

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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



76377

## Déclaration de Maladie : N° P19-0002329

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1498 Société :  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : RAHMOUNE Jamila Date de naissance : 20/06/1952  
Adresse : Im 29. Apt 4. 2nd étage - NOUR California Casablanca  
Tél. : 0660 1081 00 Total des frais engagés : 1732,20 DH Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
Date de consultation : 24/06/2021  
Nom et prénom du malade : Rahmouna Jamila Age :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Hypertension + Diabète  
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Casablanca Le : 28/06/2021  
Signature de l'adhérent(e) : [Signature]



# 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
24.06.2021			3000	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	24.06.2021	603,20

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	24.06.2021	21.8.600	829,20

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

## Important :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Docteur Hassan EL GHOMARI**

**Professeur à la F.M.P.C**

**Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie**

**Nutrition & Croissance**

Ancien Attaché à l'hôpital Saint Luc  
de Montréal - Canada



**الدكتور حسن الغماري**

**أستاذ جامعي بكلية الطب و الصيدلة**

**أخصائي أمراض الغدد - داء السكري  
التغذية و النمو**

**طبيب سابقا بمستشفى سان لوك  
مونتريال - كندا**

Casablanca, le : 24.06.21 : الدار البيضاء في :

**Mme RAHMOUNE Jamila**



6 118001 102020  
Levothyrox® 100 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PPV: 24,40 DH

24/06/21  
LEVOTHYROX 100

20/06/21 1 Cp/j le matin 30 min avant le repas pendant 3 mois

CIVASTINE 10 MG

320/00 0-0-1 pendant 3 Mois

**Professeur Hassan EL GHOMARI**

**Spécialiste en Endocrinologie**

**Diabétologie et Nutrition**

Abdelmoumen Center Angle Boulevard Anoual

et Abdelmoumen N° 313 - Casa - Tél : 05 22 86 14 14 / 05 22 86 37 44

**Professeur Hassan EL GHOMARI**  
**Spécialiste en Endocrinologie**  
**Diabétologie et Nutrition**  
Abdelmoumen Center Angle Boulevard Anoual  
et Abdelmoumen N° 313 - Casa - Tél : 05 22 86 14 14 / 05 22 86 37 44

Distribué par :  
Althea, SA  
76, Allée des Casuarinas  
20580, Ain Sebaa  
Casablanca

PPC : 320.00 Dhs



6 118001 102020  
Levothyrox® 100 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PPV: 24,40 DH



6 118001 102020  
Levothyrox® 100 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PPV: 24,40 DH

مركز عبد المومن، زاوية شارع أنوال و شارع عبد المومن، الطابق الثالث - رقم 313 - الدار البيضاء  
Abdelmoumen Center, Angle Bd. Anoual et Bd. Abdelmoumen, 3<sup>ème</sup> étage - N° 313 - Casablanca

الهاتف : 05 22 86 37 44 / 05 22 86 14 14 - البريد الإلكتروني : hassanelghomari@yahoo.fr

N° INP : 091028506 - ICE : 001663750000032



**Docteur Hassan EL GHOMARI**

**Professeur à la F.M.P.C**

**Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie**

**Nutrition & Croissance**

Ancien Attaché à l'hôpital Saint Luc  
de Montréal - Canada



**الدكتور حسن الغماري**

**أستاذ جامعي بكلية الطب و الصيدلة**

**أخصائي أمراض الغدد - داء السكري**

**التغذية و النمو**

**طبيب سابقا بمستشفى سان لوك**

**مونترéal - كندا**

Casablanca, le :

24.06.21

الدار البيضاء في :

**MME RAHMOUNE JAMILA**

Analyses :

Glycémie à jeun  
Hémoglobine glycosylée  
HDL+LDL+TG  
Cholesterol total  
ACIDE URIQUE  
Ferritinémie

Professeur Hassan EL GHOMARI  
Spécialiste en Endocrinologie  
Diabétologie et Nutrition  
Abdelmoumen Center Angle Bd. Anouar et Bd. Abdelmoumen N° 313 - Casa - Tél. 05 22 86 14 14

