

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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.

M23-002403

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7673 Société : Royal Air Maroc

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : BENBIBI Ti-Jani

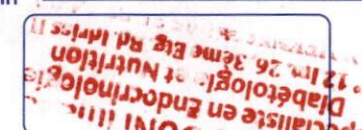
Date de naissance : 13.03.1946

Adresse : B.P. 213

Tél. : 06 61 31 62 61 Total des frais engagés : 2243,90 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 17/12/2023

Nom et prénom du malade : Ti-Jani BenBibhi 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 Hajeb Le : 17/12/2023

Signature de l'adhérent(e) :



### RELEVE 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			25001	Spécialiste en Endocrinologie Dr. HADJOUNI 131172694

### EXECUTION DES ORDONNANCES

INPE 132045733 Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Nouvelle Mme DOUNYAMOHATTANE 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. NEJAD 6, Rue Pasteur, 1000 Casablanca Tél. 05 35 51 23 65	24 09 2023	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	

### RELEVE 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 canalaire, 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			Coefficient des Travaux
	H 25533412 00000000 35533411	G 21433552 00000000 11433553	B 00000000 00000000	MONTANTS DES SOINS
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE 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 الغدد  
السكري وأمراض الأيض  
خريجة كلية الطب والصيدلة بفاس  
طبية سابقة بالمركز الاستشفائي  
الجامعي بفاس  
طبية سابقة بالمستشفى العسكري  
مولاي إسماعيل  
دبلوم جامعي في أمراض السمنة

Meknès le ..... / ..... / .....

21 Sept. 2023

Mr TIJANI BENBIHI

Faire pratiquer S.V.P:

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

مختبر التحليلات الطبية  
Laboratoire d'analyses médicales  
Dr. NEJJAR Mme KHALDOUNI  
6, Rue Pasteur - Meknès  
Tel: 05.25.51.25.31. Fax: 05.35.51.43.06

RDV 09-09-2023

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



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 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

Ex 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

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



( - Traitement de 3 mois - )

Dr. KHALDOUNI  
Endocrinologist and  
Diabetologist  
and Nutrition  
Specialist

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 البحيلات الطبية  
Laboratoire d'Analyses Médicales  
Dr. NEJJAR & COLLEAGUE  
6, Rue Pasteur, 30000 MEKNÈS  
Tel: 05.35.51.25.31 - Fax: 05.35.51.43.06



# Laboratoire d'Analyses Médicales "Nejjar"

Dr NEJJAR M<sup>ed</sup> 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

## 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 <sup>3</sup>	N: Inf à 10 /mm <sup>3</sup>
Hématies.....	4 /mm <sup>3</sup>	N: Inf à 5 /mm <sup>3</sup>
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 <sup>3</sup> germes/ml
CULTURE.....	Négative	

Dr NEJJAR M<sup>ed</sup> Khalid  
Laboratoire d'Analyses Médicales  
Dr. NEJJAR M<sup>ed</sup> Khalid  
6, Rue Pasteur - MEKNÈS  
Tél. 05.35.51.25.31 - Fax 05.35.51.43.30

Total de pages: 3





# Laboratoire d'Analyses Médicales "Nejjar"



**Dr NEJJAR M<sup>ed</sup> 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

Page: 2/3

## **TRANSAMINASES GOT**

Résultat: 30,70 U/l

Inf à 40 U/l

## **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

Dr NEJJAR M<sup>ed</sup> Khalid  
Laboratoire d'Analyses Médicales  
Dr. NEJJAR M<sup>ed</sup> Khalid  
6, Rue Pasteur - MEKNES  
Tél. 05.35.51.25.31 - Fax 05.35.51.13.00





# Laboratoire d'Analyses Médicales "Nejjar"

Dr NEJJAR M<sup>ed</sup> 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 µUI/ml

0,25 à 5 µUI/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 µmol/l (\*)

7 à 13 mg/l  
 62 à 115 µmol/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

الجامعة  
 Laboratoire d'Analyses Médicales  
 Dr. NEJJAR M<sup>ed</sup> Khalid  
 6, Rue Pasteur MEKNÈS  
 Tel. 05.35.51.25.31 - Fax 05.35.51.13.00



# GLURENOR comprimés 30 mg

## Gliquidone

### CATEGORIE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Sulfamide

### \* VIGNETTE

#### INDICATION

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

60 comprimés

#### CONTRE-INDICATION

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 (insulino-dépendant), acido-octosique, 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.

#### PRÉCAUTIONS D'USAGE

L'usage des hypoglycémiants 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 hypoglycémiées (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 insulinique 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 hypoglycémiante 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 PRÉCAUTIONS 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 sucre, 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, Glurenore 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.

#### POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

La poséologie 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®

PPV

187DH70

40 & 80 mg (Febuxostat)

## 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 THÉRAPEUTIQUES :

### DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

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 (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 THÉRAPEUTIQUES :

### DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

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 (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 THÉRAPEUTIQUES :

### DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

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

97,60

PIV 92DH60  
PER 05/25  
LOT M1518

ne

ce avant d'utiliser

s d'informations à votre médecin ou à quelqu'un d'autre,

Si un effet indésirable devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans le présent document, veuillez le faire savoir 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 de vente

Simvastatine

Simvastatine

Simvastatine

#### Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon pré-gélatinisé, crospovidone, butylhydroxyanisole, 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 et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les bons cholestérols (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 utilise le cholestérol pour faire fonctionner les artères et protéger contre les maladies cardiaques.

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 réduire le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

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 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 primaire).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans votre sang.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un 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 faire un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin.

#### Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé. Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions.

#### 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 dans le sang, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de calcium.

#### 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 de 10 mg tous les 4 semaines 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 ou si vous avez des problèmes rénaux.

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

# CIVASTINE

97,60

PIV 92DH60  
PER 05/25  
LOT M1518

ne

ce avant d'utiliser ce

s d'informations à votre médecin ou à quelqu'un d'autre,

Si un effet indésirable devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans ce document, veuillez le faire savoir 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 de

Simvastatine

Simvastatine

Simvastatine

#### Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon pré-gélatinisé, crospovidone, butylhydroxyanisole, 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 et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les bons cholestérols (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 faire fonctionner les artères et protéger contre les maladies cardiaques.

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 réduire le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

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 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 primaire).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans votre sang.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un 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 faire un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin.

#### Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre perte de poids. Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions.

#### 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 la colestipol ou la colestibate, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur.

#### 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 de moins de 4 semaines 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 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 de triglycérides 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 le soir. La dose maximale recommandée est de 40mg par jour.

# CIVASTINE

97,60

PIV 92DH60  
PER 05/25  
LOT M1518

ne

ce avant d'utiliser ce

s d'informations à votre médecin ou à quelqu'un d'autre,

Si un effet indésirable devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans ce document, veuillez le faire savoir 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 de

Simvastatine

Simvastatine

Simvastatine

#### Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon pré-gélatinisé, crospovidone, butylhydroxyanisole, 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 et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les bons cholestérols (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 utilise le cholestérol pour faire fonctionner les artères et protéger contre les maladies cardiaques.

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 réduire le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

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 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 primaire).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans votre sang.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un 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 faire un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin.

#### Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé. Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions.

#### 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 dans le sang, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de calcium.

#### 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 de moins de 4 semaines 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 ou si vous avez des problèmes rénaux.

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