

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

M22- 0014309

164520

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7673 Société : Royal Air Maroc
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : BENBIHI Tifani
 Date de naissance : 13.03.1946
 Adresse : BP 213 51000 El Hageb
 Tél. : 0661316261 Total des frais engagés : 1012,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. KHALDOUNI Imad
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie Nutrition
N° 12 Imad KHALDOUNI

Date de consultation : 05/05/2023

Nom et prénom du malade : Tifani Benbihi Age :

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

Nature de la maladie : D.T.2

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☒ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : El Hageb Le : 03/06/2023

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



[illegible]

25007

**Gauche et signature du Médecin
attestant le Paiement des Actes**

INPE: 13172694

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>Pharmacie Nouvelle</p> <p>Mme DOUNYA MOHATTANE</p> <p>42, Avenue Hassan II</p> <p>El Hajeb</p> <p>Tel : 05 35 54 30 38</p> <p>INDE 139045793</p>	<p>09 / 05 / 2023</p>	<p>768,90</p>

Cachet du Pharmacien
ou du Fournisseur

Pharmacie Nouvelle
Mme DOUNYA MOHATTANE
42, Avenue Hassan II
El Hajeb
Tél. : 05 35 54 30 38
INPE 132045733

09/05/2023

762,50

[illegible]

Cachet et signature du
Laboratoire et du Radiologue

Date _____

Désignation des Coefficients

Montant
des Honoraires[illegible]

Cachet et signature
du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

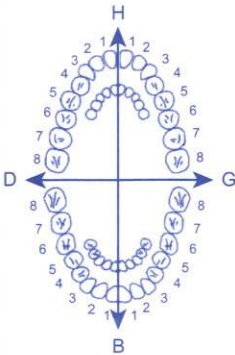
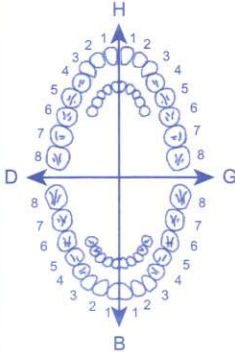
Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 00000000 D </div> <div style="text-align: center;"> 21433552 00000000 G </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> 00000000 35533411 B </div> <div style="text-align: center;"> 00000000 11433553 B </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

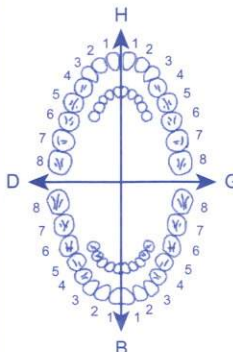
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées		Nature des Soins	Coefficient		
					COEFFICIENT DES TRAVAUX	<input type="text"/>
					MONTANTS DES SOINS	<input type="text"/>
					DEBUT D'EXECUTION	<input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION	<input type="text"/>	

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINSDATE DU
DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Spécialiste en Endocrinologie,
Diabétologie et Nutrition
Lauréate de la faculté de médecine
et de pharmacie de fés
Ancienne médecin au CHU de Fés
Ancienne médecin à l'hôpital militaire
Moulay Ismail
Diplôme universitaire d'obésité

اختصاصية في أمراض الغدة
داء السكري وأمراض الأيض
خريجة كلية الطب والصيدلة بفاس
طبيبة سابقة بالمركز الإستشفائي
الجامعي بفاس
طبيبة سابقة بالمستشفى العسكري
مولاي إسماعيل
دبلوم جامعي في أمراض السمنة

Meknès le/...../.....

MEKNES le 09/05/2023

Mr TIJANI BENBACH

GLURENOR 30 MG

1/2 cp *2 / j avant repas

ULORIC 40

1 cp/j le soir

CIVASTINE 20

1 cp le soir après repas

(- Traitement de 3 mois -)

Pharmacie Nouvelle

Mme DOUNYA MOHATTANE

42, Avenue Hassan II

El Hajeb

Tél. : 05 35 54 30 38

GLURENOR comprimés 30 mg

Gliquidone

CATEGORIE PHARMACOTERAPEUTIQUE

Sulfamide Hypoglycémiant. Antidiabète.

INDICATIONS THERAPEUTIQUE*

Traitement du diabète sucré (typ. 1 et 2).

* VIGNETTE
GLURENOR® 30 mg
60 comprimés
PPV 69DH

lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne suffisent pas à eux seuls pour un contrôle adéquat de la glycémie.

CONTRE-INDICATIONS

Hypersensibilité au principe actif, aux sulfonurées en général ou à l'un des excipients.

Les sulfonurées sont contre-indiquées dans le diabète de type I (insulinodépendant), acido-cétosique, le coma et le pré-coma diabétique, les états prédiabétiques, la grossesse et l'allaitement, en cas de fonction rénale ou hépatique gravement compromise ou en cas d'insuffisance surrénalienne.

