

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.

M22- 0027387

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2678 Société : RATI

Actif Pensionné(e) Autre : ASS 367

Nom & Prénom : BENSIDI MUSTAPHA

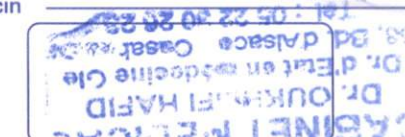
Date de naissance : 1947

Adresse : 26 Bd de la LIBERTÉ Casab

Tél. : 0665787770 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 08 Mars 2023

Nom et prénom du malade : Khalid SAWYER Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Grippe

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

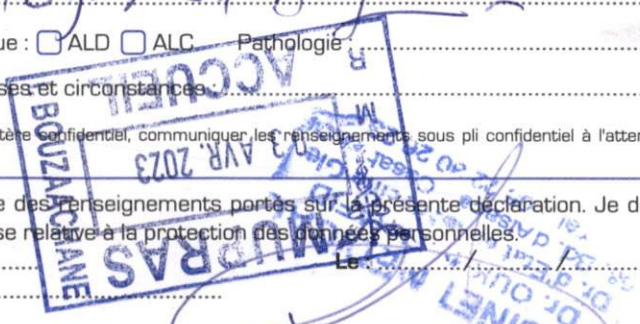
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le / /

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
8 Mars 2023	✓ e		3	<i>[Handwritten signatures and blue ink stamp]</i>
10 Mars 2023	✓ e	17	17	<i>[Handwritten signatures and blue ink stamp]</i>

PHARMACIE NOUVELLE CASABLANCA EXECUTION DES ORDONNANCES

Cacher du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Bd de l'Indépendance Tél : 05 24 47 17	8/13/2023 10/13/2023	456,80 160,00

PHARMACIE NOUVELLE CASABLANCA
[Handwritten signatures and red ink stamp]

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
DR RABAH FARABI DR RABAH FARABI Rabah El Meskini 0522 84 19 7778 - Casa	09/02/23	B 200	400 DA

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000

A diagram of a dental arch, likely representing the upper arch, centered on the midline. The arch is composed of numbered circles representing individual teeth. The numbers are arranged as follows: the upper arch has teeth 1 through 8 on the left side and 8 through 1 on the right side; the lower arch has teeth 1 through 8 on the left side and 8 through 1 on the right side. The teeth are arranged in a curve, with larger gaps between the first few teeth and then a more continuous row towards the back.

(Création, remont, adjonction)

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Hafid OUKHLIFT

EX. MEDECIN CHEF DES F.A.R

MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE

ET EUROPÉENNE DE CARDIOLOGIE

MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE

DE L'HYPERTENSION ARTÉRIELLE

CERTIFICAT DE LA FEDERATION

INTERNATIONAL DU DIABÈTE ET DE U.E.M.S.

ECHOGRAPHIE

HOLTER TENTIONNEL

ECG

الدكتور حفيظ أوكيليفت

طبيب رئيس سابق بالقوات المسلحة الملكية

عضو منتدب للجمعية الفرنسية

والأوروبية للأمراض القلب

عضو منتدب للجمعية الفرنسية للضغط الشرياني

شهادة من الجامعة الدولية لداء السكري والازمة

الأوروبي للأطباء الأخصائيين

الكشف بالصدى (اكوغرافي)

هولتير الضغط الدموي

تخطيط القلب

Casablanca, le

2^e BENJDA 18 Mars 2023
10.11.12

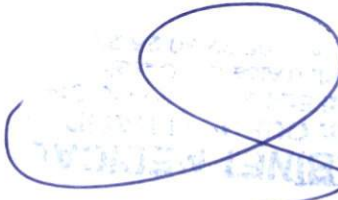
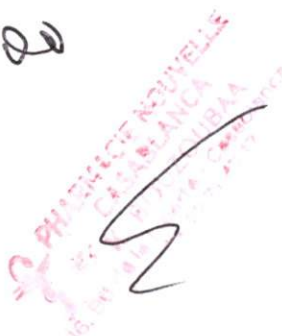
3X 60.00

Fenphix



180.00

Dra ms



35,70

- A+

no 13283994

P 103 2,5 MP
1/2 J. Sari

23,60

- Top syn - gws
drill p-f

CABINET MEDICAL
D'OUTAÏ EL HAFID
Or. d'Etat en médecine générale
rue Bd. d'Aïsaka Casablanca
tel 05 22 40 26 23

45660

PHARMACIE NOUVELLE
CASABLANCA
K. BOUZOUBAA
K. Bouzoubaa Cassablanca
16, Bd de la Justice 31477
Tel: 05 22 40 26 23

Cherry

Dr. Hafid OUKHLIFT

EX. MEDECIN CHEF DES F.A.R
 MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE
 ET EUROPÉENNE DE CARDIOLOGIE
 MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE
 DE L'HYPERTENSION ARTÉRIELLE
 CERTIFICAT DE LA FEDERATION
 INTERNATIONAL DU DIABÈTE ET DE U.E.M.S.
 ECHOGRAPHIE
 HOLTER TENTIONNEL
 ECG

الدكتور حفيظ أوخليفت

طبيب رئيس سابق بالقوات المسلحة الملكية
 عضو منتدب للجمعية الفرنسية
 والأوروبية لأمراض القلب
 عضو منتدب للجامعة الدولية للضغط الشرياني
 شهادة من الجامعة الدولية لداء السكري والازمات
 الأوروبي للأطباء الأخصائيين
 الكشف بالصدور (إكوجرافي)
 هولتير الضغط الدموي
 تنظيم القلب

Casablanca, le 8/31/23

ABNORMAL MIGD f.d.d, exp. BONSID:

89,50 x 2

- 110,5, f.s. cup

دلت ٣٥ سلس

144,60

- 104,50 = 314

خل اخذ دل

73,80

- 7402 لج رس 314

رجبه اعشا در



Dr. Hafid OUKHLIFT

EX. MEDECIN CHEF DES F.A.R

MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE
ET EUROPÉENNE DE CARDIOLOGIE

MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE
DE L'HYPERTENSION ARTÉRIELLE

CERTIFICAT DE LA FEDERATION

INTERNATIONAL DU DIABÈTE ET DE U.E.M.S.

