

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 canaux, 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 canaux.

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
M23-002403

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7673 Société : Royal Air Maroc
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : BENBIHI Tijani
Date de naissance : 13.03.1946 186659
Adresse : B.P. 213 51000 El Hageh
Tél. : 0661316261 Total des frais engagés : 2243,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 21 SEP 2023
Nom et prénom du malade : Tijani Bembih
Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : D12
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 Hageh Le : 12 / 12 / 2023
Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
21 SEP. 2023			2500M	Dr. KHALDOUN M. 131172694

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Nouvelle Mme DOUNYA MOHATTANE 42, Avenue Hassan II El Hajeb Tél. : 05 35 54 30 38	21 09 2023	993.90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Laboratoire d'Analyses Médicales Dr. NEJJAR Mod 6, Rue Pasteur Meknes Tél: 0535 512331 Fax: 0535 512331	24 09 23		1000,00 dh 133 000 695

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				Coefficient DES TRAVAUX													
				MONTANTS DES SOINS													
				DEBUT D'EXECUTION													
				FIN D'EXECUTION													
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(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 KHALDOUNI Imane



د. خلدوني إيمان

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

اختصاصية في أمراض الغدد
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 السمثة

Meknès le/...../.....

21 SEP. 2023

Mr TIJANI BENBIHI

Faire pratiquer S.V.P:

HbA1c %
Urée, Créatinine
TSH
Triglycérides
LDL
HDL
CT
ECBU
AC URIQUE
Transaminases

مختبر التحاليل الطبية
Laboratoire d'Analyses Médicales
Dr. NEJJAR Mima Khalid
6, Rue Pasteur - Meknès
Tel : 05.35.51.25.31 - Fax : 05.35.51.43.06

Dr. KHALDOUNI Imane
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Nutrition
N° 12 Im. 26 3ème étage Bd Idriss II V.N Meknès
RDV 09-2023

رقم 12 عمارة 26 الطابق الثالث - شارع ادريس الثاني - مكناس
N° 12, Im. 26 3ème étage Bd Idriss II V.N Meknès
Tel: 05 35 52 04 00 / E-mail: cabinetdrkhaldouni@gmail.com

Docteur KHALDOUNI Imane



د. خلدوني إيمان

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 الغدد
داء السكري وأمراض الأيض

خريجة كلية الطب و الصيدلة بفاس

طبيبة سابقة بالمركز الإستشفائي الجامعي بفاس

طبيبة سابقة بالمستشفى العسكري مولاي إسماعيل

دبلوم جامعي في أمراض السمنة

Meknès le 21/09/2023

MEKNES le : 21/09/2023

Mr TIJANI BENBIHI

2x 69.00

GLURENOR 30 MG

1/2 cp *2 / j avant repas

3x 187.70

ULORIC 80

1 cp/j le soir

3x 97.60

CIVASTINE 20

1 cp le soir après repas

993.90

(- Traitement de 3 mois -)

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

رقم 12 عمارة 26 الطابق الثالث - شارع ادريس الثاني - م.ج. - مكناس

N° 12, Imm 26 3eme Etage Bd Idriss II V.N Meknès

Tel.: 05 35 52 04 00

E-mail : cabinetdrkhaldouni@gmail.com

LABORATOIRE NEJJAR D'ANALYSES MEDICALES

6, Rue Pasteur. Appt 3. 1er Etage (V.N). MEKNES

Tél: 05.35.51.25.31 - Fax: 05.35.51.43.06

R.C: 30996 -- CNSS: 2223262 -- PATENTE: 17109226 -- IF: 309591 -- ICE: 001648398000055

FACTURE: 76194/2023

MEKNES le

21/09/2023

Nom et prénom

MR BENBIHI TIJANI

Référence

12K412

Docteur KHALDOUNI IMANE

Acte de biologie demandé	Cotation (B)
Hb GLYCOSYLEE. HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE	100
UREE (AZOTEMIE, UREMIE)	30
CREATININE SERIQUE	30
TSH ULTRASENSIBLE	250
TRIGLYCERIDES	60
CHOLESTEROL TOTAL	30
CHOLESTEROL HDL	50
LDL, CHOLESTEROL LDL	50
ACIDE URIQUE SERIQUE (URICEMIE)	30
TRANSAMINASES O/GOT/ASAT/TGO	50
TRANSAMINASES P/GPT/ALAT/TGP	50
ECBU. EXAMEN CYTOBACTERIOLOGIQUE DES URINES	150
Total du (B)	B 880
Prélèvement	0,00 DH
Montant en DH	1 000,00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de: MILLE DIRHAMS