PRECAUTIONS D'USAGE

L'usage des hypoglycémiantes oraux du groupe des sulfonurées doit être limité aux patients adultes atteints de diabète sucré de type II symptomatique et non cétogénique; qui ne peut être contrôlé par un régime et à qui l'administration d'insuline n'est pas indiquée.

En cas de manifestations hypoglycémiques (voir effets indésirables) administrer des hydrates de carbone; dans les cas les plus graves, qui rarement peuvent déboucher sur la perte de conscience, il faut effectuer une perfusion lente i.v. de solution glucosée.

En cas de traumatismes, d'interventions chirurgicales, de maladies infectieuses et de fièvre, il peut s'avérer nécessaire d'instaurer temporairement la thérapie insulinaire pour maintenir un contrôle métabolique approprié.

Les patients doivent apprendre à reconnaître les premiers symptômes de l'hypoglycémie (qui sont, en général, le mal de tête, l'irritabilité et la dépression, les troubles du sommeil, les tremblements, la forte transpiration) afin de pouvoir avvertir en temps utile leur médecin, qui doit être aussi informé en cas de fièvre ou de troubles digestifs intercurrents.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

L'activité hypoglycémiant des sulfonurées peut être augmentée par le dicumarol et ses dérivés, par les inhibiteurs des mono amino oxydases, par les bêta-bloquants, par les sulfamides, par le phénylbutazone et ses dérivés, par le chloramphénicol, par les tétracyclines, par la cyclophosphamide, par le probénécide, le phényramidol, les tuberculostatiques et par les salicylates; elle peut être au contraire diminuée par les sympathicomimétiques, la chlorpromazine, les corticostéroïdes, les contraceptifs oraux et les hormones thyroïdiennes, les diurétiques thiazidiques et les préparations d'acide nicotinique. Il faut également agir avec prudence lors de l'administration simultanée de bêta-bloquants.

Chez les patients traités avec des sulfonurées, il faut tenir compte de la possibilité d'un effet antabuse après ingestion de boissons alcoolisées.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou si vous avez pris récemment tout autre type de médicament, même ceux sans prescription médicale.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Le traitement aux sulfonurées de patients ayant un déficit en G6PD peut entraîner une anémie hémolytique.

Le Gliquidone doit donc être utilisé avec précaution chez ces patients et doit être considéré une alternative thérapeutique.

Le médicament contient du lactose, en cas d'intolérance à certains sucres, informer votre médecin traitant avant de prendre ce médicament.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Glurenore est contre-indiqué pendant la grossesse. Dans ce cas le traitement à l'insuline est instauré.

Les patientes voulant programmer une grossesse doivent en informer leur médecin.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre n'importe quel médicament.

Allaitement

Comme il n'existe pas de données sur le passage du gliquidone dans le lait maternel, Glurenor ne doit pas être pris par les femmes qui allaitent.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Aucune étude n'a été effectuée sur la capacité à conduire ou à utiliser des machines. Toutefois, Glurenore peut causer une hypoglycémie. Les patients devraient être informés pour savoir reconnaître les symptômes de l'hypoglycémie et agir avec prudence lorsqu'ils conduisent des véhicules ou utilisent des machines.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

La posologie doit être établie individuellement et doit se baser sur les résultats des contrôles métaboliques effectués par le médecin.

En principe, de 1 à 3 comprimés par jour aux repas principaux, selon la prescription de votre médecin. Le dépassement du dosage journalier de 4 comprimés (120 mg) ne donne généralement pas de meilleurs résultats thérapeutiques.

Si vous avez un doute sur l'utilisation de ce médicament, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

GLURENOR comprimés 30 mg

Gliquidone

CATEGORIE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Sulfamide Hypoglycémiant. Antidi-

INDICATIONS THERAPEUTIQUE

Traitement du diabète
glycémie.

CONTRE-INDI

Hypersensibilité
Les sulfonylurées su
et l'allaitement, en cas

*** VIGNETTE**
GLURENOR® 30 mg
60 comprimés O
PPV 69DH

ant lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne suffisent pas à eux seuls pour un contrôle adéquat de la

sulfonylurées en général ou à l'un des excipients.

dans le diabète de type I (insulinodépendant), acido-cétosique,, le coma et le pré-coma diabétique, les états prédiabétiques, la grossesse
rénale ou hépatique gravement compromise ou en cas d'insuffisance surrénalienne.

PRECAUTIONS D'USAGE

L'usage des hypoglycémiantes oraux du groupe des sulfonylurées doit être limité aux patients adultes atteints de diabète sucré de type II symptomatique et non cétogénique, qui ne peut être contrôlé par un régime et à qui l'administration d'insuline n'est pas indiquée.

En cas de manifestations hypoglycémiques (voir effets indésirables) administrer des hydrates de carbone; dans les cas les plus graves, qui rarement peuvent déboucher sur la perte de conscience, il faut effectuer une perfusion lente i.v. de solution glucosée.