ECHOGRAPHIE

HOLTER TENTIONNEL

ECG

الدكتور حفيظ أوخليفت

طبيب رئيس سابق بالقوات المسلحة الملكية

عضو منتب للجمعية الفرنسية

والأوروبية لأمراض القلب

عضو منتب للجامعة الدولية للضغط الشرياني

شهادة من الجامعة الدولية لداء السكري والازناد

الأوروبي للأطباء الأنصاصيين

الكشف بالصدى (اكوغرافي)

هولتير الضغط الدموي

تخطيط القلب

Casablanca, le

08 Mars 2023

N. REAH M. FATHIMA

SARAH Y.

MARS

LABORATOIRE AL FARABI

Dr. LAHLOU RABBAA ASMAE

51, Bd. Rahal El Meskini

T... 0522 44 19 77/76 - Casab





AL FARABI
LABORATOIRE D'ANALYSES
MÉDICALES & SCIENTIFIQUES

الفارابي
مختبر الفارابي
الطبية والعلمية

Dr. Asmae LAHLOU RABBAA

Pharmacien Biologiste

51, Boulevard Rahal El Meskini - Casablanca
Gsm : 06 63 60 88 87
Tél. : 05 22 44 19 77
Fax : 05 22 44 19 78

Patente : 34303968

IF : 41903968

ICE : 001634209000008



23000240

FACTURE

Nom : **BENSIDI**

Prénom : **FATIMA**

Suite aux Analyses Effectuées Le 09/03/2023

Sous La Prescription Du Docteur OUKHLIFT HAFID

Organisme : MP

Cotation : B 280

Montant Net à payer : 400 Dhs

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

QUATRE CENT DHS

Analyses et cotation en B :

NFS2 80

HPYL 200

LABORATOIRE AL FARABI
Dr. LAHLOU RABBAA ASMAE
51, Bd. Rahal El Meskini
0522 44 19 77/78 - Casa

Neobiline®

Ampoules buvables

Lot :
A consommer de
préférence avant :

PPC : 89.50 DH
02/2024

normallement.

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS :

Comme tous les médicaments, FERPLEX 40 mg solution orale est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets secondaires suivant ont été reportés (fréquence inconnue) :

Troubles gastro-intestinaux : douleur d'estomac, nausées, constipation ou diarrhée, qui disparaissent généralement en diminuant la dose ou, lorsque cela s'avère nécessaire, en

et laxatif.
ns chaque
consultez
éte a reçu
le l'alcool.
t principal
ut à 1,9%
pour un

lement
benzoate
zoate de

LE :
ou votre
médecin.
Ne pas
résultat
s heures
en dilué

en votre

en 2

e de la

que les

LEX est

le que

e centre

on orale :

abliée. Ne

avant le

llement

interrompant le traitement.

Troubles de la peau et du tissu sous-cutané : réactions allergiques.

Il est possible que les selles noircissent, et cela dû à l'élimination du fer. Cet effet indésirable est inoffensif.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre pharmacien ou votre médecin.

5. COMMENT CONSERVER FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

À conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser FERPLEX 40 mg solution orale après la date de péremption indiquée sur la boîte.

La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois. Les médicaments ne doivent pas être jetés à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

Composition de FERPLEX 40 mg solution orale :

La substance active est le fer protéinsuccinylate (contient des protéines de lait) :

Chaque flacon de 15 ml de solution orale contient 800 mg de fer protéinsuccinylate, équivalent à 40 mg en fer.

Les autres composants sont :

Sorbitol (E-420), propylène glycol, Méthyle parahydroxybenzoate sodique (E-219), Propyle parahydroxybenzoate sodique (E-217), saccharine sodique, Arôme de mûre (Blackberry Flavour), hydroxyde de sodium et de l'eau purifiée.

Aspect du produit et contenu de la boîte :

FERPLEX se présente sous la forme d'une solution orale transparente de couleur marron et avec une odeur caractéristique.

Boîte contenant 10 flacons.

Fabricant :

ITALFARMACO SA

C / San Rafael,

28108 Alcobendas (Madrid),

Espagne.

Titulaire de l'autorisation de la mise sur le marché :

 **Versalya**
La femme et son enfant

Laboratoire Pharmaceutique VERSALYA

Zone Industrielle du Sahel, lot 149

Had Soualem. Province Berrechid.

Maroc

NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS

FERPLEX 40 mg, Solution Orale

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 flacons de 15 ml

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce^{tr} avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin
- Si vous avez toute autre question, si ve demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement p
- Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, symptômes identiques, cela pourrait lui être n
- Si vous remarquez des effets indésirables no cette notice, veuillez en informer votre pharmacien.

Contenu de la notice :

- Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans qu est-il utilisé.
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
- Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
- Quels sont les effets indésirables éventuels.
- Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELLES CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, préparations orales. FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate.
- ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hemosidérose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- En cas de carence en fer ou d'anémie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre

médecin ou à votre pharmacien.

- FERPLEX 40 mg solution buvable peut réduire l'absorption intestinale et donc l'effet de certains autres médicaments, tels que : Antibiotiques de la classe des quinolones et des tetracyclines.
- Si vous prenez d'autres médicaments visant à traiter l'ostéoporose (ostéodorose), comme des bisphosphonates.

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



médicaments suivants :

- Antiacides, habituellement utilisés chez les patients qui souffrent d'acidité gastrique.
- Chloramphénicol (antibiotique).
- Cholestyramine, utilisé chez les patients ayant une hypercholestérolémie.
- Médicaments pour le traitement de l'ulcère gastrique ou le reflux gastro-œsophagique comme l'oméprazole, le lanzoprazole et le pantoprazole.

Risque d'interférences avec les tests diagnostiques :

- Ce médicament peut interférer avec les analyses en laboratoire pour la recherche de sang occulte dans les selles.

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement :

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :

Ce médicament contient 1400 mg de sorbitol par flacon.

Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a dit que vous (ou votre enfant) avez une intolérance à certains sucres, ou si vous avez reçu un diagnostic d'intolérance héréditaire au fructose (IFH), une maladie génétique rare, dans laquelle le patient ne peut pas décomposer le fructose, vous (ou votre enfant) consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. Le sorbitol peut

Effets gastro-intestinaux et un léger effet laxatif.
Contenant de propylène glycol dans chaque flacon de moins de 4 semaines, consultez votre pharmacien, en particulier si le bébé a reçu des médicaments contenant du propylène glycol ou de l'alcool. Ce médicament contient 38,4 mg de sodium (composant principal du sel de cuisine / table) dans chaque flacon. Cela équivaut à 1,9% de l'apport quotidien maximal recommandé en sodium pour un adulte.
FERPLEX peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées) car il contient du sel de sodium de parahydroxybenzoate de propyle (E-217) et du sel de sodium de parahydroxybenzoate de méthyle (E-219).

