

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



Déclaration de Maladie
M22- 0025585

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0003086 Société : 157430
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : HAMEDDINE BRIKA KENN LITAMA MUSAFA
 Date de naissance :
 Adresse : Hay My ABDELLAH Rue 185 N° 23
 Tél. : 0662.34.3094 Total des frais engagés : 2477,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 29/03/2023
 Nom et prénom du malade : Hameddine Brika Elitama Age : 80 ans
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Diabète type 2 - HTA
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☒ ALC Pathologie :
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Signature de l'adhérent(e) : Le : / /

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Docteur JABRI Leila

Spécialiste en Endocrinologie

Diabétologie

Maladies Métaboliques

Diplômée de la Faculté

de Médecine de NICE

Diplômée en Echographie

Thyroïdienne - Université Paris Descartes

الدكتورة جبري ليلي

اختصاصية في مرض السكري

أمراض الغدد الصم - أمراض الايض

خريجة كلية الطب بنيس بفرنسا

حاصلة على دبلوم الفحص بالصدى

للغة الدرقية

Casablanca, le 25/03/23 في الدار البيضاء

Me HAMEDDINE
ep Litama
Brkg

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Bd El Khalil, H-ty My Abdallah, Ain Chock
Fix: 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90 / K

Dr. JABRI LEILA
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie
Rés. El Qods, Ain Chock - Casablanca
Tél: 05 22 50 66 06
INPE: 09116608

ORDO

LABORATOIRE EL KHALIL
Mme HAMEDDINE EP LITAMA
Née le: 01-01-1943 F



2303270024

A coller sur l'ordonnance

HgA1c
wee, weat
micralk jzuli
Enogramme sangin
TSHus
Acide urique
NFS

شارع القدس إقامة الصفا تجزئة السكن الانيق عمارة 405 رقم 18 الطابق الثالث الدار البيضاء

Bd El Qods, Résidence SAFFA, lotissement Assakan Al Anik, Imm 405 - 3ème étage N° 18 - Casablanca

Tél.: 05 22 50 66 06 - Email : diabeto.jabri@gmail.com



Date du prélèvement : 27-03-2023 - 2303270024 - Mme Breka HAMEDDINE EP LITAMA

MICROALBUMINURIE DES 24 HEURES:

Microalbuminurie en mg/L
(Immunoturbidimétrie - AU 480 BECKMAN)

453,0 mg/l (<20,0)

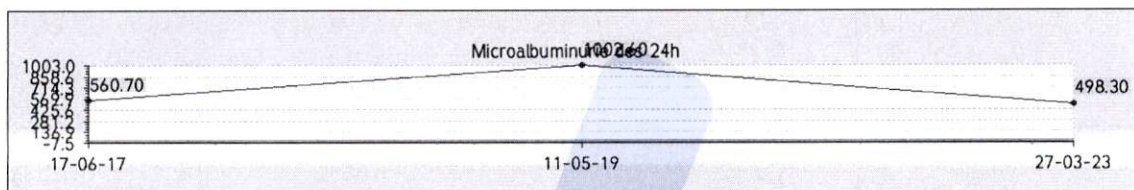
11-05-2019

557,0

Microalbuminurie des 24h

498,3 mg / 24h (<30,0)

1 002.6



BILAN ENDOCRINIEN

TSH Ultra-sensible

(Technique Chimiluminescence Beckman Coulter)

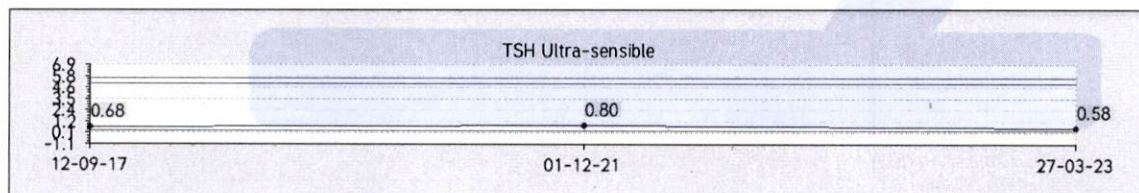
0,582 mUI/L (0,250-5,600)

01-12-2021

0,804

Valeurs de référence:

| Tranche d'âge | TSH(mUI/L) |
|-------------------------------|--------------|
| 0 à 1 mois | 0,70 à 18,10 |
| 1 à 12 mois | 1,12 à 8,21 |
| 1 à 5 ans | 0,80 à 6,25 |
| 6 à 10 ans | 0,80 à 5,40 |
| 11 à 14 ans | 0,70 à 4,61 |
| 15 à 18 ans | 0,50 à 4,33 |
| > à 19 ans | 0,25 à 5,00 |
| Femme enceinte 1er Trimestre | 0,05 à 3,70 |
| Femme enceinte 2eme Trimestre | 0,31 à 4,35 |
| Femme enceinte 3eme Trimestre | 0,41 à 5,18 |