En cas de traumatismes, d'interventions chirurgicales, de maladies infectieuses et de fièvre, il peut s'avérer nécessaire d'instaurer temporairement la thérapie insulinaire pour maintenir un contrôle métabolique approprié.

Les patients doivent apprendre à reconnaître les premiers symptômes de l'hypoglycémie (qui sont, en général, le mal de tête, l'irritabilité et la dépression, les troubles du sommeil, les tremblements, la forte transpiration) afin de pouvoir avvertir en temps utile leur médecin, qui doit être aussi informé en cas de fièvre ou de troubles digestifs intercurrents.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

L'activité hypoglycémiant des sulfonylurées peut être augmentée par le dicumaryl et ses dérivés, par les inhibiteurs des mono amino oxydases, par les bêta-bloquants, par les sulfamides, par le phénylbutazone et ses dérivés, par le chloramphénicol, par les tétracyclines, par la cyclophosphamide, par le probénécide, le phényramidol, les tuberculostatiques et par les salicylates; elle peut être au contraire diminuée par les sympathicomimétiques, la chlorpromazine, les corticostéroïdes, les contraceptifs oraux et les hormones thyroïdiennes, les diurétiques thiazidiques et les préparations d'acide nicotinique.

Il faut également agir avec prudence lors de l'administration simultanée de bêta-bloquants.

Chez les patients traités avec des sulfonylurées, il faut tenir compte de la possibilité d'un effet antabuse après ingestion de boissons alcoolisées.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou si vous avez pris récemment tout autre type de médicament, même ceux sans prescription médicale.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Le traitement aux sulfonylurées de patients ayant un déficit en G6PD peut entraîner une anémie hémolytique.

Le Glucidone doit donc être utilisé avec précaution chez ces patients et doit être considéré une alternative thérapeutique.

Le médicament contient du lactose, en cas d'intolérance à certains sucres, informez votre médecin traitant avant de prendre ce médicament.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Glurenore est contre-indiqué pendant la grossesse. Dans ce cas le traitement à l'insuline est instauré.

Les patientes voulant programmer une grossesse doivent en informer leur médecin.

Demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre n'importe quel médicament.

Allaitement

Comme il n'existe pas de données sur le passage du gliquidone dans le lait maternel, Glurenor ne doit pas être pris par les femmes qui allaitent.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Aucune étude n'a été effectuée sur la capacité à conduire ou à utiliser des machines. Toutefois, Glurenore peut causer une hypoglycémie. Les patients devraient être informés pour savoir reconnaître les symptômes de l'hypoglycémie et agir avec prudence lorsqu'ils conduisent des véhicules ou utilisent des machines.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

La posologie doit être établie individuellement et doit se baser sur les résultats des contrôles métaboliques effectués par le médecin.

En principe, de 1 à 3 comprimés par jour aux repas principaux, selon la prescription de votre médecin. Le dépassement du dosage journalier de 4 comprimés (120 mg) ne donne généralement pas de meilleurs résultats thérapeutiques.

Si vous avez un doute sur l'utilisation de ce médicament, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

Uloric®

40 & 80 mg (Febuxostat)

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé

LOT 137474
MFG 01 2022
EXP 01 2024
SN 02TIM338E0HC

PPV
110DH70

... de cette notice avant de prendre ce médicament. Si vous avez une 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, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait être nocif. Des effets indésirables peuvent apparaître. Si vous remarquez un effet indésirable dans cette notice, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien.



Croscon®
Opadry OY 37474
Excipients à effet notoire

3. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE ou TYPE D'ACTIVITE :

ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Febuxostat ». Celle-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « antigoutteux » qui est un inhibiteur de la synthèse de l'acide urique.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Les comprimés d'ULORIC contiennent la substance active Febuxostat et sont utilisés pour traiter la goutte, qui est liée à la présence dans l'organisme d'une quantité excessive d'un composé appelé acide urique (urate). Chez certaines personnes, l'acide urique s'accumule dans le sang et sa quantité peut devenir trop élevée pour rester soluble. Dans ce cas, des cristaux d'urate peuvent se former dans les articulations et les reins et autour de ceux-ci. Ces cristaux peuvent provoquer des douleurs intenses subites, une rougeur, une chaleur et un gonflement d'une articulation (crise de goutte). Sans traitement, des dépôts plus volumineux appelés tophi peuvent se former dans et autour des articulations. Ces tophi peuvent provoquer des lésions articulaires et osseuses. ULORIC agit en réduisant le taux d'acide urique dans le sang (uricémie). Le maintien de l'uricémie à un niveau bas, grâce à la prise quotidienne d'ULORIC, permet d'arrêter l'accumulation de cristaux et de réduire progressivement les symptômes. Le maintien d'une uricémie suffisamment basse pendant une durée suffisamment longue peut également permettre une diminution de la taille des tophi. ULORIC est indiqué chez l'adulte.