**LABORATOIRE ANALYSES  
MEDICALES MANDARONA**  
679, Bd Al Qods 20460 - Casablanca  
Tél. : 05 22 52 83 88  
Fax : 05 22 21 92 41

مركز عبد المومن، زاوية شارع أنوال و شارع عبد المومن، الطابق الثالث - رقم 313 - الدار البيضاء  
Abdelmoumen Center, Angle Bd. Anouar et Bd. Abdelmoumen, 3<sup>ème</sup> étage - N° 313 - Casablanca

E-mail : hassanelghomari@yahoo.fr - البريد الإلكتروني : Tél. : 05 22 86 14 14 / 05 22 86 37 44 - الهاتف

N° INP : 091028506 - ICE : 001663750000032

# CIVASTINE®

## Simvastatine

Comprimé pelliculé

### 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 prégelatinisé, 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 le 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 (dyslipémie 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'occlusion vasculaire cérébrale 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 atteindre.

### 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 comme 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.

PPV : 700400

PER : 11/22

LOT : J3236

CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

**CIVASTINE® 10mg**  
Simvastatine  
28 comprimés pelliculés



6 118000 041023

### Contre-indications :

- Ne prenez jamais CIVASTINE® dans les cas suivants :
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la simvastatine ou à l'un de ses composants.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques,
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez,
- Si vous prenez un (des) médicament(s) avec un ou plus d'un des : l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole ou du voriconazole, de l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline,
- des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, zalcitabine, zidovudine, zalcitabine, zalcitabine, zalcitabine,
- du baclofène ou du télogélivir (utilisés dans le traitement des infirmités musculaires),
- de la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression),
- du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
- de la cyclosporine (utilisée chez les patients transplantés),
- du danozène (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose),
- Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si vous avez pris, des médicaments qui traitent les infections bactériennes.

Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain que votre

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

Les effets suivants ont été rarement rapportés :

### Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez de prendre immédiatement ou rendez-vous au service de

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire, y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
- Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant entraîner des difficultés à respirer.
- 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 (dermatite).
- Essoufflements (dyspnée) et malaises.
- Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations).
- Troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau, urines foncées, selles décolorées, sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, décoloration hépatique.
- Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.
- Diminution des globules rouges (anémie).
- Engourdissement et faiblesse des bras et jambes.
- Maux de tête, sensation de fourmillement, 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 de la tendinite.
- D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec certains médicaments pris en association avec CIVASTINE® :
- 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.
- Si vous avez 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
- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut
- Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter de prendre CIVASTINE® avant l'opération.
- Si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage différent peut être
- Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®.
- Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique avant de commencer le traitement par CIVASTINE®.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique, suivez attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète pendant le traitement par CIVASTINE®.

Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire



# CIVASTINE®

## Simvastatine

Comprimé pelliculé

### 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 prégelatinisé, 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 le taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente le niveau 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 (dyslipémie 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'occlusion vasculaire cérébrale 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 atteindre.

### 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 comme 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.

PPV : 700400

PER : 11/22

LOT : J3236

CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

**CIVASTINE® 10mg**  
Simvastatine  
28 comprimés pelliculés



6 118000 041023

### Contre-indications :

- Ne prenez jamais CIVASTINE® dans les cas suivants :
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la simvastatine ou à l'un de ses composants.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques,
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez,
- Si vous prenez un (des) médicament(s) avec un ou plus d'un des : l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole ou du voriconazole, de l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline,
- des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, zalcitabine, zalcitabine, zalcitabine, zalcitabine,
- de la zalcitabine ou du télogravir (utilisés dans le traitement des infections par le VIH),
- de la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression),
- du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
- de la cyclosporine (utilisée chez les patients transplantés),
- du danozène (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose),
- Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si vous avez pris, des médicaments qui traitent les infections bactériennes.

Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain que votre

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

Les effets suivants ont été rarement rapportés :

### Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez de prendre CIVASTINE® immédiatement ou rendez-vous au service de soins d'urgence :

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire, y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes respiratoires.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
- Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant entraîner une difficulté à respirer.
- 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 (dermatite).
- Essoufflement (dyspnée) et malaises.
- Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations).
- Troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau, sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, décoloration fécale.
- Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.
- Diminution des globules rouges (anémie).
- Engourdissement et faiblesse des bras et jambes.
- Maux de tête, sensation de fourmillement, 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 de la tendinite.
- D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec certains médicaments pris en même temps que CIVASTINE® :
- 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.
- Si vous avez 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
- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut
- Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter de prendre CIVASTINE® avant l'opération.
- Si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage différent peut être
- Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®.
- Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique avant de commencer le traitement par CIVASTINE®.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique, suivez attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète pendant le traitement par CIVASTINE®.

Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire

### Comprimé pelliculé





مختبر منظرونا للتحاليل الطبية  
LABORATOIRE MANDARONA  
D'ANALYSES MEDICALES

Dr Yahya BENGHALEM

Pharmacien Biologiste  
Lauréat de la faculté de Pharmacie de  
Montpellier

Dr Abderrahmane BOUMZEBRA

Pharmacien Biologiste  
Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de  
Toulouse et Montpellier

Biochimie - Hématologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Immunologie - Parasitologie - Mycologie - Toxicologie

Casablanca le 24 juin 2021

Madame RAHMOUNE JAMILA

FACTURE N°	146959
------------	--------

Analyses :

Bilan lipidique -----	B	190	
Glycémie -----	B	30	
Hémoglobine glyquée -----	B	100	
Acide urique -----	B	30	
Ferritine -----	B	250	Total : B 600

Prélèvements :

Sang-----	Pc	1,5	
-----------	----	-----	--

TOTAL DOSSIER

829,00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Huit Cent Vingt Neuf Dirhams

LABORATOIRE ANALYSES  
MEDICALES MANDARONA  
679, Bd Al Qods 20460 - Casablanca  
Tél. : 05 22 52 83 88  
Fax : 05 22 21 92 41

679, Bd El Qods 20460 Ain Chock - Casablanca - Tél. : 0522 52 83 88 / 0522 87 22 82

Fax : 0522 21 92 41 - E-mail : labo\_mandarona@yahoo.fr

CNSS : 8521090 - IF : 40213596 - Patente : 37980291 - ICE : 001634915000055 - IPN : 093060663

BMCE AL QODS : 0117940000 3121000 0144347





Dr Yahya BENGHALEM

Pharmacien Biologiste  
Lauréat de la faculté de Pharmacie de  
Montpellier

Dr Abderrahmane BOUMZEBRA

Pharmacien Biologiste  
Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de  
Toulouse et Montpellier

Biochimie - Hématologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Immunologie - Parasitologie - Mycologie - Toxicologie

Dossier ouvert le : 24/06/21  
Prélèvement effectué à 12:06  
Edition du : 24/06/21

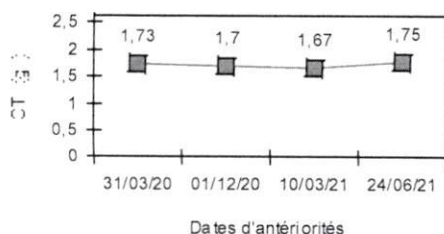
Madame RAHMOUNE JAMILA  
Professeur HASSAN EL GHOMARI  
Réf. : 21F1611

## Compte Rendu d'Analyses

### BIOCHIMIE SANGUINE (Cobas Roche C-311)

#### BILAN LIPIDIQUE

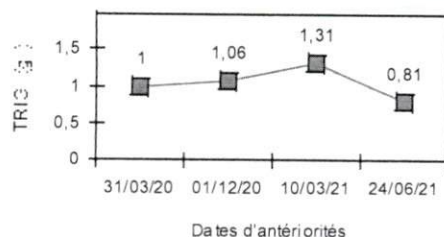
			Normales	Antériorités
Cholesterol total-----	1,75	g/l	< 2	10/03/21 1,67
Soit :	4,51	mmol/l	< 5,15	4,3



Cholesterol HDL-----	0,43	g/l	> 0,4**	0,46
Cholestérol LDL**-----	1,16	g/l	< 1,6 **	0,95
Soit :	2,99	mmol/l	< 4,12	2,45

