

## 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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

### 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 une fois par an.

### 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



## Déclaration de Maladie

W21-831707

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8977 Société : RAM  
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : JENJARE KHALID  
 Date de naissance : 18.11.1969  
 Adresse :  
 Tél. : 0660598499 Total des frais engagés : 3056,90 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 08/12/2023  
 Nom et prénom du malade : JENJARE KHALID Age : 54  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie :  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie R. 2024  
 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 : NOUACEUR Le : 04/03/2024  
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



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
08/12/23	CS + ECG		350,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>PHARMACIE AL MADINA MONACOIRA</p> <p>Dr. A. AGUEF HAMDOUN</p> <p>Lot. FA 257, immeuble N° 1</p> <p>Pôle Urbain de Nouaceur</p> <p>Casablanca - Tél. 0522 53 94 01</p>	08 DEC 2023	2346,90

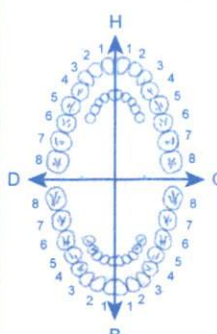
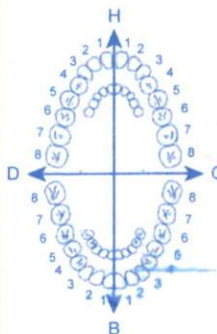
[illegible][illegible]

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

## Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Montant des Honoraires	COEFFICIENT DES TRAVAUX																				
					<input type="text"/>																				
					MONTANTS DES SOINS																				
					DEBUT D'EXECUTION																				
					<input type="text"/>																				
					FIN D'EXECUTION																				
					<input type="text"/>																				
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE				COEFFICIENT DES TRAVAUX																				
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>				H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		<input type="text"/>						
	H																								
	25533412	21433552																							
	00000000	00000000																							
	D	G																							
	00000000	00000000																							
	35533411	11433553																							
	B																								
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>(Création, remont, adjonction)</th> <th>Montant des Honoraires</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>				(Création, remont, adjonction)	Montant des Honoraires	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																		MONTANTS DES SOINS
	(Création, remont, adjonction)	Montant des Honoraires																							
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																									
				DATE DU DEVIS																					
				<input type="text"/>																					
				DATE DE L'EXECUTION																					
				<input type="text"/>																					

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DÉVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



# HOPITAL UNIVERSITAIRE INTERNATIONAL MOHAMMED VI

2300280695

## F A C T U R E

N° 55 406 / 2023 du 08/12/2023

Nom patient : JENJARE KHALID

Entrée 08/12/2023

Prise en charge : PAYANTS

Sortie 08/12/2023

	Nombre	Lettre Clé	Prix Unitaire	Montant
PRESTATIONS INTERNES				
Consultation avec electrocardiogramme (E	1.00	K	350.00	350.00
			Sous-Total	350.00
Total Frais Clinique				350.00

Arrêtée la présente facture à la somme de :	
TROIS CENT CINQUANTE DIRHAMS	Total 350.00

Encaissements			Carte Bq		Total encaissé	Solde
			350.00		350.00	0.00

Hôpital Universitaire  
International Mohammed VI  
Exploration Fonctionnelle  
090063728





HÔPITAL UNIVERSITAIRE  
INTERNATIONAL MOHAMMED VI

المستشفى الجامعي  
الدولي محمد السادس



220414170602T.

### JENJARE KHALID

4 x 223,40

5 x 97,60

3 x 50,70

3 x 252,60

1 - Cardiogrel 75 mg : 1 cp par jour

2 - CIVASTINE 20 mg : 1 cp/jr le soir

3 - Cardensiel 2.5 mg : 1/2 cp par jour

4 - Lamprol 30mg 1cp /jour le matin 15 min avant le petit déjeuner

5 - SULIAT 80/5 1/2 cp/jour

Traitement de 6 mois

T = 1946,90

Hôpital Universitaire International Mohammed VI  
Dr. Assaf  
21/03/2026

S.V.

S.V.

Hôpital Universitaire International Mohammed VI  
Dr. Assaf  
21/03/2026

PHARMACIE AL MADINA MONAOIRA  
Dr. Aoudif HAMDOUN  
Lot. EA 257, immeuble N° 1  
Pôle Urbain de Nouaceur  
Casablanca - Tél. 0522 53 94 01



090063728



## Reçu de caisse

MédHOPITAL UNIVERSITAIRE INTERNATIONAL MOHAMMED VI

N° : 2312081526263030 / 1 / 0

Numéro admission	Nom du patient	Date encaissement
2300280695	JENJARE KHALID	08/12/2023

Mode paiement	Références du paiement	Montant Dhs
CarteB	0307	350.00
PAYANT	Total payé	350.00
TROIS CENT CINQUANTE DIMédHOPITAL UNIVERSITAIRE INTERNATIONAL MOHAMMED VI		

Reçu établi par : K.HAYDAR

Hôpital Universitaire  
Mohammed VI  
Casablanca



مركز النقدييات

مركز النقدييات

مركز النقدييات

مركز النقدييات

مركز النقدييات

مركز النقدييات

مركز النقدييات

مركز النقدييات

مركز النقدييات

مركز النقدييات

مركز النقدييات

مركز النقدييات

مركز النقدييات

مركز النقدييات

مركز النقدييات

مركز النقدييات

مركز النقدييات

مركز النقدييات





مركز النقديات

**ACHAT** )))

08/12/23

15:23:04

9900240830

92408306

**HM6 BAF CENTRALE**

Bouskoura

A0000000031010

\*\*\*\*\*0015

VISA

CARTE LOCALE

201-0-9999-1-44

**MONTANT :**

**350,00 MAD**

Num Transaction

: 011

Num Autorisation

: 082257

STAN

: 000307

---

TICKET CLIENT



# LABORATOIRE CENTRAL DEROUA

Résidence Sakane Deroua Batiment C RDC Local 10 Lotissement Annajah DEROUA  
Tél : +212 5 22 51 52 18 – Mail : technique.labocentralderoua@gmail.com

**FACTURE N° : 240001912**

**INPE :**



063064505

DEROUA le 01-03-2024

**M. JENJARE Khalid**

Récapitulatif des analyses		
CN	Analyse	Clé
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E10
0110	Cholestérol HDL+ L D L	B80
0135	Urée	B30
0163	TSH	B250
0134	Triglycérides	B60
0216	Numération formule	B80
0133	Sodium	B30
0131	Potassium	B30
0119	Hémoglobine glycosylée	B100
0111	Créatinine	B30
0105	Chlore	B30
0106	Cholestérol total	B30
0100	Acide urique	B30

Total des B : 780

TOTAL DOSSIER : 760.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : sept cent soixante dirhams .

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSE  
MEDICALES PLURIDISCIPLINAIRE  
Dr Jawad KARRAT  
Bat. C, Lotissement Annajah, Deroua  
Tel. 0522 51 52 18 / 06 7 97 97 11

ICE : 002866635000065 IF : 50375591





HÔPITAL UNIVERSITAIRE  
INTERNATIONAL MOHAMMED VI

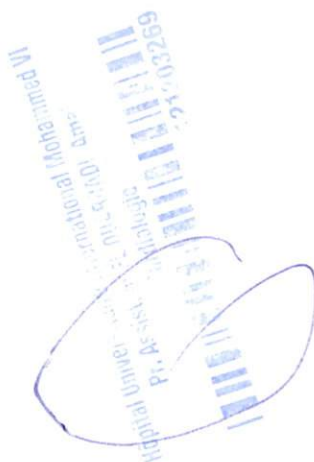
المستشفى الجامعي  
الدولي محمد السادس



220414170602T.