5. POSOLOGIE :

- Mode et voie d'administration :
Par voie orale.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. ULORIC existe en comprimés pelliculés contenant 40 et 80 mg de Febuxostat. Votre médecin décidera la dose qui vous convient. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par ULORIC, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

Durée de traitement :

Votre médecin décidera de la dose appropriée d'ULORIC, comprimé pelliculé. Il est important de continuer à prendre ULORIC aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre crise de goutte.

Fréquence d'administration :

La posologie habituelle est d'un comprimé par jour.
Les comprimés peuvent être pris avec ou sans aliments.
Continuez à prendre ULORIC tous les jours même si vous n'avez pas de crise de goutte.

6. Contre indications :

Ne prenez jamais ULORIC, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au Febuxostat, le principe actif de ULORIC ou à l'un des autres composants contenus dans ces comprimés.

7. EFFETS INDESIRABLES :

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) sont :

- Anomalie du bilan hépatique

- Envie impérieuse d'uriner
- Modification ou diminution de la quantité d'urine dues à une inflammation des reins (néphrite tubulo-interstitielle)
- Inflammation du foie (hépatite)
- Jaunissement de la peau (jaunisse)
- Lésion du foie

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

8. Mise en garde spéciales et / Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ULORIC, comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre ULORIC, comprimé pelliculé :

- Si vous avez ou avez eu une insuffisance cardiaque ou des problèmes cardiaques
- Si vous avez ou avez eu une maladie des reins et/ou une réaction allergique grave à l'allopurinol (un médicament utilisé pour le traitement de la goutte)
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie ou une anomalie des paramètres de la fonction hépatique.
- Si vous êtes traité(e) pour une uricémie élevée due à un cancer ou un syndrome de Leusch-Nyhan (affection héréditaire rare, au cours de laquelle le taux d'acide urique dans le sang est trop élevé)
- Si vous avez des problèmes thyroïdiens.

En cas de réaction allergique à ULORIC, arrêtez de prendre ce médicament.

Les symptômes d'une réaction allergique au Febuxostat peuvent être :

- Une éruption cutanée pouvant être des formes graves (avec des cloques, des nodules, des démangeaisons, une éruption exfoliative), des démangeaisons.
- Un gonflement des membres ou de la face.
- Une difficulté à respirer.
- De la fièvre avec un gonflement des ganglions lymphatiques.
- Mais également des manifestations allergiques graves, potentiellement fatales par arrêt cardiaque ou circulatoire.

Votre médecin peut décider l'arrêt définitif de votre traitement par ULORIC.

De rares cas d'éruption cutanée pouvant être fatales (syndrome de Stevens-Johnson) ont été observés lors de l'utilisation de ULORIC, apparaissant au début au niveau du tronc sous forme de boutons rougeâtres localisés ou des plaques circulaires avec, en leurs centres, des cloques.

Des ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, au niveau des parties génitales et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. L'éruption cutanée peut évoluer sur l'ensemble du corps vers la formation de cloques ou un décollement de la peau.

Si vous développez un syndrome de Stevens-Johnson lors de l'utilisation d'ULORIC, votre traitement par Febuxostat ne devra jamais être réitéré. Si vous présentez une éruption cutanée ou des symptômes cutanés, vous devez prendre immédiatement l'avis d'un médecin et lui dire que vous prenez ce médicament.

Si vous avez actuellement une crise de goutte (survenue subite de douleurs intenses, d'une sensibilité, d'une rougeur, d'une chaleur et d'un gonflement d'une articulation), attendez que la crise de goutte disparaisse totalement avant de débuter le traitement par ULORIC.

Chez certaines personnes, des crises de goutte peuvent apparaître au début d'un traitement par certains médicaments qui diminuent le taux d'acide urique. Ces crises n'apparaissent pas chez toutes les personnes traitées, mais peuvent survenir lors de la prise d'ULORIC, particulièrement au cours des premières semaines ou des premiers mois qui suivent le début du traitement.

Il est important de continuer à prendre ULORIC même si vous avez une crise de goutte, car ce médicament continuera à agir pour diminuer l'uricémie. Les crises de goutte deviendront moins fréquentes et moins douloureuses au cours du temps si vous continuerez à prendre ULORIC tous les jours.

Votre médecin prescrira souvent d'autres médicaments, s'ils sont nécessaires, afin de prévenir ou de traiter les symptômes d'une crise de goutte (par exemple douleurs et gonflement d'une articulation).

Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang afin de vérifier que votre foie fonctionne normalement.

Enfants et adolescents : Ne jamais donner ce médicament aux enfants de moins de 18 ans étant donné que la sécurité et l'efficacité de ce médicament dans cette population n'ont pas été établies.