3. COMMENT PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Reportez toujours la posologie indiquée par votre médecin ou votre pharmacien. En cas de doute, consultez votre médecin. Rappelez-vous de prendre votre médicament.

Votre médecin vous indiquera la durée du traitement. Ne pas suspendre le traitement car vous n'avez pas obtenu le résultat attendu. De préférence, prendre ce médicament quelques heures avant les repas.

Le contenu du flacon peut être administré directement ou bien dilué dans l'eau.

Le dosage suivant est recommandé:

Adulte : 1 à 2 flacons par jour, suivant les recommandations de votre médecin (équivalent à 40 - 80 mg de fer) en 2 prises.

Enfant : 1,5 ml/kg/jour (équivalent à 4 mg de fer/kg/jour) en 2 prises ou suivre les recommandations de votre médecin.

La durée du traitement dépend de la nature et de l'importance de la carence en fer. Le traitement doit se poursuivre jusqu'à ce que les réserves en fer de l'organisme aient été reconstruites.

Avertissez votre médecin si vous ressentez que l'effet du FERPLEX est trop fort ou trop faible.

Si vous avez pris plus de FERPLEX 40 mg solution orale que vous n'auriez dû :

Contactez votre médecin ou votre pharmacien ou appelez le centre national de Pharmacovigilance au téléphone suivant :

05 37 68 64 64.

Si vous avez oublié de prendre FERPLEX 40 mg solution orale :

Ne prenez pas une double dose pour compenser la dose oubliée. Ne prenez jamais 2 doses en même temps.

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez la dose suivante le plus rapidement possible puis poursuivez votre traitement normalement.

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS :

Comme tous les médicaments, FERPLEX 40 mg solution orale est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets secondaires suivants ont été rapportés (fréquence inconnue):

Troubles gastro-intestinaux : douleur d'estomac, nausées, constipation ou diarrhée, qui disparaissent généralement en diminuant la dose ou, lorsque cela s'avère nécessaire, en

interrompant le traitement.

Troubles de la peau et du tissu sous-cutané :

réactions allergiques.

Il est possible que les selles noircissent, et cela dû à l'élimination du fer. Cet effet indésirable est inoffensif.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre pharmacien ou votre médecin.

5. COMMENT CONSERVER FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser FERPLEX 40 mg solution orale après la date de péremption indiquée sur la boîte.

La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Les médicaments ne doivent pas être jetés à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

Composition de FERPLEX 40 mg solution orale :

La substance active est le fer protéinsuccinylate (contient des protéines de lait) :

Chaque flacon de 15 ml de solution orale contient 800 mg de fer protéinsuccinylate, équivalent à 40 mg en fer.

Les autres composants sont :

Sorbitol (E-420), propylène glycol, Méthyle parahydroxybenzoate sodique (E-219), Propyle parahydroxybenzoate sodique (E-217), saccharine sodique, Arôme de mûre (Blackberry Flavour), hydroxyde de sodium et de l'eau purifiée.

Aspect du produit et contenu de la boîte :

FERPLEX se présente sous la forme d'une solution orale transparente de couleur marron et avec une odeur caractéristique.

Boîte contenant 10 flacons.

Fabricant :

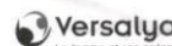
ITALFARMACO SA

C / San Rafael,

28108 Alcobendas (Madrid).

Espagne.

Titulaire de l'autorisation de la mise sur le marché :



Laboratoire Pharmaceutique VERSALYA

Zone industrielle du Sahel, lot 149

Had Soualem. Province Berrechid.

Maroc

Cette notice a été révisée en Mars 2020.

NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS

FERPLEX 40 mg, Solution Orale

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 flacons de 15 ml

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

- Gardez cette notice, vous pourrez la consulter à tout moment.
- Si vous avez toute autre question, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par un professionnel de la santé.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un qui n'a pas les mêmes symptômes identiques, cela peut être dangereux.
- Si vous remarquez des effets indésirables ou si vous avez des questions sur cette notice, veuillez en parler à votre pharmacien.

Contenu de la notice :

- Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg et comment l'utiliser.
- Quelles sont les informations contenues dans la notice FERPLEX 40 mg solution orale.
- Comment prendre FERPLEX 40 mg.
- Quels sont les effets indésirables possibles.
- Comment conserver FERPLEX 40 mg.
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG ?

QUELS CAS EST-IL UTILISÉ POUR ?

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivaientiel.

FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate.
- ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hemosidérose et Hémochromatose).

Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de « cicatrices » dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.

Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

En cas de carence en fer ou d'anémie, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre

médecin ou à votre pharmacien.

FERPLEX 40 mg solution buvable peut entraîner des effets indésirables et donc l'effet de certains médicaments.

Antibiotiques de la classe des quinolones peuvent entraîner des effets indésirables.

Si vous prenez d'autres médicaments visant à traiter les problèmes osseux (ostéoporose), comme des biphosphonates.

La pénicillamine utilisée pour l'arthrite (inflammation des articulations), peut entraîner des effets indésirables.

La clonazepam utilisée pour le traitement de l'hypertension artérielle peut entraîner des effets indésirables.

Le lithium utilisé pour le traitement de l'hypothyroïdie (glande thyroïde) peut entraîner des effets indésirables.

Le fer peut entraîner des effets indésirables.

FERPLEX® 40 mg
Fer protéinsuccinylate
Boîte de 10 Flacons buvables



PPV 60,00 Dhs

6 118001 440016

211872/08

Prise de FERPLEX 40 mg solution orale avec les aliments et les boissons :

Certains aliments végétaux, le lait, le café et le thé diminuent l'absorption du fer. Il est donc nécessaire d'espacer d'au moins deux heures l'administration de FERPLEX 40 mg et la prise de ces aliments.

L'absorption des dérivés de fer peut être augmentée suite à l'ingestion de jus citrique (orange, citron, etc.) fraîchement pressé.