\*\*Valeurs indicatives, à confronter avec le risque cardio-vasculaire du patient

Triglycérides-----	0,81	g/l	< 1,5	1,31
Soit :	0,93	mmol/l	< 1,71	1,5





Dr Yahya BENGHALEM

Pharmacien Biologiste  
Lauréat de la faculté de Pharmacie de  
Montpellier

Dr Abderrahmane BOUMZEBRA

Pharmacien Biologiste  
Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de  
Toulouse et Montpellier

Biochimie - Hématologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Immunologie - Parasitologie - Mycologie - Toxicologie

Dossier ouvert le : 24/06/21

Prélèvement effectué à 12:06

Edition du : 24/06/21

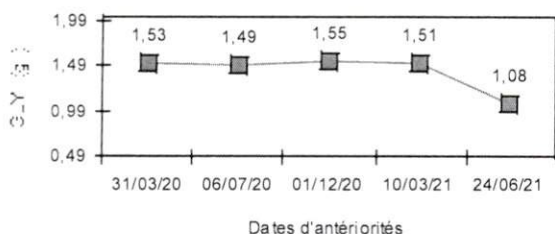
Madame RAHMOUNE JAMILA

Professeur HASSAN EL GHOMARI

Réf : 21F1611

## Compte Rendu d'Analyses

			Normales	Antériorités
Glycémie à jeûn ----- :	1,08	g/l	0,7 - 1,1	1,51
Soit :	6	mmol/l	3,88 - 6,11	8,4



Hémoglobine glyquée ----- :	6,70	%	4,5 - 6,3	6,90
(Technique HPLC D10 BIO-RAD)				

Les valeurs usuelles sont de 4,5 à 6,3 % lorsque les glycémies sont normales.

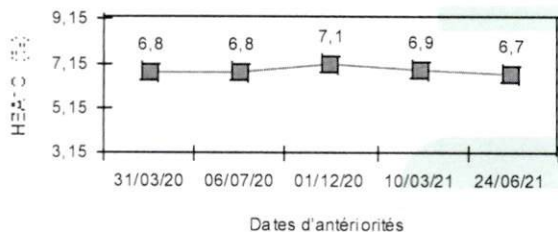
Les études modernes ont montré que le diabète est :

Bien équilibré lorsque le taux est inférieur à 6,5%

Moyennement lorsqu'il est entre 6,5 à 7,5 %

Mal équilibré au-delà de 8%

A l'évidence les exigences doivent tenir compte de l'âge, de l'ancienneté du diabète et des autres problèmes.



Acide urique ----- :	50	mg/l	25 - 60
Soit :	300	μmol/l	148 - 357





Dr Yahya BENGHALEM

Pharmacien Biologiste

Lauréat de la faculté de Pharmacie de  
Montpellier

Dr Abderrahmane BOUMZEBRA

Pharmacien Biologiste

Diplômé des facultés de Médecine et de Pharmacie de  
Toulouse et Montpellier

Biochimie - Hématologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Immunologie - Parasitologie - Mycologie - Toxicologie

Dossier ouvert le : 24/06/21

Prélèvement effectué à 12:06

Edition du : 24/06/21

Madame RAHMOUNE JAMILA

Professeur HASSAN EL GHOMARI

Réf : 21F1611

## Compte Rendu d'Analyses

### MARQUEURS

Normales

Antériorités

Ferritine ----- : 144 ng/ml

(Chimiluminescence COBAS ROCHE E411)

Valeurs usuelles en ng/ml

Enfants :	A la naissance :	150 à 450	ng/ml
	2 à 3 mois :	80 à 500	ng/ml
	4 mois à 16 ans :	20 à 200	
Femmes cycliques :	13 à 150	ng/ml	
Femmes ménopausées :	30 à 400	ng/ml	
Hommes :	30 à 400	ng/ml	

01/12/20

216

LABORATOIRE ANALYSES  
MEDICALES MANDARONA  
679, Bd Al Qods 20460 - Casablanca  
Tél. : 05 22 52 83 88  
Fax : 05 22 21 92 41