مختبر التحليلات الطبية
Laboratoire d'Analyses Médicales
Dr. NEJJAR M. IMANE
6, Rue Pasteur, W. KHAS
Tel: 05.35.51.25.31 - Fax: 05.35.51.43.06



Laboratoire d'Analyses Médicales " Nejjar "

Dr NEJJAR M^{ed} Khalid

MÉDECIN - BIOLOGISTE

Diplômé de la Faculté de Paris VI

C.E.S D'HEMATOLOGIE - C.E.S BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE CLINIQUE
C.E.S IMMUNOLOGIE GENERALE - C.E.S BACTERIOLOGIE VIROLOGIE SYSTEMATIQUE
HEMOSTASE - TOXICOLOGIE - HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE



Prescripteur:

Docteur KHALDOUNI IMANE

Prélèvement du: 21/09/2023

Identification

MR BENBIHI TIJANI

Référence 12K412 du 21/09/2023 à 10:11

Résultats édités le 22/09/2023

EXAMEN CYTOBACTERIOLOGIQUE DES URINES

Page: 3/3

EXAMEN MACROSCOPIQUE

Aspect.....	Claire
Couleur.....	Jaune clair
Culot.....	Faible

EXAMEN CHIMIQUE

Albumine.....	Négatif
Sucre.....	Négatif
Corps cétoniques.....	Négatif
Sang.....	Négatif
Densité.....	1020
pH.....	5,8
Nitrites.....	Négatif

EXAMEN MICROSCOPIQUE

Leucocytes.....	9 /mm ³	N: Inf à 10 /mm ³
Hématies.....	4 /mm ³	N: Inf à 5 /mm ³
Cellules épithéliales.....	Rares	
Levures.....	Absentes	
Cristaux.....	Absents	
Cylindres.....	Absents	
Trichomonas.....	Absence	
Parasites.....	Absence	

EXAMEN BACTERIOLOGIQUE

Examen direct.....	leucocytes/hématies	
Numération des germes.....	10 germes/ml	N: < 10 ³ germes/ml
CULTURE.....	Négative	

مختبر التحليلات الطبية
Laboratoire d'Analyses Médicales
Dr. NEJJAR Med. Khalid
6, Rue Pasteur - MEKNES
Tél. 05.35.51.25.31 - Fax 05.35.51.43.84

Total de pages: 3





Laboratoire d'Analyses Médicales " Nejjar "

Dr NEJJAR M^{ed} Khalid

MEDECIN - BIOLOGISTE

Diplômé de la Faculté de Paris VI

C.E.S D'HEMATOLOGIE - C.E.S BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE CLINIQUE

C.E.S IMMUNOLOGIE GENERALE - C.E.S BACTERIOLOGIE VIROLOGIE SYSTEMATIQUE

HEMOSTASE - TOXICOLOGIE - HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE



Prescripteur:

Docteur KHALDOUNI IMANE

Prélèvement du: 21/09/2023

Identification

MR BENBIHI TIJANI

Référence 12K412 du 21/09/2023 à 10:11

Résultats édités le 22/09/2023

TRANSAMINASES GOT

Résultat: 30,70 U/l

Inf à 40 U/l

Page: 2/3

TRANSAMINASES GPT

Résultat: 30,50 U/l

Inf à 40 U/l

HEMOGLOBINE GLYQUEE HbA1C

Technique : (HPLC, BIO-RAD D-10)

Résultat: 6,56 %

3,5 à 7 %

ACIDE URIQUE

Résultat: 71,00 mg/l (*)

25 à 70 mg/l

422,45 µmol/l (*)

178,5 à 416,5 µmol/l

مختبر التحليلات الطبية
Laboratoire d'Analyses Médicales
Dr. NEJJAR Med. Khalid
6, Rue Pasteur - MEKNES
Tél. 05.35.51.25.31 - Fax 05.35.51.43.00





Laboratoire d'Analyses Médicales " Nejjar "

Dr NEJJAR M^{ed} Khalid

MÉDECIN - BIOLOGISTE

Diplômé de la Faculté de Paris VI

C.E.S D'HEMATOLOGIE - C.E.S BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE CLINIQUE

