

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

### Conditions générales :

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

### Pharmacie :

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

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



## Déclaration de Maladie

M22- 0041172

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7673 Société : Royal Air Maroc  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : BENBIHI Tjani  
 Date de naissance :  
 Adresse :  
 Tél. : 0661316261 Total des frais engagés : 1028,30 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
 Date de consultation : 31/09/2022  
 Nom et prénom du malade : BENBIHI Tjani Age :  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : HTA  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie : HTA  
 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 : Signature de l'adhérent(e) : Le : 31/09/2022

### 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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019





[illegible]

36 شارع 36  
 الطيب محمد طالب أحمد  
 Dr. Talbi Ahmed  
 MEDICIN GENERALISTE  
 36, Av. Hassan  
 95 35 54 30 88  
 الهاتف : 88 30 54 35 95

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>Pharmacie Nouvelle</p> <p>Mme DOUNYA MOHATTANE</p> <p>42, Avenue Hassan II</p> <p>El Hajeb</p> <p>Tél. : 05 75 54 30 38</p>	<p>31/09/2022</p>	<p>878,30</p>

INPE 132045733

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

[illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES					
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.					
<b>Important :</b> Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.					
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient		
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX	
					MONTANTS DES SOINS
					DEBUT D'EXECUTION
					FIN D'EXECUTION
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE				
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> <b>H</b>            25533412    21433552            00000000    00000000  <b>D</b> ————— <b>G</b>            00000000    00000000            35533411    11433553  <b>B</b> </div> </div>			CCEFFICIENT DES TRAVAUX	
	<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS	
				DATE DU DEVIS	
				DATE DE L'EXECUTION	
	VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS		VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION		

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

Important :

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


SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient			
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX		
					MONTANTS DES SOINS	
					DEBUT D'EXECUTION	
				FIN D'EXECUTION		

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

### DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H	
	25533412	21433552
	00000000	00000000
D		C
	00000000	00000000
	35533411	11433553
	B	

**[Création, remont, adjonction]**  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

	<b>H</b> 25533412    21433552 00000000    00000000 <hr/> <b>D</b> <b>G</b> 00000000    00000000 35533411    11433553 <hr/> <b>B</b>	COEFFICIENT DES TRAVAUX <div style="border: 1px solid black; height: 40px; width: 100%;"></div>
		MONTANTS DES SOINS <div style="border: 1px solid black; height: 40px; width: 100%;"></div>
		DATE DU DEVIS <div style="border: 1px solid black; height: 40px; width: 100%;"></div>
		DATE DE L'EXECUTION <div style="border: 1px solid black; height: 40px; width: 100%;"></div>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



**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

**الدكتور طالبى أحمد**

**الطب العام**

خريج كلية (الطب بالرباط

وبلوم جامعي في (الربو

36، شارع الحسن الثاني - الحاجب

الهاتف { ع. 05.35.54.30.88  
م. 05.35.54.34.26

EL Hajeb, le 31/09/2022 في الحاجب

Mme BONBINE TIVANE

997,60x3

7 Civastine 4 mg (36h)  
1 q 5' / 3mn

997,60x3  
7 riatec 4 mg (36h)  
1 q 5' / 3mn

31,30x3  
7 Zyloric 4 mg (36h)  
1 q 5' / 3mn

126,30  
4 Vaxigrip

878,30

Pharmacie Nouvelle

Mme DOUNYA MOHATTANE

42, Avenue Hassan II

El Hajeb

Tél. : 05 35 54 30 38

الدكتور طالبى أحمد  
الطب العام  
36 شارع الحسن الثاني - الحاجب  
الهاتف : 05 35 54 30 88



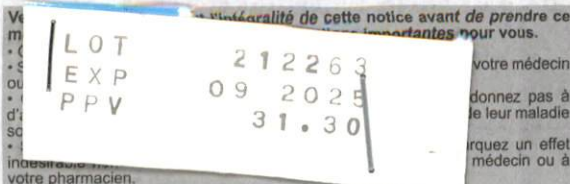






# ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés

## ALLOPURINOL



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/lère 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.
- Etes d'origine chinoise, ethnies 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 (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, douleurs (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers l'apparition de 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 :

- Si vous souffrez de ce problème, passez dans les voies urinaires.

