

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.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

M22- 0015050 157081

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7673 Société : Royal Air Maroc
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : BENBIHI Tijani
 Date de naissance : 13/03/1986
 Adresse : BP 213 51000 EL HAJEL
 Tél. 0661316261 Total des frais engagés : 903,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Docteur Talbi Ahmed الدكتور طالبي أحمد
 MEDECIN GENERALISTE الطببيب العام
 36 شارع الحسن الثاني . الحاجب
 36, Av. Hassan II - EL HAJEL
 05 35 54 30 88 : الهاتف
 Date de consultation : 06/04/2023
 Nom et prénom du malade : BENBIHI 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 : EL HAJEL Le : 12/04/2023
 Signature de l'adhérent : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
06/24/2023		C	162,22	<p>Dr. Talbi Ahmed MEDECIN GENERALISTE 36, Av. Hassan II 05 35 54 30 86</p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>me DOUINYA MOHATTANE 2, Avenue Hassan II El Hajeb Tél : 05 35 54 30 38 INPE 132045733</p>	06/06/2023	753 00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

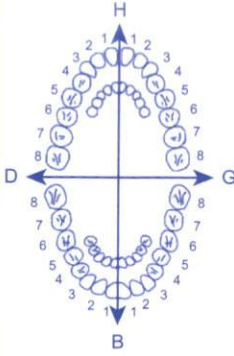
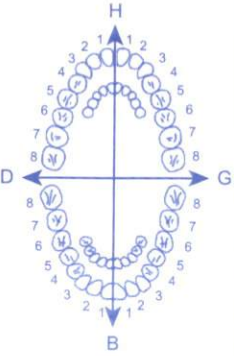
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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 طالب 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 ... 06/04/2023 ... في الحاجب

M. BEN BACHA
TITANI

3x122.10

4 Triatec 4 Syg (364)
= 4 / 3ms



3x31.30

4 Zloric 200 4 (364)
= 4 / 3ms



3x97.60

4 Civarin 4 200
= 4 / 3ms



753.00

131132987

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

الدكتور طالب أحمد
الطب العام
MEDECIN GENERALISTE
36 شارع الحسن الثاني، الحاجب
36, Av. Hassan II, EL HAJEB
الهاتف : 05 35 54 30 38

TRIA TEC®

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

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

convient de la lire
pour toute question ne

122,10

TRIA TEC® 1,25 mg : Ramipril 1,25 mg/comprimé.
TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril 2,5 mg/comprimé.
TRIA TEC® 5 mg : Ramipril 5 mg/comprimé.
TRIA TEC® 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 TRIA TEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIA TEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.
TRIA TEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.
TRIA TEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.
TRIA TEC® 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.
- Traitement de la néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète
type 1 et d'hypertension artérielle.
- Prévention de l'accident vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de
type 1 ou 2) chez les patients souffrant de diabète et d'hypertension artérielle.
- Prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire
cérébral et des décès cardiovasculaires.

NS

ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

TRIA TEC®

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

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

convient de la lire
pour toute question ne

122,10

TRIA TEC® 1,25 mg : Ramipril 1,25 mg/comprimé.
TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril 2,5 mg/comprimé.
TRIA TEC® 5 mg : Ramipril 5 mg/comprimé.
TRIA TEC® 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 TRIA TEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIA TEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.
TRIA TEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.
TRIA TEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.
TRIA TEC® 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.
- Traitement de la néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète
type 1 et d'hypertension artérielle.
- Prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire
cérébral et des décès cardiovasculaires.

NS

ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

TRIA TEC®

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

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

convient de la lire
pour toute question ne

122,10

TRIA TEC® 1,25 mg : Ramipril 1,25 mg/comprimé.
TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril 2,5 mg/comprimé.
TRIA TEC® 5 mg : Ramipril 5 mg/comprimé.
TRIA TEC® 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 TRIA TEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIA TEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.
TRIA TEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.
TRIA TEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.
TRIA TEC® 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.
- Traitement de la néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète
type 1 et d'hypertension artérielle.
- Prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire
cérébral et des décès cardiovasculaires.

NS

ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de



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

ALLOPURINOL

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

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 ?
5. Comment éviter les effets indésirables ?
6. Informations complémentaires

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC COMPRIMÉS ?

Les comprimés de ZYLORIC agissent en réduisant la quantité d'acide urique dans votre organisme.

LOT 207596
EXP 10 2024
PPV 31.30

DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Il 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 À CONNAÎTRE 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, ethnique 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, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une 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

3.

Veillez à ne pas prendre de médicaments contenant du sodium. Les comprimés de ZYLORIC doivent être pris avec un repas. Posologie : La posologie de ZYLORIC dépend de la quantité d'acide urique dans votre sang. Les comprimés de ZYLORIC doivent être pris avec un repas. Mode d'emploi : Les comprimés de ZYLORIC doivent être pris avec un repas.

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



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

ALLOPURINOL

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

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 ?
5. Comment stocker ZYLORIC comprimés ?
6. Informations complémentaires

1. QU'EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC agissent en réduisant la production d'acide urique dans votre organisme.

LOT 207596
EXP 10 2024
PPV 31.30

CAS EST-IL

l'allopurinol. Il agit dans votre organisme 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.
- Etes d'origine chinoise, ethnique 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, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une 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

3.

