

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7673

Société : Royal Air Maroc

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : BENBIRI Tijani

142340

Date de naissance :

Adresse :

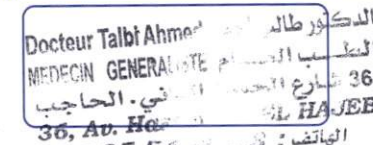
Tél. : 0661316261

Total des frais engagés : 1028,30

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



131132987

Date de consultation : 3-1-09 05 35 54 22

Nom et prénom du malade : BENBIRI Tijani Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : HTA

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le : 31/09/2022

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
30/09/2022	C	1.60,00		 Docteur Talbi Ahmed MEDICIN GENERALISTE Av. Hassan II 54 30 88 26

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Nouvelle Monte du Fourisseur Mme DOUNYA MORATTANE 42, Avenue Hassan II <u>El Hajeb</u> Tél. : 05 25 54 30 38	31/09/2022	878,30

INPE 132045/39

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
D	25533412 21433552
	00000000 00000000
	00000000 00000000
	35533411 11433553

A diagram of a dental arch, likely upper, showing the arrangement of teeth. The teeth are numbered from 1 to 8 on both the left and right sides. A vertical line runs through the center of the arch, with a horizontal line extending from the center to the left, labeled 'D' at the top, and another horizontal line extending from the center to the right, labeled 'C' at the top. The teeth are arranged in a curve, with the numbers decreasing as they move towards the center.

[Création, remont, adjonction]

VISA ET SACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE REVISÉ

VIGA ET SACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION

Docteur TALBI Ahmed

Médecine Générale

DIPLOME DE LA FACULTE

DE MEDECINE DE RABAT

DIPLOME D'UNIVERSITE

D'ASTHMOLOGIE

36, Av. Hassan II - EL-HAJEB

Tél. { C. 05.35.54.30.88
D. 05.35.54.34.26

الطب العام

خريج كلية الطب بالباطنة

دبلوم جامعي في الريادة

36، شارع الحسن الثاني - الحاج

الهاتف { 05.35.54.30.88. ع 05.35.54.34.26. م

ال الحاجب في ٣٢ / ٠٩ / ٢٠٢٢ EL Hajeb, le

M-BON BINE TIVANG

297, 60 x 3
7
Prairie du Nouveau
Bassin 10 km S.E.
de Dohm, la rivière
Red Rock, la rivière
F. 1960
75-57

3130×3

37 Zytoric & Rooy (35%)

125,30

4) Vaxigrid (SV)

878.30

Pharmacie Nouvelle

Mme DOUNYA MOHATTANE

El Haieb

Tél. : 05 35 54 30 38

الدكتور طالب احمد
MEDECIN GENERALISTE
36, Av. Hassan II - EL HAJEB
05 35 54 30 88

ال والله : 36, Av. Hassan II
05 35 54 30 88

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés ALLOPURINOL

V
e
m
•
s
ou
•
d'
sc
•
in
otre pharmacien.

LOT
EXP
PPV

212263
09 2025
31.30

• Veuillez lire la notice avant de prendre ce médicament pour vous.

votre médecin

donnez pas à
leur maladie

réquez un effet
médecin ou à

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Êtes d'origine chinoise, ethnie Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (œux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent suivies par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, etc (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers des vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez le

- Si vous souffrez de ce qui passe dans les voies urinaires
- Autres médicaments et Informez votre médecin ou pourriez prendre l'un des suivants :
- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour
- Médicaments utilisés pour
- Vidarabine (anti-viral), utilisée pour
- Didanosine, utilisée pour
- Antibiotiques (ampicilline)
- Médicaments utilisés pour
- Médicaments utilisés pour
- Médicaments utilisés pour
- Médicaments pour le cœur comme des IEC (inhibiteurs des diurétiques (pour éliminer l'urine)
- Médicaments utilisés pour
- Warfarine

• Tout autre médicament ou complément végétal. Veuillez avertir votre médecin ou pharmacien récemment pris tout autre médicament sans ordonnance, y compris Grossesse et allaitement. Si vous êtes enceinte ou prévoyez une grossesse, avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament par un médecin, pendant la grossesse, est contre-indiquée. En raison du passage dans le lait maternel, il est conseillé de ne pas prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou une perte de coordination. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de véhicules.