Grossesse et allaitement :

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

FERPLEX est indiqué pendant la grossesse et l'allaitement pour le traitement des carences en fer, il n'y a donc aucune précaution particulière à prendre.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines n'a été observé.

Informations importantes concernant certains composants de FERPLEX 40 mg solution orale :

Ce médicament contient 1400 mg de sorbitol par flacon.

Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a dit que vous (ou votre enfant) avez une intolérance à certains sucres, ou si vous avez reçu un diagnostic d'intolérance héréditaire au fructose (IFH), une maladie génétique rare, dans laquelle le patient ne peut pas décomposer le fructose, vous (ou votre enfant) consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. Le sorbitol peut entraîner des effets indésirables.



ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez toute question

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance au sucre, contactez-le pour savoir si vous devez prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable dans les cas suivants :

LOT 223364 1
EXP 10 2025
PPV 35.70



1. **sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

2. **QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?**

3. **COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?**

4. **QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

5. **COMMENT CONSERVER ALPRAZ, comprimé sécable ?**

6. **INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES**

1. **QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique

ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

entre 1. **difficulté de demande de déma à votre médecin. Il vous indiquera conduites pouvant aider à la l'anxiété.**

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient, n'augmentez pas la dose.

Risque de DEPENDANCE : peut entraîner, surtout en cas de prolongée, un état de dépendance physique. Divers facteurs peuvent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, contactez votre médecin ou à votre pharmacien.
Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un état de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou quelques jours, de signes tels que : importante, insomnie, douleurs

الرجو انتظاره عند تناول راسبيرون® 20 ملء و 40 ملء، أقراص مقاومة لحموضة المعدة:

إذا كنت تعاني من اضطرابات حادة على مستوى الكبد.

إذا كنت تعاني من اضطرابات حادة على مستوى الكلي.

آخر طبیک او الصیدلی قبل تناول راسبيرون® 20 ملء و 40 ملء، أقراص مقاومة لحموضة المعدة.

يمكن لراسبيرون® 20 ملء و 40 ملء، أقراص مقاومة لحموضة المعدة، أن يخفى أعراض أمراض أخرى، إذا كنت تتناول راسبيرون® 20 ملء و 40 ملء، أقراص مقاومة لحموضة المعدة، يجب إخبار طبیک فوراً في حالة:

فقدان الوزن دون سبب وصعوبة في النَّفَس،

الألم في المعدة أو عسر الهضم،

تقزُّن الطعام أو الدم،

براز أسود ملون بالدم،

عد وصف علاج "عند الطلب" حسب احتياجك، يجب عليك الاتصال بطبیک إذا استمرت لو تغيرت الأعراض.

إن تناول مثبط مضخنة البروتون مثل راسبيرون® 20 ملء و 40 ملء، أقراص مقاومة لحموضة المعدة، خاصة خلال مدة توقف السُّنة، من شأنه زيادة طفيفة من خطر كسر الورك والرَّسْخَة أو العود الفريقي. آخر طبیک إذا كنت تعاني من هشاشة العظام أو تناول ستيرويديات (التي يمكن أن تزيد من خطر ترقق العظام).

مُواخ ذو تأثير معروف: سكارازون، بسبب احتوائه على السكاروز، لا ينصح استخدام هذا الدواء لدى الفردِين الذين يعانون من حساسية للفركتوز، سوء امتصاص الجلوكوز والجلاكتوز أو نقص السكراز/إيزومالتوز (مرض وراثي نادر).

8. التفاعلات

استعمل أدوية أخرى:

إذا كنت تتناول أو قد تتناول موخراً دواء آخر بما في ذلك دواء مستعمل بدون وصفة طبية، آخر طبیک أو الصيدلاني، يمكن راسبيرون® 20 ملء و 40 ملء، أقراص مقاومة لحموضة المعدة، أن يتداخل مع وظائف أدوية أخرى والمعنى.

يمكن تناول راسبيرون® في حال كنت تتناول الأدوية التالية:

النيلفینير (الذي يستعمل في علاج فيروس نقص المناعة البشرية).

يجب إخبار طبیک أو الصيدلاني في حال كنت تتناول الأدوية التالية:

الإيتاكونازول، الإيتاكونازول أو الفوريكونازول (الذى يستعمل في علاج فيروس نقص المناعة البشرية)،
الإيزوروتينيب (الذى يستعمل في علاج السرطان).

الستيبارام، الإيمبرامين أو الكلوبيرامين (الذى يستعمل في علاج الالتهاب).

الديازepam (الذى يستعمل في علاج القلق والصرع أو ارتخاء العضلات).

الفينوتين (الذى يستعمل في علاج السرعر) إذا كنت تتناول الفينوتين، سخاف إلخضوع للمرارة من قبل طبیک عند الدَّهْدَهْ ووقف عن تناول راسبيرون® 20 ملء و 40 ملء، أقراص مقاومة لحموضة المعدة.

الأدوية المضادة لخثر المَهْمَهْ والتي تعمل على تثبيط مثل الوارفارين، سخاف إلخضوع للمرارة من قبل طبیک عند الدَّهْدَهْ، والتوقف عن تناول راسبيرون® 20 ملء و 40 ملء، أقراص مقاومة لحموضة المعدة.

العلاج والوقاية من الفحصة المرتبطة بتناول مضادات الالتهاب الالستيروريدي.

إفراز مفرط لحمض المعدة بسبب متلازمة زولنجر إيسون.

يستعمل راسبيرون® 40 ملء، أقراص مقاومة لحموضة المعدة لعلاج الأمراض التالية:

علاج التهاب المريء التكثي بالإرتجاع عند مسعود حمض المعدة إلى المريء، وتبسيء في الألم والالتهاب والقرحة.

إفراز مفرط لحمض المعدة بسبب متلازمة زولنجر إيسون.

استمرار العلاج بعد الوقاية بتناول إزومبرازول عبر الوريد لدى عودة التريف الناتج عن القرحة الهمضية.

4. الجرعة، طريقة وأو موضع تناول الدواء، عدد مرات تناول الدواء و مدة العلاج

تعليمات من أجل استعمال الجيد تناول دانما راسبيرون® كما وصفه لك طبیک تماماً. استشر طبیک أو الصيدلاني عند الضرورة.