Validé par : Dr Hoda OUALI ALAMI

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Bd El Khalil, Hay My Abdellah, Ain Chock
Fix : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90 / K1



مختبر الخليل للتحليلات الطبية و البيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

Biochimie - Bactériologie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Oncologie - Parasitologie - Mycologie - Virologie - Spermiologie

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الوالي العلمي

Date du prélèvement : 27-03-2023 – 2303270024 – Mme Breka HAMEDDINE EP LITAMA

08-10-2022

Acide Urique

(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN)

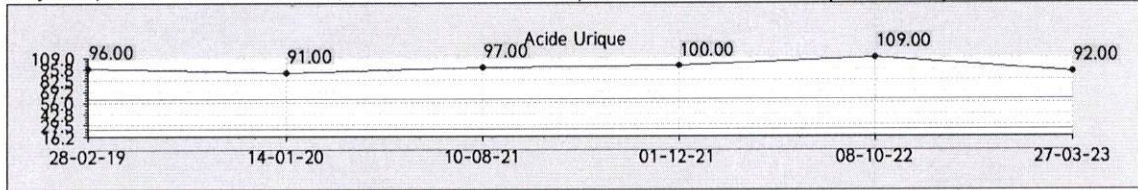
92 mg/L

(25-60)

109

0,55 mmol/L

(0,15-0,36)



09-12-2022

Glycémie à jeun

(Technique enzymatique – AU 480 BECKMAN)

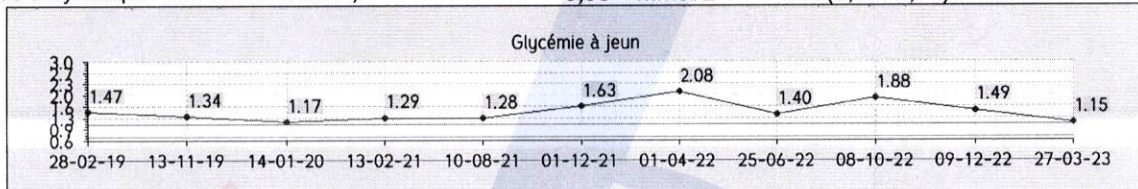
1,15 g/L

(0,70-1,10)

1,49

6,38 mmol/L

(3,89-6,11)



09-12-2022

Hémoglobine glyquée (HbA1c)

(Tosoh Biosciences GX – HPLC)

6,9 %

(4,0-6,0)

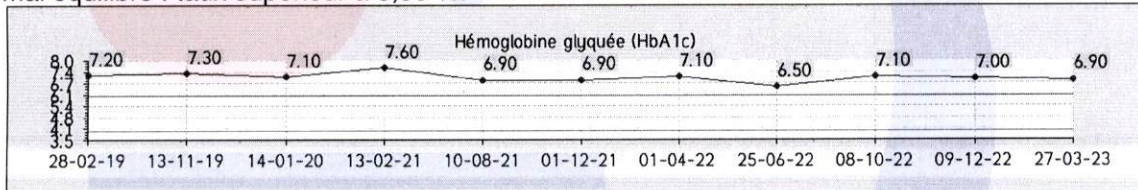
7,0

Valeurs de référence :

Sujet normoglycémique : 4,00 à 6,00 % de l'hémoglobine totale.

Sujet diabétique équilibré : objectif ciblé autour de 6,50 %.

Diabète mal équilibré : taux supérieur à 8,50 %.



BIOCHIMIE URINAIRE

11-05-2019

Diurèse des 24h

(Sous réserve d'un bon recueil urinaire)

1 100 ml / 24h

(800-1 500)

1 800

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Bd El Khalil, Hay Moulay Abdellah, Ain Chock
Fix : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90 / kl

LABORATOIRE KHALIL

2023/03/27 17:12

TOSOH

VD1.20

NO: 0032 TB 0004 -- 02

ID: 092303270024

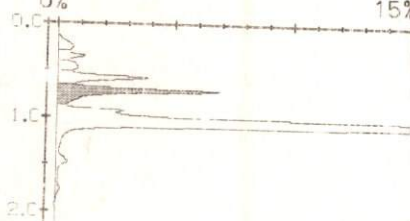
CAL(N) = 1.1371X + 0.6880

TP 1016

| NOM | % | TEMPS | AIRE |
|-------------|------|-------|--------|
| FP | 0.0 | 0.00 | 0.00 |
| A1A | 0.7 | 0.26 | 0.70 |
| A1B | 0.9 | 0.36 | 8.54 |
| F | 0.9 | 0.48 | 9.20 |
| LA1C+ | 2.8 | 0.58 | 27.56 |
| SA1C | 6.9 | 0.72 | 54.44 |
| AO | 89.3 | 1.05 | 888.10 |
| AIRE TOTALE | | | 994.54 |