Liste des excipients à éviter

Si votre médecin vous a recommandé de ne pas prendre ce médicament, contactez votre médecin ou pharmacien. L'utilisation de ce médicament peut entraîner une intolérance au galactose, une malabsorption du glucose et de l'galactose.

3. COMMENT PRENDRE

Veuillez à toujours prendre ce médicament de votre médecin ou pharmacien. Les comprimés doivent être pris avec de l'eau.

Posologie

La posologie recommandée est de 1 comprimé par jour.

Les posologies recommandées sont les suivantes : Vous commencerez généralement par 1 comprimé par jour, puis augmenterez progressivement la dose jusqu'à ce que les symptômes disparaissent. Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez une maladie chronique, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus élevée.

Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez une maladie chronique, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus élevée.

Utilisation chez les enfants et les adolescents : Les posologies habituelles sont recommandées.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau, une fois par jour.



VaxigripTetra®

**Suspension injectable
en seringue préremplie**

**Vaccin grippal quadrivalent
(inactivé, à virion fragmenté)**

Saison 2022/2023

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de vous faire vacciner, vous ou
votre enfant, car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou www.infirmier.amsa.ma

onnellement prescrit, à vous ou à votre enfant. Ne
més. tez un quelconque effet indésirable, parlez-en à
en ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à
it pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1,

Ain seba Casablanca

VaxigripTetra 15 µg/0,5 ml

sol inj b1

P.P.V : 125,30 DH



6 118001 082247

ins quels cas est-il utilisé ?
onneâtre avant d'utiliser VaxigripTetra ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VaxigripTetra ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que VaxigripTetra et dans quels cas est-il utilisé ?

VaxigripTetra est un vaccin. Ce vaccin qui vous est administré ou administré à votre enfant à partir de l'âge de 6 mois, vous aide à vous protéger ou à protéger votre enfant de la grippe.

Lorsqu'une personne reçoit VaxigripTetra, le système immunitaire (le système de défense naturelle de l'organisme) développe sa propre protection (anticorps) contre la maladie. Lorsqu'il est administré au cours de la grossesse, le vaccin aide à protéger la femme enceinte mais aide aussi à protéger son (ses) enfant(s), à partir de la naissance jusqu'à près de 6 mois d'âge grâce à la transmission de la protection de la mère à l'enfant pendant la grossesse (voir également les rubriques 2 et 3).

Aucun des composants du vaccin ne peut causer la grippe.

VaxigripTetra doit être utilisé selon les recommandations officielles.

La grippe est une maladie qui peut se propager rapidement et qui est causée par différentes souches qui peuvent changer tous les ans. En raison du changement potentiel des souches circulant chaque année et de la durée de protection prévue du vaccin, il est recommandé de se faire vacciner tous les ans. Le plus grand risque de contracter la grippe se situe pendant les mois les plus froids, entre octobre et mars. Si vous ou votre enfant n'avez pas été vacciné durant l'automne, il est encore possible de l'être jusqu'au printemps car vous ou votre enfant courrez le risque de contracter la grippe jusqu'à cette période. Votre médecin pourra vous recommander le meilleur moment pour vous faire vacciner.

VaxigripTetra est destiné à vous protéger, ou à protéger votre enfant, contre les quatre souches de virus contenues dans le vaccin, environ 2 à 3 semaines après l'injection. De plus, si vous ou votre enfant êtes exposé tout de suite avant ou après la vaccination, vous ou votre enfant pouvez encore déclarer la maladie, la période d'incubation de la grippe étant de quelques jours.

Le vaccin ne vous protégera pas, vous ou votre enfant, des rhumes, même si certains des symptômes ressemblent à ceux de la grippe.

2. Quelles sont

Pour être certain, il est important d'indiquer au-dessous vous comprenez pas, de

N'utilisez jamais

- Si vous ou votre enfant :
 - aux substances
 - à l'un des additifs
 - à tout conseil
 - œufs (ovalbumine), l'octoxinol, la
- Si vous ou votre enfant :
 - ou une maladie

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre pharmacien ou à VaxigripTetra.