**JENJARE KHALID**

Faire SVP: NFS, Urée, Creat, Ionogramme, TSH, HDL, LDL, TG, CHo Total,  
Acide urique, HBA1c



090063728

Adresse : Route P3011 Bouskoura, Casablanca, Maroc INPE : 090063728 I.F : 40127291 CNSS : 9779309  
Tél.: +212529091111/+212529092222 Fax: +212529060977/+212529060979 [www.hm6.ma](http://www.hm6.ma)

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES  
MULDISCIPLINAIRES  
Dr. JAWAD KARRAT  
B.P. 1219, Sidi Moussa, Deroua  
Tél: +212529510218 / 0667 67 67 11





# المختبر المركزي للتحاليل الطبية

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES MEDICALES

Numéro de demande : 20240301068

Code patient : 20220701066



Résultat d'analyse : **M. JENJARE Khalid**

Né(e) le 18-11-1969, âgé(e) de 54 ans

Prélèvement du **01-03-2024 à 10:16**

Prescripteur : HOPITAL UNIVERSITAIRE  
MOHAMED VI

Résultats

Normes

Antécédents

## HEMATOLOGIE - CYTOLOGIE

### Hémogramme

(MINDRAY BC5380)

#### Lignée érythrocytaire

(Impédance-Spectrophotométrie)

				16-07-2022
Hématies	4.95	M/ml	(4.38-5.65)	5.37
Hémoglobine	15.5	g/dL	(13.4-16.7)	15.7
Hématocrite	46.2	%	(39.2-48.6)	48.8
VGM	93.3	fL	(82.2-96.3)	90.9
TCMH	31.3	pg	(27.3-32.8)	29.2
CCMH	33.5	%	(32.4-36.3)	32.2

#### Lignée leucocytaire

(Fluoro-cytométrie de flux)

Leucocytes			5 240 /mm <sup>3</sup>	(4 060-10 460)	5 660
Neutrophiles	66.70 %	soit	3 495 /mm <sup>3</sup>	(1 920-6 630)	3 832
Eosinophiles	2.20 %	soit	115 /mm <sup>3</sup>	(50-550)	204
Basophiles	0.70 %	soit	37 /mm <sup>3</sup>	(0-90)	45
Lymphocytes	23.70 %	soit	1 242 /mm <sup>3</sup>	(1 240-3 620)	1 234
Monocytes	6.70 %	soit	351 /mm <sup>3</sup>	(230-730)	345

#### Lignée plaquettaire

(Impédance)

Plaquettes			192 000 /mm <sup>3</sup>	(172 000-398 000)	275 000
------------	--	--	--------------------------	-------------------	---------





# المختبر المركزي للتحاليل الطبية

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES MEDICALES

20240301068 – M. Khalid JENJARE

## BIOCHIMIE SANGUINE

Indice de lipémie  
Indice d'hémolyse  
Indice d'ictère

Limpide  
Non hémolysé  
Non ictérique

**Hémoglobine glyquée (HBA1C)**  
(Méthode HPLC, HLC-723-GX)

5.4 %

(4.0-6.0)

29-05-2023

5.6

Les recommandations actuelles de la Haute Autorité de Santé (HAS) sont les suivantes :

Type de diabète	Patient	Seuil décisionnel
Diabète de type 1		Entre 7 et 7,5 %
Diabète de type 2	Traitement par ADO* Grossesse Nouvellement diagnostiqué, sans antécédent cardio-vasculaire	Inférieur à 6,5 %
	Traitement par insuline Antécédent cardio-vasculaire non évolué Insuffisance rénale chronique modérée	Inférieur à 7 %
	Antécédent cardiovasculaire évolué Insuffisance rénale chronique sévère Personne âgée dite « fragile »	Inférieur à 8 %
	Personne âgée dite « malade »	Inférieur à 9 %

Le taux de l'hémoglobine glyquée (HBA1c) dans le plasma veineux reflète l'équilibre moyen des glycémies des 3 derniers mois.

\*Anti-diabétique oral

**Cholestérol total**  
(Méthode enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)

1.40 g/L  
3.61 mmol/L

(<2.00)  
(<5.16)

29-05-2023

1.17

**Cholestérol - HDL**  
(Méthode directe, MINDRAY BS-240-PRO)

0.40 g/L  
1.03 mmol/L

(>0.40)  
(>1.03)

29-05-2023

0.49

**Cholestérol - LDL**  
(Formule de Friedwald)

0.86 g/L  
2.22 mmol/L

(<1.60)  
(<4.13)

29-05-2023

0.54

Recommandations de la société Européenne de Cardiologie (ESC 2019)

LDL-CHOLESTÉROL

- < 1,16 g/L : Si bas risque cardio-vasculaire
- < 1,00 g/L : Si risque cardio-vasculaire modéré
- < 0.70 g/L : Si haut risque cardio-vasculaire
- < 0.55 g/L : Si très haut risque cardio-vasculaire

Facteurs de risque possibles : Age, tabagisme, HTA, diabète type II, antécédents coronariens

**Triglycérides**  
(Méthode enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)

0.69 g/L  
0.79 mmol/L

(<1.50)  
(<1.71)

29-05-2023

0.70

**Acide urique**

56 mg/L

(30-70)

29-05-2023

58

Page 2 / 3

Résidence Sakane Deroua Batiment C RDC Local 10 Lotissement Annajah Deroua  
Email : [contact@laboratoirecentral.ma](mailto:contact@laboratoirecentral.ma) Web : [www.laboratoirecentral.ma](http://www.laboratoirecentral.ma)  
Tél : +212 5 22 51 52 18 Gsm : +212 6 67 67 67 11  
CNSS: 2690723 RC: 15485 ICE: 002866635000065 IF: 50375591 Patente: 55801862





# المختبر المركزي للتحاليل الطبية

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES MEDICALES

20240301068 – M. Khalid JENJARE

(Technique enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)	333 $\mu\text{mol/L}$	(179-417)
<b>Sodium</b> (GENRUI GE300)	141 mmol/L	(136-146)
<b>Potassium</b> (GENRUI GE300)	4.0 mmol/L	(3.5-4.9)
<b>Chlore</b> (GENRUI GE300)	102 mmol/L	(100-110)
<b>Urée</b> (Méthode enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)	0.30 g/l 5.00 mmol/L	(0.18-0.45) (3.00-7.50)
<b>Créatinine</b> (Méthode enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)	8.14 mg/L 72.0 $\mu\text{mol/L}$	(6.30-12.00) (55.7-106.1)
<b>Débit de filtration glomérulaire (MDRD)</b> Clairance calculée selon formule MDRD	105 mL/min	

Interprétation :

- > à 60 ml/min : Fonction rénale normale
- 30 à 60 ml/min : Insuffisance rénale modérée
- 15 à 30 ml/min : Insuffisance rénale sévère
- < à 15 ml/min : Insuffisance rénale grave

## HORMONOLOGIE

**Thyréostimuline (TSH)** 2.180  $\mu\text{UI/mL}$  (0.270-4.200)  
(Chimiluminescence, Cobas E 411)

**Valeurs de référence chez la femme enceinte:**

1er Trimestre: 0,330 à 4,590 mUI/L | 2ème Trimestre : 0,350 à 4,100 mUI/L | 3ème Trimestre : 0,210 à 3,150 mUI/L

\* NB : changement d'automate à partir du 16/05/2023

Validé par : Dr. Karrat Jawad

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES  
MEDICALES PLURIDISCIPLINAIRES  
Dr Jawad KARRAT  
Bat. C, Lotissement Annajah, Deroua  
Tél. 0522 51 52 18 / 0867 67 67 11



**SULIAT®**

80 mg/5 mg

160 mg/5 mg

160 mg/10 mg

**Comprimés pelliculés, boîtes de 14, 28 et 56****Valsartan / Amlodipine****Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes car il peut leur nuire.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, consultez votre médecin.