ULORIC contient du lactose : Les comprimés d'ULORIC contiennent du lactose (un type de sucre). Si vous êtes intolérant à certains sucres, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament.

9. Interactions médicamenteuses :

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci inclut les médicaments obtenus sans ordonnance.

Il est particulièrement important de prévenir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez un médicament contenant l'une des substances suivantes, car il peut interagir avec ULORIC, et votre médecin peut vouloir envisager les mesures nécessaires :

- Mercaptopurine (utilisée dans le traitement du cancer)
- Azathioprine (utilisée pour réduire les réponses immunitaires)
- Théophylline (utilisée pour traiter l'asthme).

Si vous n'êtes pas sûr que l'une des situations ci-dessus s'applique à vous, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ULORIC.

Interactions avec les aliments et les boissons

Uloric®

40 & 80 mg (Febuxostat)

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé

LOT 137474
MFG 01 2022
EXP 01 2024
SN 02TIM338E0HC

PPV
110DH70

... de cette notice avant de prendre ce médicament. Si vous avez une 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, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait être nocif. Des effets indésirables peuvent apparaître. Si vous remarquez un effet indésirable dans cette notice, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien.

30 comprimés pelliculés
40 mg

Croscarmellose, Opadry OY 37, excipients à effet notoire.

3. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE ou TYPE D'ACTIVITE :

ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Febuxostat ». Celle-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « antigoutteux » qui est un inhibiteur de la synthèse de l'acide urique.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES : DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Les comprimés d'ULORIC contiennent la substance active Febuxostat et sont utilisés pour traiter la goutte, qui est liée à la présence dans l'organisme d'une quantité excessive d'un composé appelé acide urique (urate). Chez certaines personnes, l'acide urique s'accumule dans le sang et sa quantité peut devenir trop élevée pour rester soluble. Dans ce cas, des cristaux d'urate peuvent se former dans les articulations et les reins et autour de ceux-ci. Ces cristaux peuvent provoquer des douleurs intenses subites, une rougeur, une chaleur et un gonflement d'une articulation (crise de goutte). Sans traitement, des dépôts plus volumineux appelés tophi peuvent se former dans et autour des articulations. Ces tophi peuvent provoquer des lésions articulaires et osseuses. ULORIC agit en réduisant le taux d'acide urique dans le sang (uricémie). Le maintien de l'uricémie à un niveau bas, grâce à la prise quotidienne d'ULORIC, permet d'arrêter l'accumulation de cristaux et de réduire progressivement les symptômes. Le maintien d'une uricémie suffisamment basse pendant une durée suffisamment longue peut également permettre une diminution de la taille des tophi. ULORIC est indiqué chez l'adulte.

5. POSOLOGIE :

- Mode et voie d'administration : Par voie orale.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. ULORIC existe en comprimés pelliculés contenant 40 et 80 mg de Febuxostat. Votre médecin décidera la dose qui vous convient. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par ULORIC, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

- Durée de traitement :

Votre médecin décidera de la dose appropriée d'ULORIC, comprimé pelliculé. Il est important de continuer à prendre ULORIC aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre crise de goutte.

- Fréquence d'administration :

La posologie habituelle est d'un comprimé par jour. Les comprimés peuvent être pris avec ou sans aliments. Continuez à prendre ULORIC tous les jours même si vous n'avez pas de crise de goutte.

6. Contre indications :

Ne prenez jamais ULORIC, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au Febuxostat, le principe actif de ULORIC ou à l'un des autres composants contenus dans ces comprimés.

7. EFFETS INDESIRABLES :

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) sont :

- Anomalie du bilan hépatique

- Envie impérieuse d'uriner
- Modification ou diminution de la quantité d'urine dues à une inflammation des reins (néphrite tubulo-interstitielle)
- Inflammation du foie (hépatite)
- Jaunissement de la peau (jaunisse)
- Lésion du foie

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

8. Mise en garde spéciales et / Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ULORIC, comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre ULORIC, comprimé pelliculé :

- Si vous avez ou avez eu une insuffisance cardiaque ou des problèmes cardiaques
- Si vous avez ou avez eu une maladie des reins et/ou une réaction allergique grave à l'allopurinol (un médicament utilisé pour le traitement de la goutte)
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie ou une anomalie des paramètres de la fonction hépatique.
- Si vous êtes traité(e) pour une uricémie élevée due à un cancer ou un syndrome de Leusch-Nyhan (affection héréditaire rare, au cours de laquelle le taux d'acide urique dans le sang est trop élevé)
- Si vous avez des problèmes thyroïdiens.

En cas de réaction allergique à ULORIC, arrêtez de prendre ce médicament.