C.E.S IMMUNOLOGIE GENERALE - C.E.S BACTERIOLOGIE VIROLOGIE SYSTEMATIQUE

HEMOSTASE - TOXICOLOGIE - HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE



Prescripteur:

Docteur KHALDOUNI IMANE

Prélèvement du: 21/09/2023

Identification

MR BENBIHI TIJANI

Référence 12K412 du 21/09/2023 à 10:11

Résultats édités le 22/09/2023

-- BILAN THYROIDIEN --

Page: 1/3

TSH ULTRASENSIBLE

Technique : (Chimiluminescence , ELECSYS 2010)

Résultat: 1,400 μ UI/ml

0,25 à 5 μ UI/ml

-- BIOCHIMIE SANG --

UREE

Résultat: 0,61 g/l (*)
10,17 mmol/l (*)

Valeurs de référence

0,15 à 0,45 g/l
2,50 à 7,5 mmol/l

CREATININE

Résultat: 15,10 mg/l (*)
133,64 μ mol/l (*)

7 à 13 mg/l
62 à 115 μ mol/l

CHOLESTEROL TOTAL

Résultat: 1,74 g/l
4,48 mmol/l

1,5 à 2 g/l
3,86 à 5,15 mmol/l

CHOLESTEROL HDL

Résultat: 0,46 g/l
1,19 mmol/l

Sup à 0,4 g/l
Sup à 1,03 mmol/l

CHOLESTEROL LDL

Résultat: 0,55 g/l (*)

1,08 à 1,88 g/l

TRIGLYCERIDES

Résultat: 3,64 g/l (*)
4,15 mmol/l (*)

0,60 à 1,50 g/l
0,68 à 1,71 mmol/l

مختبر التحليلات الطبية
Laboratoire d'Analyses Médicales
Dr. NEJJAR M^{ed} Khalid
6, Rue Pasteur - MEKNES
Tél. 05.35.51.25.31 - Fax 05.35.51.13.00



GLURENOR comprimés 30 mg

Gliquidone

CATEGORIE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Sulfamide H

* VIGNETTE

INDICATION

Traitement **GLURENOR® 30 mg** 60 comprimés pendant lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne suffisent pas à eux seuls pour un contrôle adéquat de la glycémie.

CONTRE-INDI

PPV 69DH

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

Les sulfonylurées 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 hypoglycémisants 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 avertir 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 hypoglycémisante des sulfonylurées peut être augmentée par le dicumarol et ses dérivés, par les inhibiteurs des mono amino oxydases, par les bêta-bloquants, par les sulfamidiques, 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 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.

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.

En cas de doute sur l'utilisation de ce médicament, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

GLURENOR comprimés 30 mg

Gliquidone

CATEGORIE PHARMACOTERAPEUTIQUE

Sulfamide Hypoglycémiant. Antidiabétique Oral.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement du diabète sucré (type II) la glycémie.

* VIGNETTE

GLURENOR® 30 mg

60 comprimés

PPV 69DH

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

CONTRE-INDICATIONS

Hypersensibilité au principe actif, aux

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 avertir en temps utile leur médecin, qui doit être aussi informé en cas de fièvre ou de troubles digestifs intermittents.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

L'activité hypoglycémiant des sulfonurées 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 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 Gligidone 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.

Sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Une 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 reconnaître les symptômes de l'hypoglycémie et agir avec prudence lorsqu'ils conduisent des véhicules ou utilisent des machines.

Mode d'administration

Le traitement doit être établi individuellement et doit se baser sur les résultats des contrôles métaboliques effectués par le médecin.

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

Uloric®

40 & 80 mg (Fébuxostat)

PPV

187DH70

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé.
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé.
(Fébuxostat)

Formes/Présentation :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.

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

2. Composition quantitative et qualitative :

Pour un comprimé pelliculé :	ULORIC 40 mg	ULORIC 80 mg
Principe Actif :		
Fébuxostat	40 mg	80 mg

Excipients :

Lactose NF Fast flow, Cellulose microcristalline, Silice colloïdale dioxyde, Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose. Opadry OY- 37202 Dark Tan.

Excipients à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE :

ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Fébuxostat ». 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 Fébuxostat 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.

Veuillez 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 Fébuxostat. 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 Fébuxostat, 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 :

Uloric®

40 & 80 mg (Fé)

PPV

187DH70

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé.

ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé.

(Fébuxostat)

Formes/Présentation :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.

ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.

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

2. Composition quantitative et qualitative :

Pour un comprimé pelliculé :	ULORIC 40 mg	ULORIC 80 mg
Principe Actif :		
Fébuxostat	40 mg	80 mg

Excipients :

Lactose NF Fast flow, Cellulose microcristalline, Silice colloïdale dioxyde, Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose.

Opadry OY- 37202 Dark Tan.

Excipients à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE :

ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Fébuxostat ». 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 Fébuxostat 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.

Veuillez 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 Fébuxostat. 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 Fébuxostat, 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 :

Uloric®

40 & 80 mg (Fé)

PPV

187DH70

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé.

ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé.

(Fébuxostat)

Formes/Présentation :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.

ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.

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

2. Composition quantitative et qualitative :

Pour un comprimé pelliculé :	ULORIC 40 mg	ULORIC 80 mg
Principe Actif :		
Fébuxostat	40 mg	80 mg

Excipients :

Lactose NF Fast flow, Cellulose microcristalline, Silice colloïdale dioxyde, Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose.

Opadry OY- 37202 Dark Tan.

Excipients à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE :

ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Fébuxostat ». 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 Fébuxostat 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.

Veuillez 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 Fébuxostat.

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 Fébuxostat, 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 :

CIVASTINE®

97160
P N V 97 DH 60
P E R 05 / 25
L O T M 1518

ce avant d'utiliser ce

is d'informations à votre mé
mais à quelqu'un d'autre,

à votre médecin ou à votre pharmacien.

Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité d

Simvastatine

Simvastatine

Simvastatine

Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, croscovidone, butylhydroxytoluène, acide citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Liste des excipients à effet notoire : lactose, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (LDL) et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les taux de bon cholestérol (HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol est principalement 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.

Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce 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 se déposer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladies cardiaques. 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.
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans votre sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements, tels que des médicaments pour réduire le cholestérol ou des médicaments pour réduire le risque d'accident 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 détecter un taux élevé de cholestérol par un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin de votre traitement.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos autres médicaments.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez d'autres médicaments.

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 comme les médicaments pour le foie, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le médicament.

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 augmenter la dose jusqu'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 qui peuvent augmenter le risque de problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol 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. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

CIVASTINE®

97160
P N V 97 DH 60
P E R 05 / 25
L O T M 1518

ce avant d'utiliser ce

is d'informations à votre mé
mais à quelqu'un d'autre,

à votre médecin ou à votre pharmacien.

Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité d

Simvastatine

Simvastatine

Simvastatine

Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, croscovidone, butylhydroxytoluène, acide citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Liste des excipients à effet notoire : lactose, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (LDL) et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les taux de bon cholestérol (HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol est principalement 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.

Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce 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 se déposer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladies cardiaques. 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.
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans votre sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements, tels que des médicaments pour réduire le cholestérol ou des médicaments pour réduire le risque d'accident 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 détecter un taux élevé de cholestérol par un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin de votre traitement.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos autres médicaments.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez d'autres médicaments.

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 comme les médicaments pour le foie, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le médicament.

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 augmenter la dose jusqu'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 pour le cœur ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol 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. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

CIVASTINE®

97160
P N V 97 DH 60
P E R 05 / 25
L O T M 1518

ce avant d'utiliser ce

is d'informations à votre mé
mais à quelqu'un d'autre,

à votre médecin ou à votre pharmacien.

Forme pharmaceutique et contenu :

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.

CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité d

Simvastatine

Simvastatine

Simvastatine

Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, crospovidone, butylhydroxyde de sodium, acide citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Liste des excipients à effet notoire : lactose, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (LDL) et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les taux de bon cholestérol (HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre corps a besoin de cholestérol pour fonctionner. Cependant, un excès de cholestérol, en particulier 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.

Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce 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 se déposer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladies cardiaques. 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.
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans votre sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements, tels que des médicaments pour réduire le cholestérol ou des médicaments pour réduire le risque d'accident 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 détecter un taux élevé de cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin de votre traitement.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos autres médicaments.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions.

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 comme les médicaments pour le foie, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le médicament.

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 augmenter la dose si nécessaire, jusqu'à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Si vous avez des problèmes rénaux, votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments pour le cœur.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol 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. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.