**Que contient cette notice :**

- 1- Qu'est-ce que SULIAT® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ?
- 3- Comment prendre SULIAT® ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver SULIAT® ?
- 6- Informations supplémentaires

**1- QU'EST-CE QUE SULIAT® ET DANS QUEL CAS****Classe pharmacothérapeutique :**

Code AIC : C09DB01

Les comprimés de SULIAT® contiennent deux substances actives : le Valsartan et l'Amlodipine.

- L'Amlodipine appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ».

- Le Valsartan appartient à la classe des « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ».

Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher le rétrécissement des vaisseaux sanguins, avec pour conséquence une augmentation du débit sanguin. Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher le rétrécissement des vaisseaux sanguins.

**Indications thérapeutiques :**

SULIAT® est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension artérielle) soit par le Valsartan, chacun administré seul.

**2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE A****Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :****Contre-indications :****Ne prenez jamais SULIAT®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique au Valsartan, à l'amlodipine, aux dihydropyridines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Si vous pensez que vous pouvez être allergique, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT® en début de grossesse).
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension sévère).
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous présentez un diabète ou une insuffisance rénale (DFG < 60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) et vous avez l'association de SULIAT® à des médicaments contenant de l'aliskiren.
- Si vous présentez un choc, y compris choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous présentez une obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, cardiomyopathie hypertrophique obstructive et sténose aortique de degré élevé).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après un infarctus aigu du myocarde.

**Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.****Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :****Faites attention avec SULIAT® dans les cas suivants :**

- Si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).
- Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux.
- Si vous avez un rétrécissement de l'artère rénale unilatéral ou bilatéral ou une sténose artérielle sur rein unique.
- Si vous avez une affection touchant les glandes surrénales qui s'appelle « hyperaldostérionisme primaire ».
- Si vous avez eu une insuffisance cardiaque ou un post-infarctus. Votre médecin doit évaluer votre fonction rénale.
- Si votre médecin vous a informé que vous avez un rétrécissement des valves du cœur (appelé « sténose aortique ou mitrale ») ou que l'épaisseur de votre muscle cardiaque est augmentée de manière anormale (ce que l'on appelle une « cardiomyopathie hypertrophique obstructive »).
- Si vous avez eu une greffe de rein ou si vous êtes informé que vous avez un rétrécissement des artères rénales.
- Si vous avez de graves problèmes rénaux (DFG < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) et si vous êtes sous dialyse.
- Si vous avez présenté des gonflements, en particulier du visage et de la gorge, lors de la prise d'autres médicaments (y compris les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine). Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre SULIAT® et contactez votre médecin immédiatement. Vous ne devez jamais reprendre SULIAT®.
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
  - Un « inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) » (par exemple énalapril, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
  - Aliskiren.

• Votre médecin pourra surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle, et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

**Enfants et adolescents**

L'utilisation de l'association Valsartan / Amlodipine n'est pas recommandée chez l'enfant et chez l'adolescent (âgés de moins de 18 ans).

**Interactions avec d'autres médicaments**

Lors de la prise de SULIAT®, il est important de signaler à votre médecin ou à votre pharmacien, les autres médicaments que vous prenez, car ils peuvent interagir avec SULIAT®.



**SULIAT®**

80 mg/5 mg

160 mg/5 mg

160 mg/10 mg

**Comprimés pelliculés, boîtes de 14, 28 et 56****Valsartan / Amlodipine****Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes car il peut leur nuire.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, consultez votre médecin.

**Que contient cette notice :**

- 1- Qu'est-ce que SULIAT® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ?
- 3- Comment prendre SULIAT® ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver SULIAT® ?
- 6- Informations supplémentaires

**1- QU'EST-CE QUE SULIAT® ET DANS QUEL CAS****Classe pharmacothérapeutique :**

Code AIC : C09DB01

Les comprimés de SULIAT® contiennent deux substances actives : le Valsartan et l'Amlodipine.

- L'Amlodipine appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ».

- Le Valsartan appartient à la classe des « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». Ces deux substances contribuent à empêcher le rétrécissement des vaisseaux sanguins, avec pour conséquence une augmentation du débit sanguin.

**Indications thérapeutiques :**

SULIAT® est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension artérielle) soit par le Valsartan, chacun administré seul.

**2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE A****Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :****Contre-indications :****Ne prenez jamais SULIAT®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique au Valsartan, à l'amlodipine, aux dihydropyridines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Si vous pensez que vous pouvez être allergique, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT® en début de grossesse).
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension sévère).
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous présentez un diabète ou une insuffisance rénale (DFG < 60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) et vous avez l'association de SULIAT® à des médicaments contenant de l'aliskiren.
- Si vous présentez un choc, y compris choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous présentez une obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, cardiomyopathie hypertrophique obstructive et sténose aortique de degré élevé).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après un infarctus aigu du myocarde.

**Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.****Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :****Faites attention avec SULIAT® dans les cas suivants :**

- Si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).
- Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux.
- Si vous avez un rétrécissement de l'artère rénale unilatéral ou bilatéral ou une sténose artérielle sur rein unique.
- Si vous avez une affection touchant les glandes surrénales qui s'appelle « hyperaldostérionisme primaire ».
- Si vous avez eu une insuffisance cardiaque ou un post-infarctus. Votre médecin doit évaluer votre fonction rénale.
- Si votre médecin vous a informé que vous avez un rétrécissement des valves du cœur (appelé « sténose aortique ou mitrale ») ou que l'épaisseur de votre muscle cardiaque est augmentée de manière anormale (ce que l'on appelle une « cardiomyopathie hypertrophique obstructive »).
- Si vous avez eu une greffe de rein ou si vous êtes informé que vous avez un rétrécissement des artères rénales.
- Si vous avez de graves problèmes rénaux (DFG < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) et si vous êtes sous dialyse.
- Si vous avez présenté des gonflements, en particulier du visage et de la gorge, lors de la prise d'autres médicaments (y compris les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine). Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre SULIAT® et contactez votre médecin immédiatement. Vous ne devez jamais reprendre SULIAT®.
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
  - Un « inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) » (par exemple énalapril, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
  - Aliskiren.

• Votre médecin pourra surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle, et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

**Enfants et adolescents**

L'utilisation de l'association Valsartan / Amlodipine n'est pas recommandée chez l'enfant et chez l'adolescent (âgés de moins de 18 ans).