**Autres médicaments et**

Informez votre médecin de tous les médicaments que vous pourriez prendre l'un des :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour l'asthme
- Médicaments utilisés pour le diabète
- Vidarabine (anti-viral)
- Didanosine, utilisée pour le VIH
- Antibiotiques (ampicilline)
- Médicaments utilisés pour l'hypertension
- Médicaments utilisés pour les douleurs, par exemple les analgésiques
- Médicaments utilisés pour le traitement de la goutte
- Médicaments pour le traitement de la goutte, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)
- Médicaments utilisés pour le traitement de la goutte, comme des diurétiques (pour éliminer l'excès d'acide urique)
- Médicaments utilisés pour le traitement de la goutte, comme des diurétiques
- Tout autre médicament que vous prenez

Veillez à éviter votre consommation de tout alcool pendant votre traitement sans ordonnance, y compris la bière.

#### **Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire, planifiez une grossesse, avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament pendant la grossesse peut entraîner des complications. En raison du passage de l'allopurinol dans le lait maternel, il est conseillé de ne pas prendre de ZYLORIC pendant l'allaitement.

#### **Conduite de véhicules et machines**

Dans de rares cas, la prise de ZYLORIC peut entraîner des vertiges, ou d'autres effets qui pourraient vous empêcher de conduire ou d'utiliser des machines.

#### **Liste des excipients à évaluer**

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament peut entraîner une intolérance au galactose ou une malabsorption du glucose.

### 3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC comprimés

Veillez à toujours prendre ZYLORIC comprimés à la dose prescrite par votre médecin ou pharmacien. Ne prenez pas de ZYLORIC comprimés si vous avez des doutes.

Les comprimés doivent être pris avec de l'eau, après un repas.

#### **Posologie**

La posologie recommandée dépend de votre situation urinaire.

Les posologies recommandées sont indiquées ci-dessous. Vous commencerez généralement avec une dose de 300 mg par jour.

Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez des problèmes rénaux, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Après la prise du médicament, vous devrez être pris en compte la semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

**Utilisation chez les enfants**

Les posologies habituelles sont indiquées ci-dessous.

**Mode et voie d'administration**

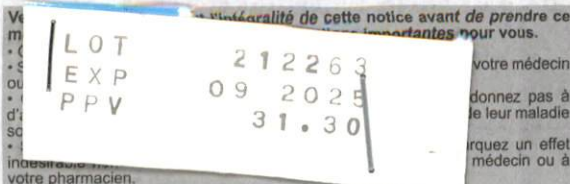
Voie orale. Les comprimés sont à avaler entiers, avec de l'eau.





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

## ALLOPURINOL



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/lère 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.
- Etes d'origine chinoise, ethnies 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 (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, douleurs (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers l'apparition de 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 :

- Si vous souffrez de ce problème, passez dans les voies urinaires.

#### **Autres médicaments et**

Informez votre médecin de tous les médicaments que vous pourriez prendre l'un des :

- Aspirine
  - Théophylline, utilisée pour l'asthme
  - Médicaments utilisés pour le diabète
  - Vidarabine (anti-viral)
  - Didanosine, utilisée pour le VIH
  - Antibiotiques (ampicilline)
  - Médicaments utilisés pour l'hypertension
  - Médicaments utilisés pour l'hypercholestérolémie
  - Médicaments utilisés pour l'hyperuricémie
  - Médicaments pour le traitement de la goutte, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion)
  - Médicaments utilisés pour le traitement de la goutte, comme des diurétiques (pour éliminer l'acide urique)
  - Médicaments utilisés pour le traitement de la goutte, comme des diurétiques
  - Tout autre médicament
- Veillez à prévenir votre médecin de tout autre médicament que vous prenez sans ordonnance, y compris les suppléments.
- Grossesse et allaitement**
- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament pendant la grossesse peut être dangereuse. En raison du passage de l'acide urique dans le lait maternel, il est conseillé de ne pas prendre ce médicament pendant l'allaitement.

#### **Conduite de véhicules et**

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges, ou d'autres effets. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous ressentez ces effets.

#### **Liste des excipients à**

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament peut entraîner une intolérance au galactose ou une malabsorption du glucose.

### 3. COMMENT PRENDRE

Veillez à toujours prendre ce médicament à la dose prescrite par votre médecin ou pharmacien. Si vous avez des doutes, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien. Les comprimés doivent être pris avec de l'eau, à jeun, avant le repas.

#### **Posologie**

La posologie recommandée dépend de votre situation. Les posologies recommandées sont indiquées ci-dessous. Vous commencerez généralement avec une dose de 300 mg par jour. Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez des problèmes rénaux, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible. Les prises du médicament doivent être espacées d'une semaine, votre médecin vous indiquera la fréquence à laquelle vous devrez le prendre. L'utilisation de ce médicament doit être prise immédiatement après le repas.