Veillez à ne pas prendre de médicaments contenant du paracétamol. Les comprimés de ZYLORIC doivent être pris avec un repas. Posologie La posologie de ZYLORIC dépend de votre situation. Les comprimés de ZYLORIC doivent être pris avec un repas. Vous devez éviter l'alcool pendant le traitement. Si vous avez des problèmes de reins, votre médecin vous indiquera la posologie à suivre. Les comprimés de ZYLORIC doivent être pris avec un repas. Mode d'emploi

CIVASTINE®

Simvastatine

Comprimé pelliculé

Prenez connaissance de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien, mais à quelque'un d'autre, même en cas de symptômes indésirables non mentionnés dans cette notice, parlez-en.

Forme pharmaceutique

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.
CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.
CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

Simvastatine	10 mg
Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon préaggloméré, croscopolone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Liste des excipients à effet notoire : lactose, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de 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.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'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'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.

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 débiter 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 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 : le simvastatine, le posaconazole, le voriconazole, de l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline (utilisés pour traiter les infections par le VIH).

du baccalauréat ou du baccalauréat (utilisés dans le traitement des infections)
de la néfropathie (utilisée dans le traitement de la leucémie),
du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
de la cyclosporine (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 donné des médicaments pour traiter les infections bactériennes, demandez à votre médecin si vous n'êtes pas certain que votre médecin

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 se produisent :

- 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 des urgences.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes, ou une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux et/ou hépatiques.
- 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).
 - Blessures exceptionnelles, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite).
 - Essoufflements (dyspnée) et malaises.
 - Syndrome lymphatique (incluant éruption, troubles des articulations, et troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau, sensation de fatigue ou faiblesse, 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, 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 substances.
- Troubles du sommeil, y compris couchage.
- 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 allergie.
- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut ne pas être recommandée si vous avez une maladie du foie.
- Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter de prendre CIVASTINE® avant l'opération.
- Si vous êtes enceinte, parce qu'un dosage différent peut être adapté.
- Si vous êtes allaitante, parce qu'un dosage différent peut être adapté.
- Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie et de vos reins.
- Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique et musculaire.
- Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique, suivez attentivement par votre médecin. Vous pouvez développer un diabète pendant le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie et de vos reins.
- 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

Prenez connaissance de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien, mais à quelque'un d'autre, même en cas de symptômes indésirables non mentionnés dans cette notice, parlez-en.

Forme pharmaceutique

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.
CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.
CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

Simvastatine	10 mg
Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon préaggloméré, croscopolone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Liste des excipients à effet notoire : lactose, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de 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.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'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'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.

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 débiter 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 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.

traitement des infections par le VIH),

- du baccalvériol ou du télaprévir (utilisés dans le traitement des infections de la néphrologie (utilisés dans le traitement de la bursite),
- du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
- de la cyclosporine (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 donné des 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 termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle les effets indésirables se produisent :

- 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 des urgences.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes, ou une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux et/ou hépatiques.
- 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),
 - Blessures exceptionnelles, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite).
 - Essoufflements (dyspnée) et malaises,
 - Syndrome lymphatique (incluant éruption, troubles des articulations, et troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau, sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, 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, étourdissement,
 - Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulence, 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 substances.
- 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. 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 :

Informez votre médecin :

Informez votre médecin :

- De tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute allergie.
- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut ne pas être recommandée si vous avez une maladie du foie.
- Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter de prendre CIVASTINE® avant l'opération.
- Si vous êtes enceinte, parce qu'un dosage différent peut être adapté.

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

Après de courtes périodes de 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

Prenez connaissance de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien, mais à quelque'un d'autre, même en cas de symptômes indésirables non mentionnés dans cette notice, parlez-en.

Forme pharmaceutique

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.
CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.
CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

Simvastatine	10 mg
Simvastatine	20 mg
Simvastatine	40 mg

Les autres composants sont :

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon préagglutiné, croscopolone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Liste des excipients à effet notoire : lactose, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

Classe pharmacothérapeutique :

Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

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'infarctus 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 débiter 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 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 (utilisées pour traiter les infections bactériennes).
- des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, ritonavir.

traitement des infections par le VIH),

- du baccalvénir ou du télaprévir (utilisés dans le traitement des infections de la néphrologie (utilisés dans le traitement de la bursite),
- du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
- de la cyclosporine (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 donné, des 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 termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle les effets indésirables se produisent :

- 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 des urgences.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes, ou une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux et/ou hépatiques.
- 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),
 - Blessures exceptionnelles, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite).
 - Essoufflements (dyspnée) et malaises,
 - Syndrome lymphatique (incluant éruption, troubles des articulations, et troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau, sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, 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, étourdissement,
 - Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulence, 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 substances.
- Troubles du sommeil, y compris couchage, et
- 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 :

Informez votre médecin :

Informez votre médecin :

- De tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute allergie.
- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut ne pas être recommandée si vous avez une maladie du foie.
- Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter de prendre CIVASTINE® avant l'opération.
- Si vous êtes enceinte, parce qu'un dosage différent peut être adapté.
- Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie.
- Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique pendant le traitement par CIVASTINE®.

À cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique, suivez attentivement par votre médecin. Vous pouvez développer un diabète pendant le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie. Si vous avez une pression artérielle (tension) élevée, suivez attentivement par votre médecin. Si vous avez une insuffisance respiratoire grave, suivez attentivement par votre médecin.