**Interactions avec d'autres médicaments**

Lors de la prise de SULIAT®, votre médecin ou votre pharmacien vous informera des interactions possibles avec d'autres médicaments que vous prenez.



**SULIAT®**

80 mg/5 mg

160 mg/5 mg

160 mg/10 mg

**Comprimés pelliculés, boîtes de 14, 28 et 56****Valsartan / Amlodipine****Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes car il peut leur nuire.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, consultez votre médecin.

**Que contient cette notice :**

- 1- Qu'est-ce que SULIAT® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ?
- 3- Comment prendre SULIAT® ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver SULIAT® ?
- 6- Informations supplémentaires

**1- QU'EST-CE QUE SULIAT® ET DANS QUEL CAS****Classe pharmacothérapeutique :**

Code AIC : C09DB01

Les comprimés de SULIAT® contiennent deux substances actives : le Valsartan et l'Amlodipine.

- L'Amlodipine appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ».

- Le Valsartan appartient à la classe des « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». Ces deux substances contribuent à empêcher le rétrécissement des vaisseaux sanguins, avec pour conséquence une augmentation du débit sanguin.

**Indications thérapeutiques :**

SULIAT® est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension artérielle) soit par le Valsartan, chacun administré seul.

**2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE A****Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :****Contre-indications :****Ne prenez jamais SULIAT®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique au Valsartan, à l'amlodipine, aux dihydropyridines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Si vous pensez que vous pouvez être allergique, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT® en début de grossesse).
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension sévère).
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous présentez un diabète ou une insuffisance rénale (DFG < 60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) et vous avez l'association de SULIAT® à des médicaments contenant de l'aliskiren.
- Si vous présentez un choc, y compris choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous présentez une obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, cardiomyopathie hypertrophique obstructive et sténose aortique de degré élevé).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après un infarctus aigu du myocarde.

**Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.****Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :****Faites attention avec SULIAT® dans les cas suivants :**

- Si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).
- Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux.
- Si vous avez un rétrécissement de l'artère rénale unilatérale ou bilatérale ou une sténose artérielle sur rein unique.
- Si vous avez une affection touchant les glandes surrénales qui s'appelle « hyperaldostérionisme primaire ».
- Si vous avez eu une insuffisance cardiaque ou un post-infarctus. Votre médecin doit évaluer votre fonction rénale.
- Si votre médecin vous a informé que vous avez un rétrécissement des valves du cœur (appelé « sténose aortique ou mitrale ») ou que l'épaisseur de votre muscle cardiaque est augmentée de manière anormale (ce que l'on appelle une « cardiomyopathie hypertrophique obstructive »).
- Si vous avez eu une greffe de rein ou si vous êtes informé que vous avez un rétrécissement des artères rénales.
- Si vous avez de graves problèmes rénaux (DFG < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) et si vous êtes sous dialyse.
- Si vous avez présenté des gonflements, en particulier du visage et de la gorge, lors de la prise d'autres médicaments (y compris les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine). Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre SULIAT® et contactez votre médecin immédiatement. Vous ne devez jamais reprendre SULIAT®.
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
  - Un « inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) » (par exemple énalapril, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
  - Aliskiren.

• Votre médecin pourra surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle, et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

**Enfants et adolescents**

L'utilisation de l'association Valsartan / Amlodipine n'est pas recommandée chez l'enfant et chez l'adolescent (âgés de moins de 18 ans).

**Interactions avec d'autres médicaments**

• Si vous prenez d'autres médicaments, y compris des médicaments pour le cœur, parlez-en à votre médecin ou, votre pharmacien. Les effets indésirables peuvent être aggravés ou atténués.





## NOTICE : INFORMATION



**Cardensiel® 2,5 mg**  
Comprimés pelliculés sécables B/30  
PPV: 50,70 DHS

7862160246

# CARDENSIEL®, comprimé pell

## Bisoprolol Fumarate

### Voie orale

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce méd**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informa
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable n

### Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?
3. Comment prendre CARDENSIEL ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL ?
6. Informations supplémentaires.

### **1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

#### **Classe pharmacothérapeutique**

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la c

#### **Indications thérapeutiques**

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines imp  
le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans  
L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapab  
CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance ca  
médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de cor

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE**

#### **Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :**

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir r
  - asthme sévère,
  - troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de R  
pâlier ou virer au bleu,
  - phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
  - acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,
- Ne prenez jamais CARDENSIE si vous présentez l'un des problèmes cardiaques sui
- insuffisance cardiaque aiguë,
  - aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veine
  - rythme cardiaque lent,
  - pression artérielle basse,
  - certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irr
  - choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute

#### **Faites attention avec CARDENSIEL:**

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin

avant de vous prescrire ce médicament.



## NOTICE : INFORMATION



**Cardensiel® 2,5 mg**  
Comprimés pelliculés sécables B/30  
PPV: 50,70 DHS

7862160246

# CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

## Bisoprolol Fumarate

### Voie orale

**Veillez 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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que vous.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin.

### Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?
3. Comment prendre CARDENSIEL ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL ?
6. Informations supplémentaires.

### **1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

#### **Classe pharmacothérapeutique**

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe des bêta-bloquants.

#### **Indications thérapeutiques**

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines hormones. Ils ralentissent le rythme cardiaque et permettent au cœur de pomper plus efficacement le sang dans le corps. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique. Les médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, les diurétiques, les bêta-bloquants, les inhibiteurs calciques, etc.) sont prescrits en association avec CARDENSIEL.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?**

#### **Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :**

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir la notice pour la composition) ;
  - asthme sévère,
  - troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud, doigts ou orteils pâles ou virent au bleu),
  - phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
  - acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.
- Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :
- insuffisance cardiaque aiguë,
  - aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines d'un médicament,
  - rythme cardiaque lent,
  - pression artérielle basse,
  - certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
  - choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle.

#### **Faites attention avec CARDENSIEL :**

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de commencer le traitement :



## NOTICE : INFORMATION



**Cardensiel® 2,5 mg**  
Comprimés pelliculés sécables B/30  
PPV: 50,70 DHS

7862160246

# CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

## Bisoprolol Fumarate

### Voie orale

**Veillez 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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que vous.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin.

### Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?
3. Comment prendre CARDENSIEL ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL ?
6. Informations supplémentaires.

### **1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

#### **Classe pharmacothérapeutique**

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe des bêta-bloquants.

#### **Indications thérapeutiques**

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines hormones. Ils ralentissent le rythme cardiaque et permettent au cœur de pomper plus efficacement le sang dans le corps. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique. Les médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, les diurétiques, les bêta-bloquants, les inhibiteurs calciques, etc.) sont prescrits en association avec CARDENSIEL.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?**

#### **Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :**

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique Composition).
  - asthme sévère,
  - troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud, doigts ou orteils pâles ou virent au bleu,
  - phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
  - acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.
- Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :
- insuffisance cardiaque aiguë,
  - aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines d'un médicament,
  - rythme cardiaque lent,
  - pression artérielle basse,
  - certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
  - choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle.

#### **Faites attention avec CARDENSIEL :**

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de commencer le traitement :



# CARDIOGREL® 75 mg

Comprimés pelliculés  
Boîte de 30  
Clopidogrel

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT Composition qualitative et quantitative

Comprimé : par Cp. pelliculé  
Clopidogrel(DCI) Bisulétate exprimé en Clopidogrel 75mg  
Excipients : Q.S.P. 1 Comprimé pelliculé  
**EXCIPIENT À EFFET NOTOIRE**  
Lactose.

### Classe pharmaco-thérapeutique

Antiagrégant plaquettaire (code ATC : B01AC04).

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

**CARDIOGREL®** contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agglutinent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

**CARDIOGREL®** est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athérosclérose peut conduire à la survenue d'événements athérotrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit **CARDIOGREL®** pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artériopathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou "d'infarctus du myocarde" (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétylsalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins).
- Vous avez une fréquence cardiaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et vous ne pouvez pas être traité par des médicaments appelés anticoagulants oraux - (antivitamines K) qui empêchent la formation de nouveaux caillots sanguins et la croissance de caillots sanguins déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que l'acide acétylsalicylique ou que l'association de **CARDIOGREL®** et d'acide acétylsalicylique pour cette maladie.

Votre médecin vous a prescrit **CARDIOGREL®** et de l'acide acétylsalicylique si vous ne pouvez pas être traité par des anticoagulants oraux et si vous ne présentez pas de risque majeur de saignement.

### COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

#### POSOLOGIE :

La dose recommandée, y compris chez les patients atteints d'une maladie





Comprimés pelliculés  
Boîte de 30  
Clopidogrel

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**  
Composition qualitative et quantitative

Comprimé : par Cp.pelliculé  
Clopidogrel(DCl) Bisulfate exprimé en Clopidogrel 75mg  
Excipients ..... Q.S.P ..... 1 Comprimé pelliculé  
**EXCIPENT A EFFET NOÛTOIRE**  
Lactose

**Classe pharmaco-thérapeutique**

Antiagrégant plaquettaire (code ATC : B01AC04).

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

**CARDIOGREL®** contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

**CARDIOGREL®** est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athéromatose peut conduire à la survenue d'événements athéromatose (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit **CARDIOGREL®** pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et

- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artériopathie des membres inférieurs, ou

• Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom d'angor instable ou d'infarctus du myocarde (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère coronaire ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétylsalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins).

- Vous avez une fréquence cardiaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et vous ne pouvez pas être traité par les médicaments appelés « anticoagulants oraux » (antivitamines K) qui empêchent la formation de nouveaux caillots sanguins et la croissance de caillots sanguins déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que l'acide acétylsalicylique ou que l'association de **CARDIOGREL®** et d'acide acétylsalicylique pour cette maladie.

Votre médecin vous a prescrit **CARDIOGREL®** et de l'acide acétylsalicylique si vous ne pouvez pas être traité par des anticoagulants oraux et si vous ne présentez pas de risque majeur de saignement.

**COMMENT UTILISER :**  
**POSOLOGIE :**

La dose recommandée, y compris chez les patients atteints d'une maladie

appelée fibrillation auriculaire (fréquence cardiaque irrégulière), est de  
compromis le cœur par voie orale.  
pendant ce moment de la

**CARDIOGREL<sup>®</sup> 75 mg**

### Clopidogrel



6118000121282

Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère.  
Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre  
médecin avant de prendre **CARDIOGREL®**.

### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Prenez contact immédiatement avec votre médecin en cas de survenue de :

- fièvre, signes d'infection ou fatigue importante qui pourraient être en rapport avec de rares diminutions de certaines cellules sanguines.

- signes de problèmes hépatiques tels que jaunissement de la peau et/ou des yeux (jaunisse), associé ou non à des saignements apparaissant sous la peau sous forme de petites têtes d'épingles rouges et/ou à une consti-

- gonflement de la bouche ou affections de la peau telles qu'éruptions ou démangeaison cutanée, décollement de la peau. Ces effets peuvent être les signes d'une réaction allergique.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec CARDIOGREL® sont les saignements.

Ces saignements peuvent survenir sous forme de saignement gastrique ou intestinal, ecchymose, hématome (saignement inhabituel ou contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines. Dans de rares cas, des saignements oculaires, cérébraux, pulmonaires ou articulaires ont également été rapportés.

En cas de survenue d'un saignement prolongé sous CARDIOGEST.

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater au cours du. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin (voir rubrique "Avertissements et précautions").

Les autres effets indésirables comprennent :

Effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :  
Diarrhée, douleur abdominale, digestion difficile ou brûlure d'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

Céphalée, ulcère de l'estomac, vomissement, nausée, constipation, excès de gaz dans l'estomac ou l'intestin. Éruptions cutanées.

États indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) : étourdissement, sensation de fourmillement et d'engourdissement.

Vertige, augmentation du volume des seins chez l'homme.

Jauhnisse, douleur abdominale sévère avec ou sans douleur dans le dos, fièvre, difficultés respiratoires, parfois associées à de la toux ; réactions allergiques généralisées (par exemple, sensation de chaleur généralisée avec inconfort survenant de façon soudaine et pouvant conduire à un évanouissement) ; gonflement de la bouche ; décollement de la peau ; une allergie cutanée ; inflammation de la muqueuse buccale (stomatite) ; baisse de tension ; confusion ; hallucinations ; douleurs articulaires ; baisse musculaires ; changements dans le goût des aliments.



# CARDIOGREL® 75 mg

Comprimés pelliculés  
Boîte de 30  
Clopidogrel

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT Composition qualitative et quantitative

Comprimé : par Cp. pelliculé  
Clopidogrel(DCI) Bisulétate exprimé en Clopidogrel 75mg  
Excipients : Q.S.P. 1 Comprimé pelliculé  
**EXCIPIENT À EFFET NOTOIRE**  
Lactose.

### Classe pharmaco-thérapeutique

Antiagrégant plaquettaire (code ATC : B01AC04).

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

**CARDIOGREL®** contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agglèment lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

**CARDIOGREL®** est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athérosclérose peut conduire à la survenue d'événements athérotrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit **CARDIOGREL®** pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artériopathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou "d'infarctus du myocarde" (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétylsalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisée pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins).
- Vous avez une fréquence cardiaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et vous ne pouvez pas être traité par les médicaments appelés anticoagulants oraux - (antivitamines K) qui empêchent la formation de nouveaux caillots sanguins et la croissance de caillots sanguins déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que l'acide acétylsalicylique ou que l'association de **CARDIOGREL®** et d'acide acétylsalicylique pour cette maladie.

Votre médecin vous a prescrit **CARDIOGREL®** et de l'acide acétylsalicylique si vous ne pouvez pas être traité par des anticoagulants oraux et si vous ne présentez pas de risque majeur de saignement.

### COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

#### POSOLOGIE :

La dose recommandée, y compris chez les patients atteints d'une maladie





# CIVASTINE®

## Simvastatine

Comprimé

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 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 prise.

Simvastatine	10 mg
Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

### Les autres composants sont :

**Excipients :** lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon préaggloméré, croscopolone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, 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 (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (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 total est composé principalement de cholestérol LDL et de mauvais cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer 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 (dyslipidémie mixte).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant 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 mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à attendre.