#### **Mode et voie d'administration**

Voie orale.

Les comprimés sont à prendre avec de l'eau.





481 842819


**VaxigripTetra®**
**Suspension injectable  
en seringue préremplie**
**Vaccin grippal quadrivalent  
(inactivé, à virion fragmenté)**
**Saison 2022/2023**

**Veillez 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 votre infirmier/ère.

**Sanofi-aventis Maroc**
**Route de Rabat - R.P.1,**
**Ain sebaâ Casablanca**
**VaxigripTetra 15 µg/0,5 ml**
**sol Inj b1**
**P.P.V : 125,30 DH**


6 118001 082247

onnellement prescrit, à vous ou à votre enfant. Ne  
mes.

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.

ins quels cas est-il utilisé ?  
onnaître 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 courez 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  
est important d'in  
dessous vous con  
comprenez pas, d

**N'utilisez jamais**

- Si vous ou votre  
- aux substan  
- à l'un des au  
- à tout cons  
oeufs (ovalb  
l'octoxinol-9
- Si vous ou votre  
ou une mala

## **Avertissements**

Adressez-vous à vo  
VaxigripTetra.

Avant la vaccinatio

- souffrez d'un  
médicaments
- souffrez de tro  
Votre médecin d  
Un évanouisseme  
toute injection au  
ère si vous ou vo  
Comme pour tous  
les personnes vac  
Les enfants âgés  
grossesse peuvent  
Si, pour quelque  
dans les quelques  
En effet, des rés  
patients qui avai

## **Enfants**

L'utilisation de V  
de 6 mois.

## **Autres médicam**

Informez votre  
récemment pris o

- VaxigripTetra p  
des membres
- La réponse  
immunosupprim  
ou la radiothé

## **Grossesse et allait**

Si vous êtes enceinte  
conseil à votre médecin  
VaxigripTetra peut être u  
VaxigripTetra peut être u  
Votre médecin/pharmacien  
VaxigripTetra.

## **Conduite de véhicules et u**

VaxigripTetra n'a aucun effet  
véhicules et à utiliser des machin

## **VaxigripTetra contient du potassium**

Ce médicament contient moins de 1 m  
de sodium (23 mg) par dose, c'est-à-dire q  
et « sans sodium ».





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

sanofi aventis

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

122, 10

TRIAATEC® 1,25 mg : Ramipril .....	1,25 mg/comprimé.
TRIAATEC® 2,5 mg : Ramipril .....	2,5 mg/comprimé.
TRIAATEC® 5 mg : Ramipril .....	5 mg/comprimé.
TRIAATEC® Protect 10 mg : Ramipril .....	10 mg/comprimé.
Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIAATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIAATEC® 5 mg).	

#### FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

- TRIAATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.
- TRIAATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.
- TRIAATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.
- TRIAATEC® 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

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

122, 10

TRIAATEC® 1,25 mg : Ramipril .....	1,25 mg/comprimé.
TRIAATEC® 2,5 mg : Ramipril .....	2,5 mg/comprimé.
TRIAATEC® 5 mg : Ramipril .....	5 mg/comprimé.
TRIAATEC® Protect 10 mg : Ramipril .....	10 mg/comprimé.
Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIAATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIAATEC® 5 mg).	

#### FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

- TRIAATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.
- TRIAATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.
- TRIAATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.
- TRIAATEC® 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

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

122, 10

TRIAATEC® 1,25 mg : Ramipril .....	1,25 mg/comprimé.
TRIAATEC® 2,5 mg : Ramipril .....	2,5 mg/comprimé.
TRIAATEC® 5 mg : Ramipril .....	5 mg/comprimé.
TRIAATEC® Protect 10 mg : Ramipril .....	10 mg/comprimé.
Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIAATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIAATEC® 5 mg).	

#### FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

- TRIAATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.
- TRIAATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.
- TRIAATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.
- TRIAATEC® 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





# CIVASTINE®

## Simvastatine

Comprimé pelliculé

Veillez 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

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	20 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 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 hypercholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypercholestérolémiant, 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 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.