Avant la vaccination :

- souffrez d'une maladie grave
- souffrez de toute autre maladie

Votre médecin devra évaluer

Un événissement grave suite à une

toute injection av

ère si vous ou votre enfant

Comme pour tous les

les personnes vac

Les enfants âgés de

grossesse peuvent

Si, pour quelque

dans les quelques

En effet, des résu

patients qui avaient

Enfants

L'utilisation de VaxigripTetra

de 6 mois.

Autres médicaments

Informez votre

récemment pris ou

• VaxigripTetra p

des membres

• La réponse à

immunosuppr

ou la radiothé

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte

conseil à votre médecin

VaxigripTetra peut être ut

VaxigripTetra peut être ut

Votre médecin/pharmacie

VaxigripTetra.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

VaxigripTetra n'a aucun effet

de véhicules et à utiliser des machines

VaxigripTetra contient du potassium

Ce médicament contient moins de 1 mg de potassium par dose, c'est-à-dire qu'il est « sans potassium ».



1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

sanofi aventis

122,10

jour, il convient de la lire
boîte. Pour toute question ne
macien.

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril 1,25 mg/comprimé.

TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril 2,5 mg/comprimé.

TRIATEC® 5 mg : Ramipril 5 mg/comprimé.

TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
prégalatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de
fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de





1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

sanofi aventis

122,10

jour, il convient de la lire
boîte. Pour toute question ne
macien.

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril 1,25 mg/comprimé.

TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril 2,5 mg/comprimé.

TRIATEC® 5 mg : Ramipril 5 mg/comprimé.

TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
prégalatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de
fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de





1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

sanofi aventis

122,10

jour, il convient de la lire
boîte. Pour toute question ne
macien.

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril 1,25 mg/comprimé.

TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril 2,5 mg/comprimé.

TRIATEC® 5 mg : Ramipril 5 mg/comprimé.

TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
prégalatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de
fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de





Comprimé pelliculé

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

PPV: 97DH60

PER: 06/24

LOT: L2235-2

plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien, jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en

20 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, crospovidone, 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 hypolipématiant.

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形成 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 hypolipématiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypolipématiant, 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 athérosclérose). 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 :

Continuer 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 devant 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 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 40mg par jour.

Contre-indications :

- Ne prenez jamais CIVASTINE® dans les cas suivants :
 - Si vous êtes allergique (hypersensible) à la simvastatine ou à l'un des principes actifs.
 - 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 principes actifs de l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole ou du voriconazole.
 - de l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline (utilisés dans le traitement des infections par le VIH).
 - du bocéprazole (utilisé dans le traitement des infections de la peau).
 - de la nefazodone (utilisé dans le traitement de la dépression).
 - du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol).
 - de la clospiprane (utilisé chez les patients transplantés).
 - du domézol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose).
- Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, si on si vous avez des infections bactériennes.

Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain que 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 les effets indésirables 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 ce médicament et rendez-vous au service des urgences :

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou perte de force dans les membres et dans les muscles.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer une asphyxie.
 - Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les hanches.
 - Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
 - Douleur ou inflammation des articulations (arthrite).
 - Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
 - Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite).
 - Essoufflements (dyspnée) et malaises.
 - Syndrome lupique (incluant éruption, douleur des articulations, douleur dans les muscles et dans les os, et/ou gonflement des articulations).
 - Troubles de la vue avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau, sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, défaillance hépatique (maladie du foie).
- 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 fourmissement, étourdissement.
- Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulence, nausées, vomissements).
- 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'a pas pu être estimée :

- Troubles de l'rection.
- Dépression.
- Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration (troubles respiratoires).
- Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.
- D'autres effets indésirables possibles ont également été rapportés avec certaines doses.
- Troubles du sommeil, y compris cauchemars.
- Troubles sexuels.

• Diabète. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre dans le sang élevé (diabète). Vous pouvez aussi 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 recommandé.
- Si vous êtes enceinte ou si vous allez être enceinte.
- Si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage différent peut être adapté.
- Votre médecin vous prescrira un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®. C'est pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie.
- Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique et urinaire.
- Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique, suivez attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter 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.