Les symptômes d'une réaction allergique au Febuxostat peuvent être :

- Une éruption cutanée pouvant être des formes graves (avec des cloques, des nodules, des démangeaisons, une éruption exfoliative), des démangeaisons.
- Un gonflement des membres ou de la face.
- Une difficulté à respirer.
- De la fièvre avec un gonflement des ganglions lymphatiques.
- Mais également des manifestations allergiques graves, potentiellement fatales par arrêt cardiaque ou circulatoire.

Votre médecin peut décider l'arrêt définitif de votre traitement par ULORIC.

De rares cas d'éruption cutanée pouvant être fatales (syndrome de Stevens-Johnson) ont été observés lors de l'utilisation de ULORIC, apparaissant au début au niveau du tronc sous forme de boutons rougeâtres localisés ou des plaques circulaires avec, en leurs centres, des cloques.

Des ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, au niveau des parties génitales et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. L'éruption cutanée peut évoluer sur l'ensemble du corps vers la formation de cloques ou un décollement de la peau.

Si vous développez un syndrome de Stevens-Johnson lors de l'utilisation d'ULORIC, votre traitement par Febuxostat ne devra jamais être réitéré. Si vous présentez une éruption cutanée ou des symptômes cutanés, vous devez prendre immédiatement l'avis d'un médecin et lui dire que vous prenez ce médicament.

Si vous avez actuellement une crise de goutte (survenue subite de douleurs intenses, d'une sensibilité, d'une rougeur, d'une chaleur et d'un gonflement d'une articulation), attendez que la crise de goutte disparaisse totalement avant de débuter le traitement par ULORIC.

Chez certaines personnes, des crises de goutte peuvent apparaître au début d'un traitement par certains médicaments qui diminuent le taux d'acide urique. Ces crises n'apparaissent pas chez toutes les personnes traitées, mais peuvent survenir lors de la prise d'ULORIC, particulièrement au cours des premières semaines ou des premiers mois qui suivent le début du traitement.

Il est important de continuer à prendre ULORIC même si vous avez une crise de goutte, car ce médicament continuera à agir pour diminuer l'uricémie. Les crises de goutte deviendront moins fréquentes et moins douloureuses au cours du temps si vous continuerez à prendre ULORIC tous les jours.

Votre médecin prescrira souvent d'autres médicaments, s'ils sont nécessaires, afin de prévenir ou de traiter les symptômes d'une crise de goutte (par exemple douleurs et gonflement d'une articulation).

Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang afin de vérifier que votre foie fonctionne normalement.

Enfants et adolescents : Ne jamais donner ce médicament aux enfants de moins de 18 ans étant donné que la sécurité et l'efficacité de ce médicament dans cette population n'ont pas été établies.

ULORIC contient du lactose : Les comprimés d'ULORIC contiennent du lactose (un type de sucre). Si vous êtes intolérant à certains sucres, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament.

9. Interactions médicamenteuses :

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci inclut les médicaments obtenus sans ordonnance.

Il est particulièrement important de prévenir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez un médicament contenant l'une des substances suivantes, car il peut interagir avec ULORIC, et votre médecin peut vouloir envisager les mesures nécessaires :

- Mercaptopurine (utilisée dans le traitement du cancer)
- Azathioprine (utilisée pour réduire les réponses immunitaires)
- Théophylline (utilisée pour traiter l'asthme).

Si vous n'êtes pas sûr que l'une des situations ci-dessus s'applique à vous, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ULORIC.

Interactions avec les aliments et les boissons

Uloric®

40 & 80 mg (Febuxostat)

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé

LOT 137474
MFG 01 2022
EXP 01 2024
SN 02TIM338E0HC

PPV
110DH70

... de cette notice avant de prendre ce médicament, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez une 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, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait être nocif. Des effets indésirables peuvent apparaître, cela pourrait être grave ou si vous remarquez un effet indésirable dans cette notice, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien.



Croscon®
Opadry OY 37474
Excipients à effet notoire

3. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE ou TYPE D'ACTIVITE :

ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Febuxostat ». Celle-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « antigoutteux » qui est un inhibiteur de la synthèse de l'acide urique.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Les comprimés d'ULORIC contiennent la substance active Febuxostat et sont utilisés pour traiter la goutte, qui est liée à la présence dans l'organisme d'une quantité excessive d'un composé appelé acide urique (urate). Chez certaines personnes, l'acide urique s'accumule dans le sang et sa quantité peut devenir trop élevée pour rester soluble. Dans ce cas, des cristaux d'urate peuvent se former dans les articulations et les reins et autour de ceux-ci. Ces cristaux peuvent provoquer des douleurs intenses subites, une rougeur, une chaleur et un gonflement d'une articulation (crise de goutte). Sans traitement, des dépôts plus volumineux appelés tophi peuvent se former dans et autour des articulations. Ces tophi peuvent provoquer des lésions articulaires et osseuses. ULORIC agit en réduisant le taux d'acide urique dans le sang (uricémie). Le maintien de l'uricémie à un niveau bas, grâce à la prise quotidienne d'ULORIC, permet d'arrêter l'accumulation de cristaux et de réduire progressivement les symptômes. Le maintien d'une uricémie suffisamment basse pendant une durée suffisamment longue peut également permettre une diminution de la taille des tophi. ULORIC est indiqué chez l'adulte.