لا يصح تناول راسبيرون® قرص مقاوم لحموضة المعدة من قبل الأطفال أقل من 12 سنة.

إذا كنت تتناول هذا الدواء لفترة طويلة (وخاصة منذ أكثر من سنة واحدة)، يجب على طبیک وضعك تحت المراقبة.

إذا أمرك طبیک بتناول هذا الدواء "عند الطلب" حسب الحاجة، يجب إبلاغه باي تغيرات بالأعراض.

طريقة تناول الدواء

يمكنك أن تتناول الأقراص في أي وقت من اليوم.

يمكن تناول الأقراص خلال بين الوجبات.

بلع القرص بكم ماء، يمنع ضعف أو سحق الأقراص. يمكن القرص من جببليت توفر حماية الماء من حموضة المعدة والتي لا يجب أن يلعقها أي ضرر قبل المرور في المعدة.

ما يتوجب القيام به في حال مواجهة صعوبات في بلع الأقراص

في حالة صعوبات في بلع الأقراص، وضع القرص في كوب ماء (غير غازي)، يمنع استعمال أي سائل آخر.

قم بتقطيع الخليط إلى أن يذوب القرص (لا يجب أن يكون الخليط واسعاً).

بعد ذلك، أشرب الخليط قبل شهيده.

من أجل تناول الجرعة بأكملها، أغلل الكأس بإضافة نصف كوب ماء ثم اشربه. يجب بلع جميع الحبوب دون مضغها أو اسقاطها.

بالنسبة للمرضى الذين لا يستطيعون البلع، يمكن تنويب القرص في الماء وتناوله بواسطة أنوبي معدى.

الجرعة

سيقوم طبیک بتحديد عدد الأقراص التي يجب تناولها و مدة العلاج، حسب ما يعتمد على حالتك الصحية ومستوى وظيفية الكبد لديك.

تحدد الجرعات للأطفال إما اعتمادية كالتالي.

علاج أعراض الارتجاع المعدي المريئي (حرقة وارتجاع الحمض)

البالغين والأطفال بدءاً من 12 سنة

إذا خلص سخاف الماء إلى التهاب المريء، تحدد الجرعة الآتية:

في 40 ملء من

راسبيبر®

ازوميرازول المعنثروم™
40 ملجم و 40 ملجم

أقراص مقاومة لحموضة المعدة في علب من فئة 7، 14 و 28

المرجو قراءة كامل هذه النشرة ينبعن قبل تناول هذا الدواء.
حافظ على هذا الدواء في مكان داخلي.

ان كاف

PPV:144 DH 50

CODE No. HP/DRUGS/MNB/5/2

يحتوي من ملجم

ازوميرازول (على سر)

المكونات الأخرى : الكرات السكرية، هيدروكسى بروبيون، سيفرون (PVP-30).

كروسوفيتون (PPXL-10)، بوفيون (HP-55S)، هيدروميبلوز فلاتال (HP-50)، داكل متف،

ماكروكول 6000، سيلولوز الميكروكريستالين، PH112، الكروسوفيتون (PPXL)

فومارات ستيريل الصوبيوم، اوباري بني 03B86651، ماكروكول 4000، كحول

ايزوبروبيليك، الاسيتون، كلوريد الميثيلين، الماء المنقى.

اللامة السعاغ ذات ثالثيات معروفة : السكاروز (الكرات السكرية).

2. الفئة الصيدلانية العلاجية

يحتوي راسبيبر® على مادة فعالة تسمى ازوميرازول. ينتهي هذا الدواء إلى فئة مثبتات مضخنة البروتون. فهو يقلل من إفراز الحمض في المعدة.

3. الإرشادات العلاجية

يستخدم راسبيبر® 20 ملجم، أقراص مقاومة لحموضة المعدة لعلاج الأمراض التالية :

البالغين والأطفال يبدأ من 12 سنة فما فوق

الارتفاع المعدى العربي عند صعود حمض المعدة إلى المرئي وتنبيه في الألم والانتهاب

والفرحة،

قرحة المعدة أو الإثنى عشر في حال الإصابة بجرثومة تدعى هيليكوبكتير بيلوري. إذا

انطبق علىك هذه الحال، قد يصف لك الطبيب أيضا بعض المضادات الحيوية لعلاج هذا

- اضطرابات كبدية شامل البركان الذي يمكن أن يسبب اصغرار الجد وتحول لون البول إلى اللون الداكن والوهي.
- سقط الشعر (الصلع).
- لطف جلدي بعد التعرض لأشعة الشمس.
- الآلام المفاصل أو العضلات.
- شعور بالوهن ونقص الطاقة.
- التعرق الشديد.
- ثالثيات غير مرغوب فيها جد نادرة (يمكن أن تظهر لدى شخص واحد من بين 10000 شخص).
- تغير في عدد خلايا الدم بما في ذلك ندرة المحببات (نقص في عدد الكريات البيضاء).
- عدوانية.
- هلوسة بصريّة، أو حسّة أو معجمة.
- اضطرابات كبدية شديدة مما يؤدي إلى قتل كبدى والتهاب في الدماغ.
- ظهور عفاف على لطف جلدي شديد، يدور أو تغير كثيف للجلد (رود فعل على شكل فقاعات) يصاحبه حمى وألم في المفاصل (حمى متعددة الأشكال، متلازمة ستيفن جونسون، انحلال البشرة السمي).
- ضعف العضلات.
- مشكل حادة في الكلم.
- انتفاخ الثدي لدى الرجل.
- ثالثيات غير مرغوب فيها ذات تردّد غير معروف (لا يمكن تذير التردّد في ظل البيانات المتاحة).
- إذا كنت تتناول راسبيبر® 20 ملجم و 40 ملجم، أقراص مقاومة لحموضة المعدة، لأكثر من ثلاث أشهر، يمكن أن تختفي مسوبيات المعنثروم في الدم. يمكن لانخفاض مسوبيات المعنثروم أن تؤدي إلى تعب، ارتعاش العضلات، ارتباك، تشنجات، دوخة، تسارع ضربات القلب. إذا كنت تعاني من أحد هذه الأعراض، الرجاء إيقاف طبيبك فوراً. يمكن لانخفاض مسوبيات المعنثروم أن يؤدي أيضاً إلى اختفاض مسوبيات الصوبيوم أو الكالسيوم في الدم. قد يقرر طبيبك إجراء اختبارات الدم لانتظام لمراقبة ملاريفية مسوبيات المعنثروم لديك.
- التهاب الأمعاء (الذي يؤدي إلى الإسهال).

يمكن لراسبيبر® في حالات نادرة جداً أن يؤثر على خلايا الدم البيضاء مما يؤدي إلى نقص المناعة. يجب عليك استشارة طبيبك في أقرب وقت. يمكن إذا كنت تعاني من هذه الأعراض مثل الحمى المصحوبة بارتفاع الشدّيد، أو الحمى المصحوبة باعراض الدخى المرضية مثل الام في الرقبة والظهر، والفم، أو صعوبة في التنفس. إذا وزرت لديك هذه الأعراض، يمكن استبعاد الإصابة بغضون في حالات الدم البيضاء (ندرة المحببات) بواسطة قحص الدم من المهم أن توفر المعلومات حول الأدوية التي تتناولها في هذه الحالة.

لا يجب القلق حول هذه القائمة التي تضم ثالثيات الغير مرغوب فيها المحتملة لأنها قد يظهر لديك أي تأثير منها.

في حال لاحظت بروز ثالثيات غير مرغوب فيها يتم الاشارة إليها بهذه النشرة، أو ازدادت شدة بعض ثالثيات الغير مرغوب فيها، المرجو إشعار طبيبك أو الصيدلي بذلك.

inhibiteur de la pompe à protons
lansoprazole, rabéprazole,
contenant du nelfinavir (utilisé
dans les infections ci-dessus, ne prenez
si vous avez des doutes, parlez-en
à votre pharmacien avant de prendre IXOR®
tam, ce médicament est contre-indiqué).

Mises en garde spéciales et voies d'administration

Il est recommandé d'arrêter le traitement

IXOR® comprimé effervescent si vous prenez

plus de 20 mg de sodium par comprimé

ou plus de 768,6 mg de sodium par comprimé

et si vous êtes en présence d'un état de santé

qui peut masquer des symptômes

avant que vous ne commencez le traitement.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent ou lorsque vous êtes sous

traitement avec IXOR®, il est recommandé immédiatement votre médecin si

vous avez des symptômes de malaise :

nausées, vomissements, diarrhée, douleurs

abdominales, douleur thoracique, douleur

au niveau de l'estomac ou une indigestion,

ou une crise d'urticaire (éruption cutanée de sang).

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent ou persistante, car l'omeprazole peut entraîner des diarrhées infectieuses.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent ou lorsque vous êtes sous

traitement avec IXOR®, il est recommandé immédiatement votre médecin si

vous avez des symptômes de malaise :

nausées, vomissements, diarrhée, douleurs

abdominales, douleur thoracique, douleur

au niveau de l'estomac ou une indigestion,

ou une crise d'urticaire (éruption cutanée de sang).

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent ou lorsque vous êtes sous

traitement avec IXOR®, il est recommandé immédiatement votre médecin si

vous avez des symptômes de malaise :

nausées, vomissements, diarrhée, douleurs

abdominales, douleur thoracique, douleur

au niveau de l'estomac ou une indigestion,

ou une crise d'urticaire (éruption cutanée de sang).

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent ou lorsque vous êtes sous

traitement avec IXOR®, il est recommandé immédiatement votre médecin si

vous avez des symptômes de malaise :

nausées, vomissements, diarrhée, douleurs

abdominales, douleur thoracique, douleur

au niveau de l'estomac ou une indigestion,

ou une crise d'urticaire (éruption cutanée de sang).

(Interactions avec d'autres médicaments)

Effets secondaires et interactions avec d'autres médicaments

Il est recommandé d'arrêter le traitement

IXOR® comprimé effervescent si vous prenez

ou lorsque vous êtes sous

traitement avec IXOR®, il est recommandé immédiatement votre médecin si

vous avez des symptômes de malaise :

nausées, vomissements, diarrhée, douleurs

abdominales, douleur thoracique, douleur

au niveau de l'estomac ou une indigestion,

ou une crise d'urticaire (éruption cutanée de sang).

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent ou lorsque vous êtes sous

traitement avec IXOR®, il est recommandé immédiatement votre médecin si

vous avez des symptômes de malaise :

nausées, vomissements, diarrhée, douleurs

abdominales, douleur thoracique, douleur

au niveau de l'estomac ou une indigestion,

ou une crise d'urticaire (éruption cutanée de sang).

warfarine ou autres anti vitamines K; une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de IXOR® comprimé effervescent;

- **Rifampicine** (utilisé pour traiter la tuberculose);
- **Azaconavir** (utilisé pour traiter l'infection par le VIH);
- **Tacrolimus** (dans le cas de greffe d'organe);
- **Milipertuis** (*Hypericum perforatum*) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée);
- **Clofazimol** (utilisé dans le traitement de la claudication intermitente);
- **Saquinavir** (utilisé pour traiter l'infection par le VIH);
- **Clopidogrel** (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus));
- **Erlotinib** (utilisé dans le traitement du cancer).

- **Ménotrexate** (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose) dans le traitement du cancer) - si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par IXOR® comprimé effervescent.

Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec IXOR® comprimé effervescent pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, il est important que vous informez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

IXOR® comprimé effervescent avec les aliments et boissons
Les comprimés effervescents peuvent être pris avec de la nourriture ou à jeun.

Intoxications avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. L'omeprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre IXOR® comprimé effervescent pendant l'allaitement.

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

IXOR® comprimé effervescent n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des troubles visuels peuvent se produire. Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

Excipients à effets notoires :

- Aspartam

- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium.

- IXOR® 20 mg : environ 765,7 mg de sodium par comprimé effervescent

- IXOR® 10 mg : environ 768,6 mg de sodium par comprimé effervescent

3 - COMMENT PRENDRE IXOR® ?

Instruction pour un bon usage

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de comprimés effervescents vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

1- Posologie

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

- Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 - 8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

- La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

- Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

IXOR®

(Oméprazole)

DENOMINATION DU MÉDICAMENT

- IXOR® Comprimés effervescents dosés à 20 mg en boîte de 7, 14 et 28
- IXOR® Comprimés effervescents dosés à 10 mg en boîte de 7, 14 et 28

Veuillez lire attentivement
de prendre ce médicament
importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous
- Si vous avez d'autres questi
- Ce médicament vous a
- donnez pas à d'autres pe
- Si l'un des effets indé
- remarquez un effet indé
- notice, parlez-en à votre m

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que IXOR® et c
2. Quelles sont les inform
- IXOR® ?
3. Comment prendre IXOR
4. Quels sont les effets ind
5. Comment conserver IXO
6. Informations suppléme

1 - QU'EST-CE QUE IXOR® ET

- Classe pharmaco-thérapeut

Code ATC : A02BC01

IXOR® comprimé efferv

- Indications thérapeutiques

IXOR® comprimé effervescent est

Chez les adultes :

- Le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- Les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). IXOR® comprimé effervescent peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- Le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- Les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IXOR® ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

- Ne prenez jamais IXOR® (Contre-indications)

- Si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Si vous êtes allergique à un autre médicament (par exemple pantoprazole, esomeprazole).

• Si vous prenez un médicament pour traiter l'infection par le VIH.

• Si vous êtes dans une des situations où IXOR® comprimé effervescent n'est pas recommandé par votre médecin ou votre pharmacien (voir la rubrique "Précautions particulières d'utilisation"). Prendre en compte la teneur en sels de régime hyposodique strict.

• En raison de la présence d'aspéritine indiquée en cas de phénylcétoneurie.

- Faites attention avec IXOR® comprimé effervescent aux précautions particulières d'utilisation.

Prendre en compte la teneur en sels de régime hyposodique strict.

- IXOR® 20 mg : environ 765,7 mg effervescent.

- IXOR® 10 mg : environ 768,6 mg effervescent.

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien IXOR® comprimé effervescent.

IXOR® comprimé effervescent n'est pas recommandé pour les autres maladies. Par conséquent, si vous prenez IXOR® comprimé effervescent pour un autre traitement, vous devrez informer votre pharmacien ou votre médecin de tous les éléments suivants se produisant.

• Vous perdez du poids sans raisonnablement justifiée.

• Vous avez des douleurs à l'estomac.

• Vous vomissez de la nourriture.

• Vous avez des selles noires (tellement de sang que elles sont noires).

• Vous souffrez de diarrhée sévère et/ou continue.

• Il existe une faible augmentation de la pression artérielle.

• Si vous avez des problèmes hépatiques.

• Si vous êtes déjà arrivé de dépression ou d'angoisse après un traitement avec un médicament qui réduit l'acidité de l'estomac.

• Vous devez faire un examen sanguin.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent à une dose supérieure à un an, votre médecin peut augmenter la dose de façon régulière. Vous devrez signaler tout changement de symptômes et événements nouveaux à votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons (IPP) ou d'un comprimé effervescent, en particulier à une dose supérieure à un an, peut légèrement augmenter la densité osseuse de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez IXOR® comprimé effervescent à une dose supérieure à un an, votre médecin peut augmenter le risque d'ostéoporose.

Si vous avez une éruption sur la peau exposée au soleil, prévenez votre pharmacien ou votre médecin car vous devrez peut-être arrêter de prendre IXOR® comprimé effervescent.

Rappelez-vous de mentionner toute douleur dans la tête ou dans le dos, indésirable tel que des douleurs dans la tête ou dans le dos.

- Enfants

Certains enfants atteints d'une infection peuvent nécessiter un traitement à long terme.

Il est recommandé de donner pas moins de 1 an ou <10kg.

- Prises d'autres médicaments

(autres médicaments et IXOR® comprimé effervescent)

Informez votre pharmacien ou votre pharmacien IXOR® comprimé effervescent.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, il est recommandé de ne pas prendre d'autre médicament sans avis de votre pharmacien.

IXOR® comprimé effervescent peut réduire l'effet de certains médicaments et certains médicaments peuvent réduire l'effet de IXOR® comprimé effervescent.

Vous ne devrez pas prendre IXOR® comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant de l'acide chlorhydrique ou de l'acide sulfhydrique.

Vous ne devrez pas prendre IXOR® comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant de l'acide chlorhydrique ou de l'acide sulfhydrique.

Vous ne devrez pas prendre IXOR® comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant de l'acide chlorhydrique ou de l'acide sulfhydrique.

Vous ne devrez pas prendre IXOR® comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant de l'acide chlorhydrique ou de l'acide sulfhydrique.

Vous ne devrez pas prendre IXOR® comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant de l'acide chlorhydrique ou de l'acide sulfhydrique.

Vous ne devrez pas prendre IXOR® comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant de l'acide chlorhydrique ou de l'acide sulfhydrique.

Vous ne devrez pas prendre IXOR® comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant de l'acide chlorhydrique ou de l'acide sulfhydrique.

Vous ne devrez pas prendre IXOR® comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant de l'acide chlorhydrique ou de l'acide sulfhydrique.

Vous ne devrez pas prendre IXOR® comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant de l'acide chlorhydrique ou de l'acide sulfhydrique.

Vous ne devrez pas prendre IXOR® comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant de l'acide chlorhydrique ou de l'acide sulfhydrique.

Vous ne devrez pas prendre IXOR® comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant de l'acide chlorhydrique ou de l'acide sulfhydrique.

Vous ne devrez pas prendre IXOR® comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant de l'acide chlorhydrique ou de l'acide sulfhydrique.

10mm/mV

25mm/mV

25mm/mV

HR: ***

10mm/mV

25mm/mV

25mm/mV

HR: ***

10mm/mV

25mm/mV

25mm/mV

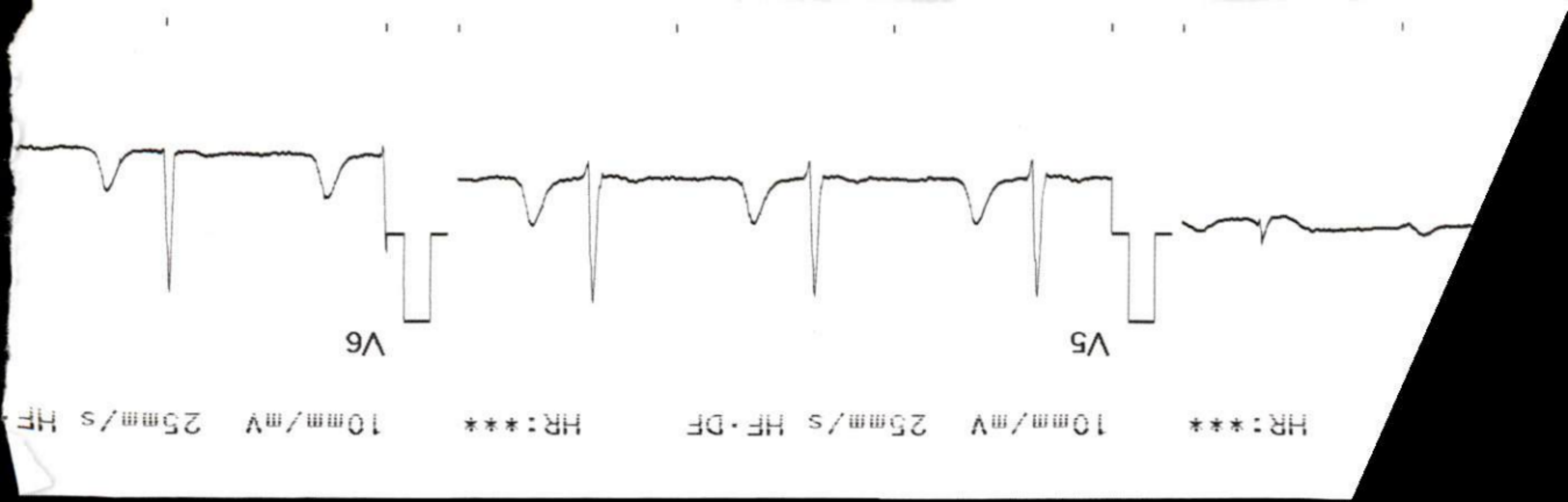
V3

V2

V1

108 Mars 2023

CABINET
DR. DUKKAM
DR. D'ELAT
DR. D'ELAT
DR. D'ELAT
DR. D'ELAT
HARDIAC



DF

HR: ***

10mm/mV

25mm/s

HR: DF

10mm/s

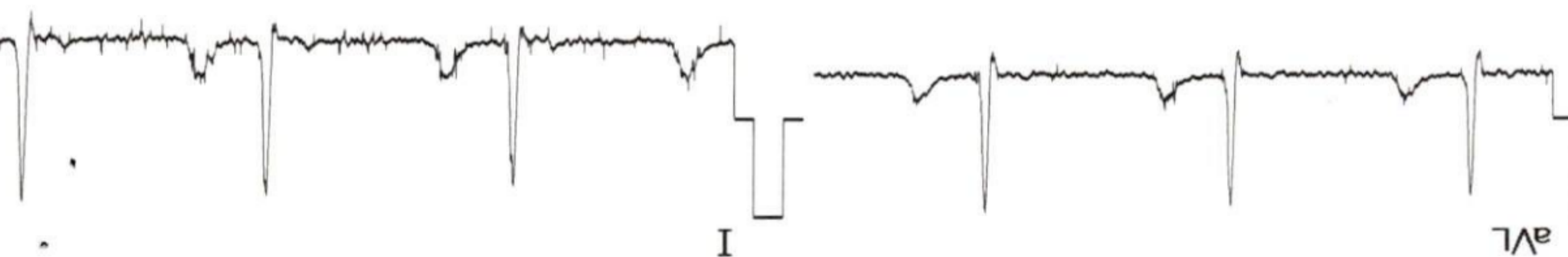
25mm/s

HR: HF·DF

10mm/mV

25mm/s

HR: HF





- Pharmacien Biogiste
- Diplômée des Universités de Lyon & Paris
- Ancien Interne des Hôpitaux de Paris
- C.E.S. d'Hématologie - Biochimie Clinique
- Bactériologie et Virologie - Immunologie Générale
- Parasitologie et Mycologie - Pathologie Médicale
- Membre de la Société Française de Biologie Clinique

Prélèvement du : 09/03/2023 à 10:06:09

Edition du : 09/03/2023



HE5254

Madame BENSIDI FATIMA

Dossier n° : 2303093160

Dr. OUKHLIFT HAFID

Page : 1 / 1

HEMATOLOGIE

SYSMEX XN-350 (Fluorescence en cytométrie de flux)

		Normes	Antériorités
HEMATIES	4,48	10^12/L (4,49 à 5,08)	4,51 : 08/05/2018
Hémoglobine	12,2	g/dl (11,9 à 14,6)	12,3 : 08/05/2018
Hématocrite	37,0	% (36,6 à 44)	37,3 : 08/05/2018
VGM	82,59	fL (82,9 à 98)	82,71 : 08/05/2018
TCMH	27,23	pg/L (27 à 33)	27,27 : 08/05/2018
CCMH	32,97	% (31,8 à 34,7)	32,98 : 08/05/2018
LEUCOCYTES	5,5	10^9/L (4,01 à 11,42)	5,11 : 08/05/2018
Polynucléaires neutrophiles	47,0	% (41 à 70,7)	46,3 : 08/05/2018
soit	2,58	10^9/L (1,75 à 7,5)	
Polynucléaires éosinophiles	2,0	% (< = à 1,2)	1,4 : 08/05/2018
soit	0,11	10^9/L (< = à 0,4)	
Polynucléaires basophiles	0,0	% (< = à 1)	0,6 : 08/05/2018
soit	0	10^9/L (< = à 0,07)	
Lymphocytes	40,3	% (18,3 à 45,7)	43,1 : 08/05/2018
soit	2,22	10^9/L (1,24 à 3,97)	
Monocytes	10,7	% (4,2 à 11,8)	8,6 : 08/05/2018
soit	0,59	10^9/L (0,25 à 0,84)	
PLAQUETTES	296	10^9/L (185 à 445)	250 : 08/05/2018
Volume plaquettaire moyen	11,5	μ3 (9,3 à 11,9)	

Sérologie d'Hélicobacter pylori IgG

(Tech : ELFA Minividas Biomerieux)

Résultat _____

Positif
1,43



Index :

LABORATOIRE AL FARABI

Dr. LAHLOU RABBAA ASMAE

51, Bd. Rahal El Meskini

Tel. 0522 441277/78 - Casablanca

INTERPRETATION :

< 0.75 : Negatif

> = 0.75 à < 1.00 : Equivoque

> = à 1.00 : Positif