### Posologie :

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

Toujours prendre ce médicament avec votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr. 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 contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

### Dosage :

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

### Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 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 listés ci-dessus, 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 à fort risque de problèmes 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 à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

PPV : 97DH60  
PER : 02/25  
LOT : M602-2

CIVASTINE® 20 mg  
30 Comprimés pelliculés



Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain qu'il s'agit de votre médicament.

### Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, CIVASTINE® est susceptible d'avoir des effets indésirables. Les termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle ils se produisent :

- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).
- Indéterminées (fréquence ne peut être estimée à partir des données).

Les effets suivants ont été rarement rapportés :

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez le traitement immédiatement ou rendez-vous au service des urgences.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou y compris une atteinte musculaire provoquant des spasmes, des crampes et des douleurs.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :

- Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer une difficulté à avaler.
- Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.
- Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire).
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
- Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (démangeaisons).
- Essoufflements (dyspnée) et malaises.
- Syndrome lymphatique (incluant éruption, troubles des articulations, et troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau, sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, jaunissement de la sclérotique).

La sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, jaunissement de la sclérotique, jaunissement de la sclérotique.

- Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.
- Diminution des globules rouges (anémie).

- Épuisement et faiblesse des bras et jambes.
- Maux de tête, sensation de fourmillement, d'engourdissement.

- Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulences, éructation, démanagements, perte de cheveux).
- Faiblesse.

- Sommeil agité (très rare).
- Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

Les effets indésirables suivants ont également été rapportés mais la fréquence n'est pas connue :

- Troubles de l'érection.
- Dépression.

- Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration.
- Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.

D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec certaines doses.

- Troubles du sommeil, y compris cauchemars.
- Troubles sexuels.

- Diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre dans votre sang élevé.

Vous devez avoir une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement.

Tests biologiques :  
L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire.

### Mises en garde spéciales et Précautions particulières

#### Avertissements et précautions :

Informez votre médecin :

- De tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute allergie.
- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.

- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut ne pas être recommandée.
- Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter CIVASTINE® avant l'opération.

Votre médecin devra surveiller, parce qu'un dosage différent peut être adapté.

Votre médecin devra surveiller, parce qu'un dosage différent peut être adapté.

Vous devez avoir une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement.

Vous devez avoir une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement.



# CIVASTINE®

## Simvastatine

Comprimé

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 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 prise.

Simvastatine	10 mg
Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

### Les autres composants sont :

**Excipients :** lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon préagglutiné, croscopolone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, 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 (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (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 total est composé principalement de cholestérol LDL et de mauvais cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer 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 (dyslipidémie mixte).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant 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 mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à attendre.

### Posologie :

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

Toujours prendre ce médicament avec votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr. 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 contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

### Dosage :

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

### Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 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 listés ci-dessus, 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 à fort risque de problèmes 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 à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

PPV : 97DH60  
PER : 02/25  
LOT : M602-2

CIVASTINE® 20 mg  
30 Comprimés pelliculés



Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain qu'il s'agit de votre médicament.

### Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, CIVASTINE® est susceptible d'avoir des effets indésirables. Les termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle ils surviennent :

- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).
- Indéterminées (fréquence ne peut être estimée à partir des données).

Les effets suivants ont été rarement rapportés :

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez le traitement immédiatement ou rendez-vous au service des urgences.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou y compris une atteinte musculaire provoquant des crampes, des courbures et/ou des lésions.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :

- Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer une difficulté à avaler.
- Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.
- Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire).
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
- Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (démangeaisons).
- Essoufflements (dyspnée) et malaises.
- Syndrome lymphatique (incluant éruption, troubles des articulations, et/ou gonflement).

• Troubles du foie avec les symptômes suivants : augmentation de la sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, jaunissement de la peau et/ou des yeux.

• Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.

• Diminution des globules rouges (anémie).

• Épuisement et faiblesse des bras et jambes.

• Maux de tête, sensation de fourmillement, d'engourdissement.

• Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulences).

• Éruption, démangeaisons, perte de cheveux.

• Faiblesse.

• Sommeil agité (très rare).

• Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

Les effets indésirables suivants ont également été rapportés mais la fréquence n'est pas connue :

• Troubles de l'érection.

• Dépression.

• Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration.

• Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.

D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec certaines doses.

• Troubles du sommeil, y compris cauchemars.

• Troubles sexuels.

• Diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre dans le sang élevé.

• Vous devez avoir une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement.

Tests biologiques :

L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Avertissements et précautions :

Informez votre médecin :

• De tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute allergie.

• Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.

• Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut ne pas être recommandée.

• Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter CIVASTINE® avant l'opération.

• Si vous êtes enceinte, parce qu'un dosage différent peut être adapté.

Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement.

Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique.

Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique.

Après de votre traitement avec ce médicament, si vous avez des symptômes suivants, consultez votre médecin. Vous pouvez développer un diabète, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée. Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave.



# CIVASTINE®

## Simvastatine

Comprimé

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 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 prise.

Simvastatine	10 mg
Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

### Les autres composants sont :

**Excipients :** lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon préagglutiné, croscopolone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, 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 (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (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 total est composé 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 en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer 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 (dyslipidémie mixte).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant 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 mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à attendre.

### Posologie :

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

Toujours prendre ce médicament avec votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr. 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 contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

### Dosage :

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

### Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 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 listés ci-dessus, 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 à fort risque de problèmes 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 à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

PPV : 97DH60  
PER : 02/25  
LOT : M602-2

CIVASTINE® 20 mg  
30 Comprimés pelliculés



Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain qu'il vous conviendrait.

### Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, CIVASTINE® est susceptible d'avoir des effets indésirables. Les termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle ils surviennent :

- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).
- Indéterminées (fréquence ne peut être estimée à partir des données disponibles).

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez le traitement immédiatement ou rendez-vous au service des urgences.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou y compris une atteinte musculaire provoquant des crampes, des courbures et/ou des lésions.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :

- Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer une difficulté à avaler.
- Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.
- Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire).
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
- Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (démangeaisons).
- Essoufflements (dyspnée) et malaises.
- Syndrome lymphatique (incluant éruption, troubles des articulations, et/ou gonflement).

• Troubles du foie avec les symptômes suivants : augmentation de la sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, jaunissement de la peau et/ou des yeux.

• Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.

• Diminution des globules rouges (anémie).

• Épuisement et faiblesse des bras et jambes.

• Maux de tête, sensation de fourmillement, d'engourdissement.

• Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulences, éructation, démanagements, perte de cheveux).

• Faiblesse.

• Sommeil agité (très rare).

• Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

Les effets indésirables suivants ont également été rapportés mais la fréquence n'est pas connue :

• Troubles de l'érection.

• Dépression.

• Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration.

• Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.

D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec certaines doses.

• Troubles du sommeil, y compris cauchemars.

• Troubles sexuels.

• Diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre dans le sang élevé.

• Vous devez avoir une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement.

Tests biologiques :

L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières.

Avertissements et précautions :

Informez votre médecin :

• De tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute allergie.

• Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.

• Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut ne pas être recommandée.

• Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter CIVASTINE® avant l'opération.

• Si vous êtes enceinte, parce qu'un dosage différent peut être approprié.

Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement.

Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique avant de commencer le traitement.

Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique avant de commencer le traitement.

Acours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique, suivez attentivement par votre médecin. Vous pouvez développer un diabète, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée. Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave.



# CIVASTINE®

## Simvastatine

Comprimé

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 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 prise.

Simvastatine	10 mg
Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

### Les autres composants sont :

**Excipients :** lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon préagglutiné, croscopolone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, 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 (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (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 total est composé principalement de cholestérol LDL et de mauvais cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer 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 (dyslipidémie mixte).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant 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 mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à attendre.

### Posologie :

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

Toujours prendre ce médicament avec votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr. 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 contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

### Dosage :

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

### Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 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 listés ci-dessus, 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 à fort risque de problèmes 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 à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

PPV : 97DH60  
PER : 02/25  
LOT : M602-2

CIVASTINE® 20 mg  
30 Comprimés pelliculés



Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain qu'il vous conviendrait.

### Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, CIVASTINE® est susceptible d'avoir des effets indésirables. Les termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle ils surviennent :

- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).
- Indéterminées (fréquence ne peut être estimée à partir des données disponibles).

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez le traitement immédiatement ou rendez-vous au service des urgences.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou y compris une atteinte musculaire provoquant des crampes, des courbures et des réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :

- Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer une difficulté à avaler.
- Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.
- Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire).
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
- Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (démangeaisons).
- Essoufflements (dyspnée) et malaises.
- Syndrome lymphatique (incluant éruption, troubles des articulations, et troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau, sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, jaunissement de la sclérotique).

- Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.
- Diminution des globules rouges (anémie).

- Épuisement et faiblesse des bras et jambes.
- Maux de tête, sensation de fourmillement, d'engourdissement.

- Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulences, éructation, démanagements, perte de cheveux).
- Faiblesse.

- Sommeil agité (très rare).
- Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

- Les effets indésirables suivants ont également été rapportés mais la fréquence n'est pas connue :
- Troubles de l'érection.
- Dépression.

- Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration.
- Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.

- D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec certaines doses.
- Troubles du sommeil, y compris cauchemars.
- Troubles sexuels.

- Diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre dans votre sang élevé.
- Vous devez avoir une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement.

- Tests biologiques :
- L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire.

- Mises en garde spéciales et Précautions particulières.
- Avertissements et précautions :

- Informez votre médecin :
- De tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute allergie.
- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.

- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut nuire à la fonction du foie.
- Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter CIVASTINE® avant l'opération.

- Votre médecin devra surveiller, parce qu'un dosage différent peut être adapté à votre situation.
- Votre médecin peut vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®.

- Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique pendant le traitement par CIVASTINE®.
- Ces deux vérifications sont nécessaires pour vérifier le bon fonctionnement de CIVASTINE®.

- Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous avez des problèmes de vision, consultez votre médecin. Vous pouvez développer un diabète, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée.
- Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave.



# CIVASTINE®

## Simvastatine

Comprimé

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 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 prise.

Simvastatine	10 mg
Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

### Les autres composants sont :

**Excipients :** lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon préagglutiné, croscopolone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, 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 (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (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 total est composé principalement de cholestérol LDL et de mauvais cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer 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 (dyslipidémie mixte).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant 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 mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à attendre.

### Posologie :

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

Toujours prendre ce médicament avec votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr. 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 contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

### Dosage :

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

### Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 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 listés ci-dessus, 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 à fort risque de problèmes 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 à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

PPV : 97DH60  
PER : 02/25  
LOT : M602-2

CIVASTINE® 20 mg  
30 Comprimés pelliculés



Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain qu'il s'agit de votre médicament.

### Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, CIVASTINE® est susceptible d'avoir des effets indésirables. Les termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle ils surviennent :

- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).
- Indéterminées (fréquence ne peut être estimée à partir des données disponibles).

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez le traitement immédiatement ou rendez-vous au service des urgences.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou y compris une atteinte musculaire provoquant des crampes, des courbures et des douleurs.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :

- Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer une difficulté à avaler.
- Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.
- Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire).
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
- Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (démangeaisons).
- Essoufflements (dyspnée) et malaises.
- Syndrome lymphatique (incluant éruption, troubles des articulations, et troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau, sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, jaunissement de la sclérotique).

- Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.
- Diminution des globules rouges (anémie).

- Épuisement et faiblesse des bras et jambes.
- Maux de tête, sensation de fourmillement, d'engourdissement.

- Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulences, éructation, démanagements, perte de cheveux).
- Faiblesse.

- Sommeil agité (très rare).
- Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

- Les effets indésirables suivants ont également été rapportés mais la fréquence n'est pas connue :
- Troubles de l'érection.

- Dépression.
- Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration.

- Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.
- D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec certaines doses.

- Troubles du sommeil, y compris cauchemars.
- Troubles sexuels.

- Diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre dans votre sang qui est élevé.

- Vous devez avoir une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement.
- Tests biologiques :

- L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire.

- Mises en garde spéciales et Précautions particulières.
- Avertissements et précautions :

- Informez votre médecin :
- De tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute allergie.

- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut ne pas être recommandée.

- Si vous êtes enceinte, ou si vous envisagez d'être enceinte.
- Si vous êtes allaitante, ou si vous envisagez d'être allaitante.

- Votre médecin devra ajuster la dose si vous avez un diabète ou si vous avez une pression artérielle élevée.
- Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique.

- Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique.
- Arrêtez de prendre CIVASTINE® :

- Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous avez des symptômes suivants, arrêtez de prendre CIVASTINE®.
- Si vous avez des symptômes suivants : jaunissement de la peau, sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, jaunissement de la sclérotique.

- Si vous avez une pression artérielle élevée.
- Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave.





# المختبر المركزي للتحاليل الطبية

## LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES MEDICALES

Numéro de demande : 20240301068

Code patient : 20220701066



Résultat d'analyse : **M. JENJARE Khalid**

Né(e) le 18-11-1969, âgé(e) de 54 ans

Prélèvement du **01-03-2024 à 10:16**

Prescripteur : HOPITAL UNIVERSITAIRE  
MOHAMED VI

Résultats

Normes

Antécédents

### HEMATOLOGIE - CYTOLOGIE

#### Hémogramme

(MINDRAY BC5380)

#### Lignée érythrocytaire

(Impédance - Spectrophotométrie)

				16-07-2022
Hématies	4.95	M/ml	(4.38-5.65)	5.37
Hémoglobine	15.5	g/dL	(13.4-16.7)	15.7
Hématocrite	46.2	%	(39.2-48.6)	48.8
VGM	93.3	fL	(82.2-96.3)	90.9
TCMH	31.3	pg	(27.3-32.8)	29.2
CCMH	33.5	%	(32.4-36.3)	32.2

#### Lignée leucocytaire

(Fluoro-cytométrie de flux)

Leucocytes		5 240 /mm <sup>3</sup>	(4 060-10 460)	5 660
Neutrophiles	66.70 %	soit 3 495 /mm <sup>3</sup>	(1 920-6 630)	3 832
Eosinophiles	2.20 %	soit 115 /mm <sup>3</sup>	(50-550)	204
Basophiles	0.70 %	soit 37 /mm <sup>3</sup>	(0-90)	45
Lymphocytes	23.70 %	soit 1 242 /mm <sup>3</sup>	(1 240-3 620)	1 234
Monocytes	6.70 %	soit 351 /mm <sup>3</sup>	(230-730)	345