5. POSOLOGIE :

- Mode et voie d'administration :
Par voie orale.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. ULORIC existe en comprimés pelliculés contenant 40 et 80 mg de Febuxostat. Votre médecin décidera la dose qui vous convient. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par ULORIC, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

Durée de traitement :

Votre médecin décidera de la dose appropriée d'ULORIC, comprimé pelliculé. Il est important de continuer à prendre ULORIC aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre crise de goutte.

Fréquence d'administration :

La posologie habituelle est d'un comprimé par jour.
Les comprimés peuvent être pris avec ou sans aliments.
Continuez à prendre ULORIC tous les jours même si vous n'avez pas de crise de goutte.

6. Contre indications :

Ne prenez jamais ULORIC, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au Febuxostat, le principe actif de ULORIC ou à l'un des autres composants contenus dans ces comprimés.

7. EFFETS INDESIRABLES :

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) sont :

- Anomalie du bilan hépatique

- Envie impérieuse d'uriner
- Modification ou diminution de la quantité d'urine dues à une inflammation des reins (néphrite tubulo-interstielle)
- Inflammation du foie (hépatite)
- Jaunissement de la peau (jaunisse)
- Lésion du foie

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

8. Mise en garde spéciales et / Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ULORIC, comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre ULORIC, comprimé pelliculé :

- Si vous avez ou avez eu une insuffisance cardiaque ou des problèmes cardiaques
- Si vous avez ou avez eu une maladie des reins et/ou une réaction allergique grave à l'allopurinol (un médicament utilisé pour le traitement de la goutte)
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie ou une anomalie des paramètres de la fonction hépatique.
- Si vous êtes traité(e) pour une uricémie élevée due à un cancer ou un syndrome de Leusch-Nyhan (affection héréditaire rare, au cours de laquelle le taux d'acide urique dans le sang est trop élevé)
- Si vous avez des problèmes thyroïdiens.

En cas de réaction allergique à ULORIC, arrêtez de prendre ce médicament.

Les symptômes d'une réaction allergique au Febuxostat peuvent être :

- Une éruption cutanée pouvant être des formes graves (avec des cloques, des nodules, des démangeaisons, une éruption exfoliative), des démangeaisons.
- Un gonflement des membres ou de la face.
- Une difficulté à respirer.
- De la fièvre avec un gonflement des ganglions lymphatiques.
- Mais également des manifestations allergiques graves, potentiellement fatales par arrêt cardiaque ou circulatoire.

Votre médecin peut décider l'arrêt définitif de votre traitement par ULORIC.

De rares cas d'éruption cutanée pouvant être fatales (syndrome de Stevens-Johnson) ont été observés lors de l'utilisation de ULORIC, apparaissant au début au niveau du tronc sous forme de boutons rougeâtres localisés ou des plaques circulaires avec, en leurs centres, des cloques.

Des ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, au niveau des parties génitales et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. L'éruption cutanée peut évoluer sur l'ensemble du corps vers la formation de cloques ou un décollement de la peau.

Si vous développez un syndrome de Stevens-Johnson lors de l'utilisation d'ULORIC, votre traitement par Febuxostat ne devra jamais être réitéré. Si vous présentez une éruption cutanée ou des symptômes cutanés, vous devez prendre immédiatement l'avis d'un médecin et lui dire que vous prenez ce médicament.

Si vous avez actuellement une crise de goutte (survenue subite de douleurs intenses, d'une sensibilité, d'une rougeur, d'une chaleur et d'un gonflement d'une articulation), attendez que la crise de goutte disparaisse totalement avant de débuter le traitement par ULORIC.

Chez certaines personnes, des crises de goutte peuvent apparaître au début d'un traitement par certains médicaments qui diminuent le taux d'acide urique. Ces crises n'apparaissent pas chez toutes les personnes traitées, mais peuvent survenir lors de la prise d'ULORIC, particulièrement au cours des premières semaines ou des premiers mois qui suivent le début du traitement.

Il est important de continuer à prendre ULORIC même si vous avez une crise de goutte, car ce médicament continuera à agir pour diminuer l'uricémie. Les crises de goutte deviendront moins fréquentes et moins douloureuses au cours du temps si vous continuerez à prendre ULORIC tous les jours.

Votre médecin prescrira souvent d'autres médicaments, s'ils sont nécessaires, afin de prévenir ou de traiter les symptômes d'une crise de goutte (par exemple douleurs et gonflement d'une articulation).

Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang afin de vérifier que votre foie fonctionne normalement.