### 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.

### 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 principes actifs suivants : l'itraconazole, le kétoconazole, le posaconazole ou le voriconazole ; de l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline (utilisés pour traiter les infections bactériennes) ; des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, ritonavir ; des médicaments utilisés dans le traitement des infections par le VIH ; du béclopréol ou du télaprévir (utilisés dans le traitement des infections par le VIH) ; de la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression), de la gemfibrozil (utilisée pour baisser le cholestérol), de la ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés), du danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose).
- Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si on vous a administré, des médicaments qui peuvent augmenter le risque de graves effets indésirables (comme les infections bactériennes).

Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain que votre médicament ne présente pas de contre-indication.

### Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CIVASTINE® est susceptible d'avoir des effets indésirables. Les effets indésirables suivants sont les plus fréquents à l'usage de CIVASTINE® :

- Raies (peuvent apparaître jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent apparaître jusqu'à 1 patient sur 10 000) :
- Indéterminées (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-vous immédiatement ou rendez-vous au service des urgences.

• Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes musculaires.

• Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.

• Douleur 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 (dermatomyosite).

• Essoufflements (dyspnée) et malaises.

• Syndrome lupoïde (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, décoloration biliaire).

• 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, étourdissement.

• 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 est rare :

- 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 couchements.

• Troubles sexuels.

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

• 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 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.

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

Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie.

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 développer un diabète.

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

• Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave.



# CIVASTINE®

## Simvastatine

Comprimé pelliculé

Veillez 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

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	20 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 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 hypercholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypercholestérolémiant, 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 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.

### 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.

### 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 principes actifs suivants : l'itraconazole, le kétoconazole, le posaconazole ou le voriconazole ; de l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline (utilisés pour traiter les infections bactériennes) ; des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, ritonavir ; des médicaments utilisés dans le traitement des infections par le VIH ; du béclopréol ou du télaprévir (utilisés dans le traitement des infections par le VIH) ; de la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression), de la gemfibrozil (utilisée pour baisser le cholestérol), de la ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés), du danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose).
- Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si on vous a administré, des médicaments qui peuvent augmenter le risque de graves effets indésirables (comme les infections bactériennes).

Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain que votre médicament ne présente pas de contre-indication.

### Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CIVASTINE® est susceptible d'avoir des effets indésirables. Les effets indésirables suivants sont les plus fréquents :

- Raies (peuvent apparaître jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent apparaître jusqu'à 1 patient sur 10 000) :
- Indéterminées (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-vous immédiatement ou rendez-vous au service des urgences.

• Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes.

• Vous pouvez atteindre une myopathie provoquant des problèmes rénaux et/ou musculaires.

• Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :

• Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer 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 (dermatomyosite).

• Essoufflements (dyspnée) et malaises.

• Syndrome lupoïde (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, décoloration biliaire).

• 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, étourdissement.

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

• 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 combinaisons de médicaments.

• Troubles du sommeil, y compris couchements.

• Troubles sexuels.

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

• 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 autre maladie.

• 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.

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

Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie.

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 développer un diabète.

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

• Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave.



# CIVASTINE®

## Simvastatine

Comprimé pelliculé

Veillez 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

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	20 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 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 hypercholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypercholestérolémiant, 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 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.

### 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.

### 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 principes actifs suivants : l'itraconazole, le kétoconazole, le posaconazole ou le voriconazole ; de l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline (utilisés pour traiter les infections bactériennes) ; des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, ritonavir ; des médicaments utilisés dans le traitement des infections par le VIH ; du béclopréol ou du télopréol (utilisés dans le traitement des infections par le VIH) ; de la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression), de la gemfibrozil (utilisée pour baisser le cholestérol), de la ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés), du danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose).
- Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si on vous a administré, des médicaments qui peuvent augmenter le risque de saignements (comme les anticoagulants, les anti-inflammatoires non stéroïdiens, les antiplaquettaires, les médicaments pour traiter les infections bactériennes).

Demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain que votre médicament ne présente pas de contre-indication.

### Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CIVASTINE® est susceptible d'avoir des effets indésirables. Les effets indésirables suivants sont les plus fréquents à l'usage de CIVASTINE® :

- Raies (peuvent apparaître jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent apparaître jusqu'à 1 patient sur 10 000) :
- Indéterminées (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-vous immédiatement ou rendez-vous au service des urgences.

• Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes.

• Vous pouvez atteindre une myopathie provoquant des problèmes rénaux et/ou musculaires.

• Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :

• Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer 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 (dermatomyosite).

• Essoufflement (dyspnée) et malaises.

• Syndrome lupoïde (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, décoloration biliaire).

• 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, étourdissement.

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

• 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 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 allergie que vous avez.

• 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.

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

Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie.

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 développer un diabète.

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

• Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave.