

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

M22- 0027387

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2679 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : 155767

Nom & Prénom : BENSIDI MUSTAPHA

Date de naissance : 1947

Adresse : 26 Bd de la LIBERTE Casa

Tél. : 0665797470 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 8 Mars 2023

Nom et prénom du malade : SEBASTIEN ANNA Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Glucose ALD

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) :

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

8 Mars 2023
10 Mars 2023

PHARMACIE NOUVELLE CASABLANCA
K. BOUZOURBAA
Ed de la Liberté - Casablanca
Tél.: 05 22 31 47 17

PHARMACIE NOUVELLE CASABLANCA
K. BOUZOURBAA
Ed de la Liberté - Casablanca
Tél.: 05 22 31 47 17

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

8/13/2023
10/13/2023
456,8 v
180,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

Laboratoire AL FARABI
RABHA ASMAY
Rahat El Meskini
0522 44 19 7778 - Casa
09/03/23 B280
400,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

AM PC IM IV

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

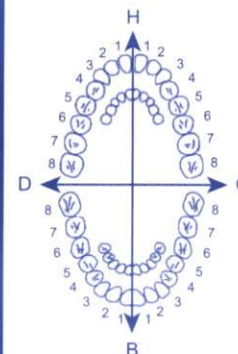
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

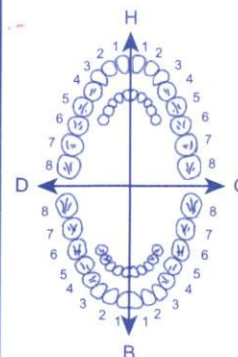
Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



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 DIABETE ET DE U.E.M.S.
ECHOGRAPHE
HOLTER TENTIONNEL
ECG

الدكتور حفيظ أوخليفة

طبيب رئيس سابقا بالقوات المسلحة الملكية
عضو منتسب للجمعية الفرنسية
و الأوروبية لأعراض القلب
عضو منتسب لجمعية الفرنسية للضغط الشرياني
شهادة من الجامعة الدولية لداء السكري و الزناد
الأوروبي للأطباء الأخصائيين
الكشف بالصدى (إكوغرافي)
هولتير الضغط الدموي
تخطيط القلب

Casablanca, le _____

7^e BENJIDIA 18 Mars 2023
F. O. 112

3X 60,00

Fenplix



sp.

180,00

Dr. Hafid Oukhlift

PHARMACIE NOUVELLE
DR. HAFID OUKHLIFT
CASABLANCA
18, Bd d'Alsace, 2ème étage, Benjdia près du Marché

Signature

35.70

10 13 283994
- At p 203 2, 1 m

$\frac{cl}{2}$ 1.80

23.00

- Top g - gws
cl' 1 r - f

CABINET MEDICAL
Dr. OUKHAFID
Dr. d'Etat en médecine G1e
33. Bd. d'Alsace Casablanca
Tel 05 22 40 26 23

45600

PHARMACIE NOUVELLE
CASABLANCA
K. BOUZOUBAA
K. Bouzoubaa
16, Bd de la Liberté - Casablanca
Tél.: 05 22 31 47 17

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 DIABETE ET DE U.E.M.S.
ECHOGRAPHE
HOLTER TENTIONNEL
ECG

الدكتور حفيظ أوخليفة

طبيب رئيس سابقا بالقوات المسلحة الملكية
عضو منتسب للجمعية الفرنسية
و الأوروبية لأعراض القلب
عضو منتسب للجمعية الفرنسية للضغط الشرياني
شهادة من الجامعة الدولية لداء السكري و الزناد
الأوروبي للأطباء الاختصاصيين
الكشف بالصدى (إكوغرافي)
هولتير الضغط الدموي
تخطيط القلب

Casablanca, le 8/3/2023

Dr. Hafid Oukhlift, après Bousid:

89,50 x 2

- Neob. f. amp

2 jours

144,60

- 200 mg

نك قبل الزناد

73,80

- 200 mg

رجع العشاء

نك

CABINET MEDICAL
Dr. OUKHLIFT HAFID
DE MEDECINE GLE
Or. d'Etat en
R. Bd. d'Alsace
Tel : 05 22 30 26 23

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 DIABETE ET DE U.E.M.S.
ECHOGRAPHE
HOLTER TENTIONNEL
ECG

الدكتور حفيظ أوخليف

طبيب رئيس سابقا بالقوات المسلحة الملكية
عضو منتسب للجمعية الفرنسية
و الأوروبية لأمراض القلب
عضو منتسب للجمعية الفرنسية للضغط الشرياني
شهادة من الجامعة الدولية لداء السكري و الإنزاد
الأوروبي للأطباء الاختصاصيين
الكشف بالصدى (إكوغرافي)
هولتير الضغط الدموي
تخطيط القلب

Casablanca, le

08 Mars 2023

N: 123456789 FOT: 1234

Surf 12.3

NRS

LABORATOIRE AL FARABI
Dr. LAHLOU RABBAA ASMAE
51, Bd. Rahal El Meskini
Tél.: 0522 44 19 77/78 • Casag

08 Mars 2023



AL FARABI
LABORATOIRE D'ANALYSES
MÉDICALES & SCIENTIFIQUES

الفرابي
مختبر التحاليل
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



FACTURE 23000240

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
Tel. 0522 44 19 77/78 - Casa

Ampoules buvables

57AC005E
12/2024

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

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, si vous demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, symptômes identiques, cela pourrait lui être nuisible.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés sur cette notice, veuillez en informer votre pharmacien.

Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS 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 À CONNAÎTRE 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 (Hémochromatose 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 médicaments, tels que :

- Antibiotiques de la classe des quinolones et des tétracyclines.
- Si vous prenez d'autres médicaments visant à traiter l'ostéoporose, 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 lansoprazole 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 pressés.

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

Les troubles gastro-intestinaux et un léger effet laxatif.

Si vous avez pris plus de 4 semaines de propylène glycol dans chaque flacon, consultez votre médecin ou 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'allez pas obtenir 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 reconstituées.

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 d'information et 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. QUELES 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 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

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 :

 **Versalya**
La femme et son enfant

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

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

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour un traitement.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un qui présente des symptômes identiques, cela pourrait être dangereux.
- Si vous remarquez des effets secondaires, consultez votre pharmacien.

Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale ?
2. Quelles sont les indications de FERPLEX 40 mg solution orale ?
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG ? QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Fer trivalent, sels.
FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences en 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 À CONNAÎTRE 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 (Hemosidrose 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 orale agit sur l'absorption intestinale et donc l'effet de certains médicaments.

Antibiotiques de la classe des quinolones et des tétracyclines.

- 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).

... utilisée pour le traitement de l'hypertension artérielle.

... traitement de l'hypothyroïdie (glande thyroïde).

... traitement de la maladie d'Alzheimer.

... tion de rejet de greffe.

... efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale.

... stration est accompagnée d'un traitement.

... dessous. Il est nécessaire de surveiller.

... se du FERPLEX et celle de l'acide.

... ez les patients qui souffrent de troubles.

... es patients ayant une insuffisance.

... l'ulcère gastrique ou le reflux gastro-œsophagien.

... prazole, le famoprazole et le ranitidine.

... diagnostics :

... ec les analyses en laboratoire.

... 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 pressés.

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



21872/08

INFORMATIONS PRENDRE ?

mé(e) d'une
tez le avant

, comprimé
nts :

e de produits
médicament,
ve,
neil (pauses
neil),
e,
ctérisée par
à la fatigue

ispensable de
medecin ou de

es en garde

ux ne peut à
s liées à une
der conseil
diquera les
lutte contre

vient lors de
médicament,

ce traitement
s d'utilisation
nce physique
rs semblent
épendance :

pendances
, y compris

hir même en
vorisants.

parlez-en à
pharmacien.

itement peut
phénomène
ractérise par
eures ou en
s que anxiété
musculaires,

mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts physiques, etc...

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec votre médecin.

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé.

Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (anxiété) qui avaient justifié la mise en route du traitement.

Des troubles de mémoire ainsi que des altérations des fonctions psychomotrices sont susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament. Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des réactions contraires à l'effet recherché : insomnie, cauchemars, agitation, nervosité, euphorie ou irritabilité, tension, modifications de la conscience, voire des comportements potentiellement dangereux (agressivité envers soi-même ou son entourage, ainsi que des troubles du comportement et des actes automatiques).

Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, contactez le plus rapidement possible votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés doivent être utilisés avec prudence chez le sujet âgé, en raison du risque de somnolence et/ou de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves dans cette population.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas d'insuffisance rénale, de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire.

Ce médicament
Chez le sujet p
il ne doit pas êtr
la dépression
compte avec p
du risque suicid
La, prise d'al
déconseillée
traitement.

En cas de dou
demander l'av
de votre pharm

Interactions av

Si vous prenez
un autre méd
médicament c
parlez-en à vo
pharmacien.

Utilisation pe l'allaitement

Grossesse

Ce médicament
grossesse que
médecin. Si vo
êtes enceinte,
lui seul peut j
poursuivre le tr
Demandez con
votre pharmaci
médicament.

Allaitement

Ce médicament
en conséquence
Demandez con
votre pharmaci
médicament.

Effets sur l'a véhicules ou à

L'attention est
et la baisse de
l'emploi de ce r
L'association a
sédatifs ou hyp
avec l'alcool, e
conduite autor
machines.

Si la durée de s
risque d'altéra
encore accru.

Liste des exc lactose monohy

3. COMMENT comprimé séc

Posologie

Réservé à l'adu

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

Veillez 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 autre question, consultez votre médecin.

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

Contre-indications

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance au sucre, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg comprimés sécables dans les cas suivants :

LOT 223364 1
EXP 10 2025
PPV 35.70



1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé 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.

à votre médecin. Il vous informera des conduites pouvant aider à la gestion de l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité sur l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Risque de DEPENDANCE : L'usage prolongé peut entraîner, surtout en cas d'usage prolongé, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs peuvent favoriser la survenue de la dépendance :

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

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

Pour plus d'information, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêtez BRUTALEMENT ce traitement pour éviter de provoquer l'apparition d'un syndrome de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures à quelques jours, de signes tels que : maux de tête, insomnie, douleurs musculaires, transpiration, etc.

المرجو الانتباه عند تناول راسبيير 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة:

إذا كنت تعاني من اضطرابات حادة على مستوى الكبد.

أخبر طبيبك أو الصيدلي قبل تناول راسبيير 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة.

يمكن لراسبيير 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة، أن يخفي أعراض أمراض أخرى. إذا كنت تتناول راسبيير 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة، يجب إخبار طبيبك فوراً في حالة:

• فقدان الوزن دون سبب وصعوبة في البلع،
• الآلام في المعدة أو عسر الهضم،
• تقيئ الطعام أو الدم،
• براز أسود ملون بالدم.

عند وصف علاج "عند الطلب" حسب احتياجاتك، يجب عليك الاتصال بطبيبك إذا استمرت أو تغيرت الأعراض.

إن تناول مثبط مضخة البروتون مثل راسبيير 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة، خاصة خلال مدة تفوق السنة، من شأنه زيادة طفيفة من خطر كسور الورك والرسغ أو العمود الفقري. أخبر طبيبك إذا كنت تعاني من هشاشة العظام أو تتناول الستيرويدات (التي يمكن أن تزيد من خطر ارتقاع العظام).

سواءً فو تأثير معروف: السكرورز. بسبب احتوائه على السكرورز، لا ينصح استخدام هذا الدواء لدى المرضى الذين يعانون من حساسية للسكرورز، سواء امتصاص الجلوكوز والجلالكتوز أو نقص السكرز (إيزومالتز (مرض وراثي نادر).

8. التفاعلات

استعمال أدوية أخرى:

إذا كنت تتناول أو قد تناولت مؤخراً دواء آخر بما في ذلك دواء يستعمل بدون وصفة طبية، أخبر طبيبك أو الصيدلي. يمكن لراسبيير 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة، أن يتفاعل مع وظائف أدوية أخرى والعكس.

يمنع تناول راسبيير 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة، في حال كنت تتناول الأدوية التالية:

- البيليفينير (الذي يستعمل في علاج فيروس نقص المناعة البشرية).
- يجب إخبار طبيبك أو الصيدلي في حال كنت تتناول الأدوية التالية:
- الأتازانفير (الذي يستعمل في علاج فيروس نقص المناعة البشرية)؛
- الكيتوكونازول، الأيتراكونازول أو الفوريكونازول (الذي يستعمل لعلاج الالتهابات الفطرية)؛
- الإيزونازيد (الذي يستعمل في علاج السلطان).
- السيكلوبرام، الإيميرامين أو الكلويميرامين (الذي يستعمل في علاج الاكتئاب)؛
- الديزيبام (الذي يستعمل في علاج القلق والصرع أو ارتخاض العضلات)؛*
- الفينيتوين (الذي يستعمل في علاج الصرع) إذا كنت تتناول الفينيتوين، ستحتاج للخضوع للمراقبة من قبل طبيبك عند البدء والتوقف عن تناول راسبيير 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة؛
- الأدوية المضادة لتخثر الدم والتي تعمل على تمييعه مثل الوارفارين. ستحتاج للخضوع للمراقبة من قبل طبيبك عند البدء والتوقف عن تناول راسبيير 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص

العلاج والوقاية من القرحة المرتبطة بتناول مضادات الالتهاب الستيرويدية،

• إفراز مفرط لحمض المعدة بسبب متلازمة زولينجر إليسون.

• يستعمل راسبيير 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة لعلاج الأمراض التالية:

• علاج التهاب المريء التآكلي بالارتجاع عند صعود حمض المعدة إلى المريء وتسببه في الألم والالتهاب والقرحة.

• إفراز مفرط لحمض المعدة بسبب متلازمة زولينجر إليسون.

• استمرار العلاج بعد الوقاية بتناول إيزوميزانول عبر الوريد لدى عودة النزيف الناتج عن القرحة الهضمية.

4. الجرعة، طريقة وأول موضع تناول الدواء، عدد مرات تناول الدواء ومدة العلاج

تعليمات من أجل الاستعمال الجيد
تناول دافما راسبيير 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة، كما وصفه لك طبيبك تماماً. استشر طبيبك أو الصيدلي عند الضرورة. لا ينصح بتناول راسبيير 20 ملغ و 40 ملغ، أقرص مقاومة لحموضة المعدة من قبل الأطفال أقل من 12 سنة. إذا كنت تتناول هذا الدواء لفترة طويلة (وخاصة منذ أكثر من سنة واحدة)، يجب على الطبيب وضعك تحت المراقبة.

إذا أورك الطبيب بتناول هذا الدواء "عند الطلب" حسب الحاجة، يجب إبلاغه بأي تغيرات بالأعراض.

طريقة تناول الدواء

• يمكنك أن تتناول الأقرص في أي وقت من اليوم.
• يمكن تناول الأقرص خلال أو بين الوجبات.

• يباع القرص بكوب ماء. يمنع مضغ أو سحق الأقرص. يتكون القرص من حبيبات توفر حماية الدواء من حموضة المعدة والتي لا يجب أن يلحقها أي ضرر قبل المرور في المعدة.

ما يتوجب القيام به في حال مواجهة صعوبات في بلع الأقرص

في حالة صعوبات في بلع الأقرص:
• ضع القرص في كوب ماء (غير غاري). يمنع استعمال أي سائل آخر.

• قم بقلب الخليط إلى أن يذوب القرص (لا يجب أن يكون الخليط واضحاً).

بعد ذلك، اشرب الخليط الذي يحتوي على الحبيبات الصغيرة مباشرة أو خلال 30 دقيقة. قم دائماً بقلب الخليط قبل شربه.

من أجل تناول الجرعة بأكملها، اغسل الكأس بإضافة نصف كوب ماء ثم اشربه. يجب بلع جميع الحبيبات دون مضغها أصحها.

بالنسبة للمرضى الذين لا يستطيعون البلع، يمكن تفتيت القرص في الماء وتناوله بواسطة أنبوب معدي.

الجرعة

• يتوقف الطبيب بتحديد عدد الأقرص التي يجب تناولها ومدة العلاج على حالتك الصحية وسنك ووظيفة الكبد لديك.

• تحدد الجرعات الاعيادية كالتالي.

علاج أعراض الارتجاع المعدي المريئي (حرقة وارتجاع الحمض)
• البالغين والأطفال بدءاً من 12 سنة
• إذا خُص تشخيص الطبيب إلى التهاب المريء، تُحدد الجرعة الاعتيادية 40 ملغ من

راسبيير®

إزومبرازول المغنيزيوم
20 ملغ و 40 ملغ

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

- اضطرابات كبدية تشمل اليرقان الذي يمكن أن يسبب اصفرار الجلد وتحول لون البول إلى اللون الداكن والوهن.
- تساقط الشعر (الصلع).
- طفح جلدي بعد التعرض لأشعة الشمس.
- آلام المفاصل أو العضلات.
- الشعور بالوهن ونقص الطاقة.
- التورق الشديد.

تأثيرات غير مرغوب فيها جد نادرة (يمكن أن تظهر لدى شخص واحد من بين 10000 شخص)

- تغير في عدد خلايا الدم بما في ذلك ندرت المحببات (نقص في عدد الكريات البيضاء).
- عدوانية.
- هوس بصري، أوحية أو سمعية.

- اضطرابات كبدية شديدة مما يؤدي إلى فشل كبدي والتهاب في الدماغ.
- ظهور مفاجئ لطفح جلدي شديد، ويثور أو تقتشر كثيف للجلد (ردود فعل على شكل قناعات)
- يصاحبه حمى وآلام في المفاصل (حماسي متعددة الأشكال، متلازمة ستيفن جونسون، انحلال البشرة السمي)
- ضعف العضلات.
- مشاكل حادة في الكلى.
- انتفاخ للتلين لدى الرجل.

تأثيرات غير مرغوب فيها ذات تردد غير معروف (لا يمكن تقدير التردد في ظل البيانات المتاحة).

إذا كنت تتناول راسبيير® 20 ملغ و 40 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة، لأكثر من ثلاث أشهر، يمكن أن تنخفض مستويات المغنيزيوم في الدم. يمكن لانخفاض مستويات المغنيزيوم أن تؤدي إلى تعب، ارتعاش العضلات، ارتباك، تشنجات، دوخة، تسارع ضربات القلب. إذا كنت تعاني من أحد هذه الأعراض، الرجاء إبلاغ طبيبك فوراً. يمكن لانخفاض مستويات المغنيزيوم أن يؤدي أيضاً إلى انخفاض مستويات البوتاسيوم أو الكالسيوم في الدم. قد يقرر طبيبك إجراء اختبارات الدم بانتظام لمراقبة مستويات المغنيزيوم لديك.

التهاب الأمعاء (الذي يؤدي إلى الإسهال)

يمكن لراسبيير® في حالات نادرة جداً أن يؤثر على خلايا الدم البيضاء مما يؤدي إلى نقص المناعة. يجب عليك استشارة طبيبك في أقرب وقت ممكن إذا كنت تعاني من هذه الأعراض مثل الحمى المصحوبة بالتهب الشديد، أو الحمى المصحوبة بأعراض العنوى الموضعية مثل الألم في الرقبة والحنك، والحمى، أو صعوبة في التبول. إذا برزت لديك هذه الأعراض، يمكن استبعاد الإصابة بنقص في خلايا الدم البيضاء (ندرة المحببات) بواسطة فحص الدم من المهم أن توفر المعلومات حول الأدوية التي تتناولها في هذه الحالة.

لا يجب التوقف حبل هذه القائمة التي تضمن التأثيرات الغير مرغوب فيها المحتملة لأنه قد لا يظهر لديك أي تأثير منها.

في حال لاحظت بروز تأثيرات غير مرغوب فيها لم يتم الإشارة إليها بهذه النشرة ، أو زادت شدة بعض التأثيرات الغير مرغوب فيها، المرجو إخبار طبيبك أو الصيدلي بذلك.



يحتوي إزومبرازول (على شكل أملاح) على المكونات الأخرى: الكرات السكرية، هيدروكسي بروبين-سيستين (HP-555)، كروسيوفيدون (PPXL-10)، بوفيدون (PVP K-30)، ماركوكول 400، تلك منقى، هيدروميلوز فالات (HP-555)، هيدروميلوز فالات (HP-50)، شتانيثيل فالات، ماركوكول 6000، سيلولوز الميكروكريستالين PH112، الكروسيوفيدون (PPXL)، فورمات ستيريل الصوديوم، أوباري بني 03B86651، ماركوكول 4000، كحول أيزوبروبيليك، الأسيتون، كلوريد الميثيلين، الماء المنقى.

قائمة السواغات ذات تأثيرات معروفة: السكروز (الكرات السكرية).

2. الفئة الصيدلانية العلاجية

يحتوي راسبيير® على مادة فعالة تسمى إزومبرازول. ينتمي هذا الدواء إلى فئة مثبطات مضخة البروتون. فهو يقلل من إفراز الحمض في المعدة.

3. الإرشادات العلاجية

يستعمل راسبيير® 20 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة لعلاج الأمراض التالية:

البالغين والأطفال بدءاً من 12 سنة فأكثر
الإرتجاع المعدي المريئي عند صعود حمض المعدة إلى المريء وتسببه في الألم والالتهاب والقرحة،
قرحة المعدة أو الاثنى عشر في حال الإصابة بجراثومة تدعى هيليكوباكتر بيلوري. إذا تطبق عليك هذه الحالة، قد يصف لك الطبيب أيضاً بعض المضادات الحيوية لعلاج هذا

inhibiteur de la pompe à protons
lansoprazole, rabéprazole,

contenant du nelfinavir (utilisé

ons décrites ci-dessus, ne prenez
i vous avez des doutes, parlez-en
acien avant de prendre IXOR®

am, ce médicament est contre-

**Mises en garde spéciales et
oi)**

ium chez les patients suivant un

mg de sodium par comprimé

mg de sodium par comprimé

u pharmacien avant de prendre

eut masquer des symptômes
avant que vous ne commenciez
scent ou lorsque vous êtes sous
immédiatement votre médecin si
ait :

n ou si vous avez des problèmes

mac ou une indigestion,
ou du sang.

tées de sang).

ou persistante, car l'oméprazole
tion de diarrhées infectieuses.

atiques sévères.

velopper une réaction cutanée
dicament similaire à IXOR® qui

ain spécifique (Chromogranine A).

effervescent au long-cours (durée

vous surveillera probablement

définir précisément tous les

ux ou exceptionnels quand vous

mppe à protons tel que IXOR®

ier sur une période supérieure à

res. Prévenez votre médecin si

vous prenez des corticoides (qui

oporose).

au, en particulier dans les zones

médecin dès que vous le pouvez,

otre traitement avec IXOR®,

également tout autre effet

ns vos articulations.

maladie chronique peuvent

erme bien que cela ne soit pas

édicament aux enfants de moins

(Interactions avec d'autres

primé effervescent

rmacien si vous prenez, avez

re tout autre médicament. Cela

nements que vous achetez sans

interagir sur le fonctionnement

médicaments peuvent avoir un

ent.

comprimé effervescent si vous

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

• Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose);

• Acyclovir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH);

• Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe);

• Hypericum perforatum (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement

de la dépression modérée);

• Clozapine (utilisé dans le traitement de la claudication

intermittente);

• 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).

• Méthotrexate (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 informiez 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 prises avec de la nourriture

ou à jeun.

- **Intéactions 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'oméprazole 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.

- **Sportifs**

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

IXOR®

(Oméprazole)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- 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

Veillez lire attentivement le contenu de cette notice avant de prendre ce médicament importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous y aurez besoin de ces informations importantes pour vous.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour un usage spécifique. Ne donnez pas à d'autres personnes, même si les signes de leur maladie sont les mêmes.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans la notice, remarquez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que IXOR® et à quoi sert-il ?
2. Quelles sont les informations importantes à connaître avant de prendre IXOR® ?
3. Comment prendre IXOR® ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver IXOR® ?
6. Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE IXOR® ET A QUOI SERT-IL ?

- Classe pharmacothérapeutique

Code ATC : A02BC01

IXOR® comprimé effervescent est un inhibiteur de la pompe à protons. Il diminue la production d'acide dans l'estomac.

- Indications thérapeutiques

IXOR® comprimé effervescent est indiqué :

Chez les adultes :

- Le reflux gastro-œsophagien (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-œsophagien (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, ésomeprazole).

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

• Si vous êtes dans une des situations où vous ne devez pas prendre IXOR® comprimé effervescent à votre médecin ou votre pharmacien.

• En raison de la présence d'aspirine, IXOR® comprimé effervescent est contre-indiqué en cas de phénylcytonur.

- **Faites attention avec IXOR®**

précautions particulières d'emploi

Prendre en compte la teneur en sodium par comprimé effervescent.

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

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

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

IXOR® comprimé effervescent est un médicament. Par conséquent, il peut avoir des effets indésirables.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, vous devez informer votre médecin de tous les médicaments que vous prenez, car certains d'entre eux peuvent avoir des effets indésirables.

Un des éléments suivants se produisent :

• Vous perdez du poids sans raison apparente.

• Vous avez des douleurs à l'estomac.

• Vous vomissez de la nourriture.

• Vous avez des selles noires (telles que du sang).

• Vous souffrez de diarrhée sévère.

La prise de IXOR® comprimé effervescent a été associée à une faible augmentation du risque de fracture.

• Si vous avez des problèmes hépatiques.

• Si vous est déjà arrivé de développer une infection après un traitement avec un médicament qui réduit l'acidité de l'estomac.

• Vous devez faire un examen sanguin avant de commencer le traitement.

Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent, votre médecin vous surveillera de façon régulière. Vous devez lui signaler tous les symptômes et événements nouveaux.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons, en particulier IXOR® comprimé effervescent, en particulier si vous prenez un autre médicament, peut légèrement augmenter le risque de fracture.

Si vous avez une fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres, vous souffrez d'ostéoporose ou si vous avez une fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres, vous pouvez augmenter le risque de fracture.

Si vous avez une éruption sur la peau, évitez l'exposition au soleil, prévenez votre médecin et évitez l'exposition au soleil.

car vous devrez peut-être arrêter le traitement.

Rappelez-vous de mentionner à votre médecin tous les médicaments que vous prenez, car ils peuvent avoir des effets indésirables.

- **Enfants**

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

Si vous avez une infection à *Helicobacter pylori*, le traitement recommandé est de 1 an ou < 10 kg.

- **Prises d'autres médicaments**

Autres médicaments et IXOR® comprimé effervescent

Informez votre médecin ou pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, car ils peuvent avoir des effets indésirables.

IXOR® comprimé effervescent peut avoir des effets indésirables et certains médicaments peuvent avoir des effets indésirables.

Vous ne devez pas prendre IXOR® comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant de l'aspirine.

Vous devez informer votre médecin de tous les médicaments que vous prenez, car ils peuvent avoir des effets indésirables.

• Kétoconazole, itraconazole, posaconazole (utilisés dans le traitement des champignons).

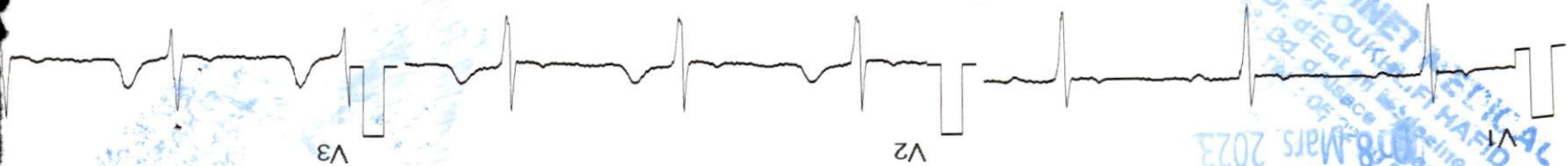
• Digoxine (utilisée dans le traitement de l'insuffisance cardiaque).

• Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété ou comme relaxant musculaire).

• Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie). Une surveillance par votre médecin est recommandée.

• Médicaments anti-coagulants (utilisés pour prévenir les caillots sanguins).

10mm/mV 25mm/s HF·DF HR:*** 10mm/mV 25mm/s HF·DF HR:***



HR:***

10mm/mV

25mm/s HF·DF

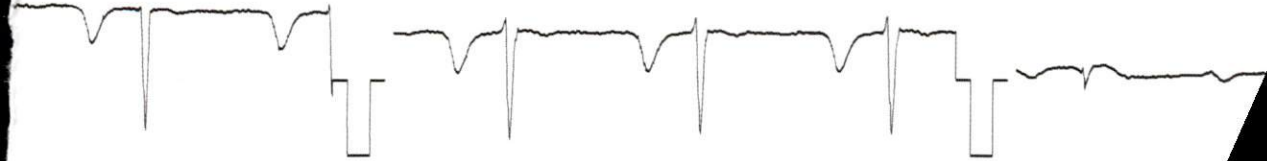
HR:***

10mm/mV

25mm/s HF

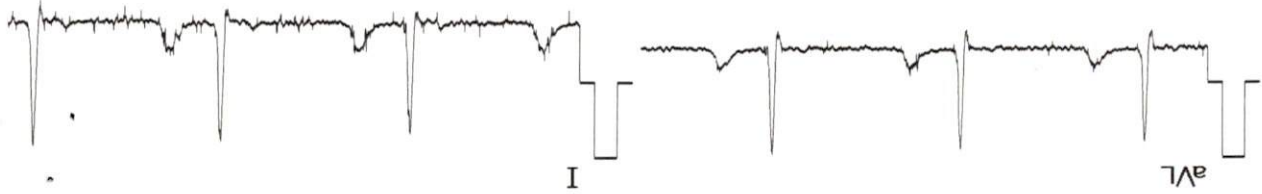
V5

V6





DF
HR:***



10mm/mV 25mm/s HF·DF
HR:***



AL FARABI

LABORATOIRE D'ANALYSES
MEDICALES & SCIENTIFIQUES

Dr. Asmae LAHLOU RABBAA

- Pharmacien Biologiste
- 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	• % ($\leq 1,2$)	1,4 : 08/05/2018
	soit 0,11	$10^9/L$ ($\leq 0,4$)	
Polynucléaires basophiles	0,0	% (≤ 1)	0,6 : 08/05/2018
	soit 0	$10^9/L$ ($\leq 0,07$)	
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	$\mu 3$ (9,3 à 11,9)	

Sérologie d'Helicobacter pylori IgG

(Tech : ELFA Minividas Biomerieux)

Résultat Positif
Index : 1,43

INTERPRETATION :

- < 0.75 : Négatif
- >= 0.75 à < 1.00 : Equivoque
- >= 1.00 : Positif

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

Téléphone : 05.22.44.19.77 - Fax: 05.22.44.19.78

Gsm : 06.63.60.88.87

E-mail : alfarabi-lahlou@hotmail.fr

Adresse : 51, Boulevard Rahal El Meskini Résidence ESSAFA - 1^{er} étage - Casablanca

IF : 41903968

TP : 34303968

CNSS : 2291087

ICE : 001634209000008