère.**

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

**Effets indésirables graves :** Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique ; les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

Pfizer

Fabriquée par PFIZER Tunisie

Fondouk Choucha 2013 Ben Arous - Tunis  
Avec l'autorisation de PFIZER Inc. New York

Laboratoires Pfizer S.A. Maroc

Km 0.5 Route de Oualidia 24000 El Jadida

P.P.V: 103DH40

6 118000 250807

Laboratoires  
Pfizer S.A.