#### Lignée plaquettaire

(Impédance)

Plaquettes		192 000 /mm <sup>3</sup>	(172 000-398 000)	275 000
------------	--	--------------------------	-------------------	---------





# المختبر المركزي للتحاليل الطبية

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES MEDICALES

20240301068 – M. Khalid JENJARE

## BIOCHIMIE SANGUINE

Indice de lipémie  
Indice d'hémolyse  
Indice d'ictère

Limpide  
Non hémolysé  
Non ictérique

29-05-2023

**Hémoglobine glyquée (HBA1C)**  
(Méthode HPLC, HLC-723-GX)

5.4 %

(4.0-6.0)

5.6

Les recommandations actuelles de la Haute Autorité de Santé (HAS) sont les suivantes :

Type de diabète	Patient	Seuil décisionnel
Diabète de type 1		Entre 7 et 7,5 %
Diabète de type 2	Traitement par ADO* Grossesse Nouvellement diagnostiqué, sans antécédent cardio-vasculaire	Inférieur à 6,5 %
	Traitement par insuline Antécédent cardio-vasculaire non évolué Insuffisance rénale chronique modérée	Inférieur à 7 %
	Antécédent cardiovasculaire évolué Insuffisance rénale chronique sévère Personne âgée dite « fragile »	Inférieur à 8 %
	Personne âgée dite « malade »	Inférieur à 9 %

Le taux de l'hémoglobine glyquée (HBA1c) dans le plasma veineux reflète l'équilibre moyen des glycémies des 3 derniers mois.

\*Anti-diabétique oral

29-05-2023

**Cholestérol total**

(Méthode enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)

1.40 g/L

(<2.00)

1.17

3.61 mmol/L

(<5.16)

29-05-2023

**Cholestérol – HDL**

(Méthode directe, MINDRAY BS-240-PRO)

0.40 g/L

(>0.40)

0.49

1.03 mmol/L

(>1.03)

29-05-2023

**Cholestérol – LDL**

(Formule de Friedwald)

0.86 g/L

(<1.60)

0.54

2.22 mmol/L

(<4.13)

Recommandations de la société Européenne de Cardiologie (ESC 2019)

LDL-CHOLESTÉROL

< 1,16 g/L : Si bas risque cardio-vasculaire

< 1,00 g/L : Si risque cardio-vasculaire modéré

< 0.70 g/L : Si haut risque cardio-vasculaire

< 0.55 g/L : Si très haut risque cardio-vasculaire

Facteurs de risque possibles : Age, tabagisme, HTA, diabète type II, antécédents coronariens

29-05-2023

**Triglycérides**

(Méthode enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)

0.69 g/L

(<1.50)

0.70

0.79 mmol/L

(<1.71)

29-05-2023

**Acide urique**

56 mg/L

(30-70)

58

Page 2 / 3

Résidence Sakane Deroua Batiment C RDC Local 10 Lotissement Annajah Deroua

Email : [contact@laboratoirecentral.ma](mailto:contact@laboratoirecentral.ma) Web : [www.laboratoirecentral.ma](http://www.laboratoirecentral.ma)

Tél : +212 5 22 51 52 18 Gsm : +212 6 67 67 67 11

CNSS: 2690723 RC: 15485 ICE: 002866635000065 IF: 50375591 Patente: 55801862





# المختبر المركزي للتحاليل الطبية

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES MEDICALES

20240301068 - M. Khalid JENJARE

(Technique enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)

333  $\mu\text{mol/L}$  (179-417)

**Sodium**  
(GENRUI GE300)

141 mmol/L (136-146)

**Potassium**  
(GENRUI GE300)

4.0 mmol/L (3.5-4.9)

**Chlore**  
(GENRUI GE300)

102 mmol/L (100-110)

**Urée**  
(Méthode enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)

0.30 g/l (0.18-0.45)  
5.00 mmol/L (3.00-7.50)

**Créatinine**  
(Méthode enzymatique, MINDRAY BS-240-PRO)

8.14 mg/L (6.30-12.00)  
72.0  $\mu\text{mol/L}$  (55.7-106.1)

## Débit de filtration glomérulaire (MDRD)

Clairance calculée selon formule MDRD 105 mL/min

Interprétation :

- > à 60 ml/min : Fonction rénale normale
- 30 à 60 ml/min : Insuffisance rénale modérée
- 15 à 30 ml/min : Insuffisance rénale sévère
- < à 15 ml/min : Insuffisance rénale grave

## HORMONOLOGIE

**Thyréostimuline (TSH)**  
(Chimiluminescence, Cobas E 411)

2.180  $\mu\text{UI/mL}$  (0.270-4.200)

Valeurs de référence chez la femme enceinte:

1er Trimestre: 0,330 à 4,590 mUI/L | 2ème Trimestre : 0,350 à 4,100 mUI/L | 3ème Trimestre : 0,210 à 3,150 mUI/L

\* NB : changement d'automate à partir du 16/05/2023

Validé par : Dr. Karrat Jawad

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES  
MEDICALES PLURIDISCIPLINAIRES  
Dr Jawad KARRAT  
Bat. C, Lotissement Annajah, Deroua  
Tél. 0522 51 52 18 / 0867 67 67 11



# LABORATOIRE CENTRAL DEROUA

Résidence Sakane Deroua Batiment C RDC Local 10 Lotissement Annajah DEROUA

Tél : +212 5 22 51 52 18 – Mail : technique.labocentralderoua@gmail.com

**FACTURE N° : 240001912**

**INPE :**



063064505

DEROUA le 01-03-2024

**M. JENJARE Khalid**

Récapitulatif des analyses		
CN	Analyse	Clé
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E10
0110	Cholestérol HDL+ L D L	B80
0135	Urée	B30
0163	TSH	B250
0134	Triglycérides	B60
0216	Numération formule	B80
0133	Sodium	B30
0131	Potassium	B30
0119	Hémoglobine glycosylée	B100
0111	Créatinine	B30
0105	Chlore	B30
0106	Cholestérol total	B30
0100	Acide urique	B30

Total des B : 780

TOTAL DOSSIER : 760.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : sept cent soixante dirhams .

LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSE  
MEDICALES PLURIDISCIPLINAIRE  
Dr Jawad KARRAT  
Bat. C. Lotissement Annajah, Deroua  
Tel. 0522 51 52 18 / 06 7 97 97 11

ICE : 002866635000065 IF : 50375591





HÔPITAL UNIVERSITAIRE  
INTERNATIONAL MOHAMMED VI

المستشفى الجامعي  
الدولي محمد السادس



220414170602T.

**JENJARE KHALID**

Faire SVP: NFS, Urée, Creat, Ionogramme, TSH, HDL, LDL, TG, CHo Total,  
Acide urique, HBA1c



LABORATOIRE CENTRAL D'ANALYSES  
MUSCULAIRES GLUCIDISCIPLINAIRES  
Dr. JAWAD KARRAT  
B.P. 10, Lotissement Annabah, Deroua  
Tél.: +212 529 51 02 19 / 0667 67 67 11



090063728

Adresse : Route P3011 Bouskoura, Casablanca, Maroc INPE : 090063728 I.F : 40127291 CNSS : 9779309  
Tél.: +212529091111/+212529092222 Fax: +212529060977/+212529060979 @ : www.hm6.ma