Enfants et adolescents : Ne jamais donner ce médicament aux enfants de moins de 18 ans étant donné que la sécurité et l'efficacité de ce médicament dans cette population n'ont pas été établies.

ULORIC contient du lactose : Les comprimés d'ULORIC contiennent du lactose (un type de sucre). Si vous êtes intolérant à certains sucres, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament.

9. Interactions médicamenteuses :

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci inclut les médicaments obtenus sans ordonnance.

Il est particulièrement important de prévenir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez un médicament contenant l'une des substances suivantes, car il peut interagir avec ULORIC, et votre médecin peut vouloir envisager les mesures nécessaires :

- Mercaptopurine (utilisée dans le traitement du cancer)
- Azathioprine (utilisée pour réduire les réponses immunitaires)
- Théophylline (utilisée pour traiter l'asthme).

Si vous n'êtes pas sûr que l'une des situations ci-dessus s'applique à vous, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ULORIC.

Interactions avec les aliments et les boissons

CIVASTINE

Simvastatine

LOT : 2-206
PER : 02/25
PPV : 67DH60

e notice avant d'utiliser
endez plus d'informations à votre
onnez jamais à quelqu'un d'autre.
ez un effet indésirable non mention

Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative :

Simvastatine

Simvastatine

Simvastatine

Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, acide citrique anhydre.

Liste des excipients à effet notoire :

Classe pharmacothérapeutique :

Le médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux de cholestérol total, du mauvais cholestérol (LDL), CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines. Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses présentes dans le système sanguin. Votre principal moyen de cholestérol LDL et de cholestérol HDL. Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut entraîner une crise cardiaque ou un AVC. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'accumuler dans vos artères et protège contre les maladies cardiovasculaires. Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de développer une maladie cardiovasculaire. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament. CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (hypertriglycéridémie).
- Une maladie hépatique (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous pouvez également recevoir d'autres traitements).

Posologie :

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®. Vous devez prendre CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments. Continuez à prendre CIVASTINE® à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter. Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol, vous devez prendre CIVASTINE® ou moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le cholestérol. La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour. Les adultes : La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la dose de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour. Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments suivants : Les enfants : Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE® à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter. Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol, vous devez prendre CIVASTINE® ou moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le cholestérol. La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour. Les adultes : La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la dose de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour. Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments suivants : Les enfants : Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

CIVASTINE

Simvastatine

LOT : 2-206
PER : 02/25
PPV : 67DH60

e notice avant d'utiliser
endez plus d'informations à votre
onnez jamais à quelqu'un d'autre.
ez un effet indésirable non mention

Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative :

Simvastatine

Simvastatine

Simvastatine

Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, acide citrique anhydre.

Liste des excipients à effet notoire :

Classe pharmacothérapeutique :

Le médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux de cholestérol total, du mauvais cholestérol (LDL), CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines. Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses présentes dans le système sanguin. Votre principal moyen de cholestérol LDL et de cholestérol HDL. Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut entraîner une crise cardiaque ou un AVC. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'accumuler dans vos artères et protège contre les maladies cardiaques. Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de développer une maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament. CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (hypertriglycéridémie).
- Une maladie hépatique (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous pouvez également recevoir d'autres traitements).

d'incident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut réduire le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin. Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin de votre traitement en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en prenant CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol, vous devez prendre CIVASTINE® ou moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le cholestérol.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la dose de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

La dose recommandée pour les patients adultes à très haut taux de cholestérol est de 80 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la dose de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

avez des problèmes rénaux.

cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour.

CIVASTINE

Simvastatine

LOT : 2-206
PER : 02/25
PPV : 67DH60

e notice avant d'utiliser
endez plus d'informations à votre
onnez jamais à quelqu'un d'autre.
ez un effet indésirable non mention

Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative :

Simvastatine

Simvastatine

Simvastatine

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, acide citrique anhydre.

Liste des excipients à effet notoire :

Le médicament est un hypolipémiant.

Classé pharmacothérapeutique :

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux de cholestérol total, du mauvais cholestérol (LDL), CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines. Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses présentes dans le système sanguin. Votre principal moyen de cholestérol LDL et de cholestérol HDL. Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois des artères, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Le blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'accumuler et protège contre les maladies cardiovasculaires. Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de développer une maladie cardiovasculaire pendant la prise de ce médicament. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament. CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (hypertriglycéridémie).
- Une maladie hépatique (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous pouvez également recevoir d'autres traitements).

d'incident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut augmenter le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin. Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat d'un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin de votre traitement en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en prenant CIVASTINE® comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter. Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol, vous devez prendre CIVASTINE® ou moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le cholestérol. La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour. Les adultes : La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments suivants :

- Les médicaments qui peuvent augmenter le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.
- Les médicaments qui peuvent augmenter le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Enfants : Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.