HbA1c 6.9%

HbA1 8.4 % HbF 0.9 %
0% 15%





Date du prélèvement : 27-03-2023 - 2303270024 - Mme Breka HAMEDDINE EP LITAMA

08-10-2022

Calcium

(Arsenazo III - AU 480 BECKMAN)

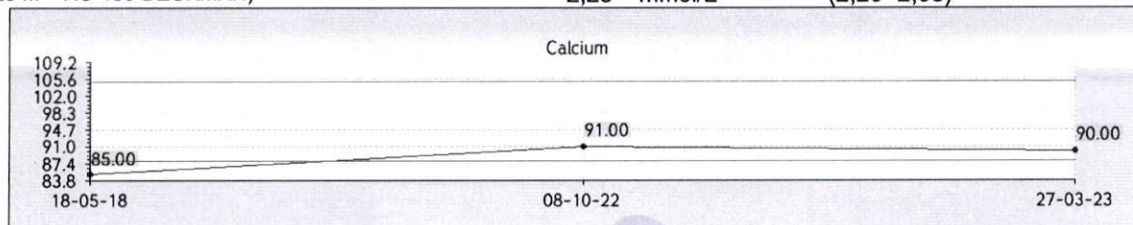
90 mg/L

(88-105)

91

2,25 mmol/L

(2,20-2,63)



09-12-2022

Urée

(Dosage enzymatique - AU 480 BECKMAN)

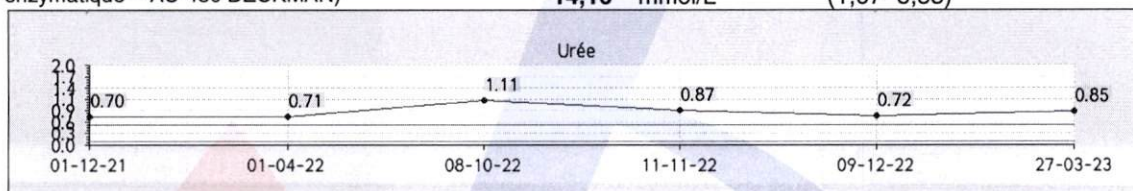
0,85 g/L

(0,10-0,50)

0,72

14,16 mmol/L

(1,67-8,33)



09-12-2022

Créatinine

(Technique enzymatique - AU 480 BECKMAN)

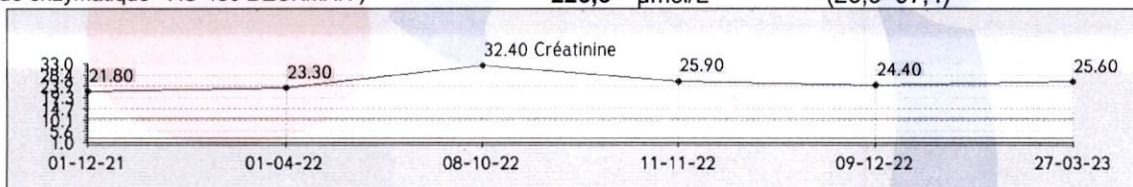
25,6 mg/L

(3,0-11,0)

24,4

226,6 µmol/L

(26,6-97,4)



08-10-2022

Clairance de la créatinine estimée selon MDRD (DFG)

(Race caucasienne)

19 mL/min

15

* Interprétation du DFG selon la HAS:

- Clairance de la créatinine normale : > à 60 mL/min
- Insuffisance rénale modérée : 30 - 60 mL/min
- Insuffisance rénale sévère : 15 - 30 mL/min
- Insuffisance rénale terminale : < à 15 mL/min

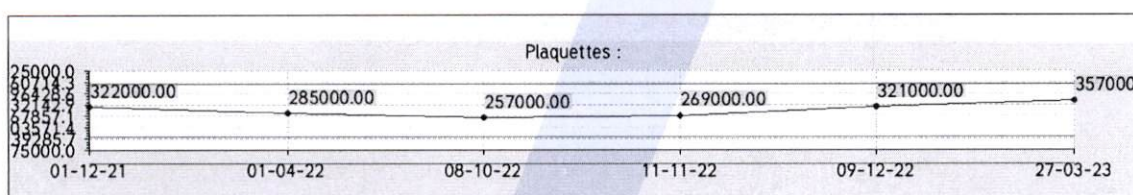
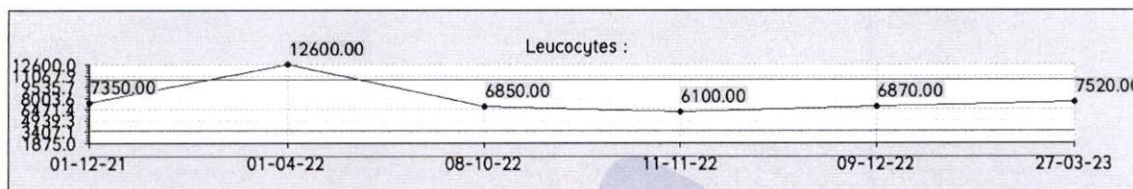
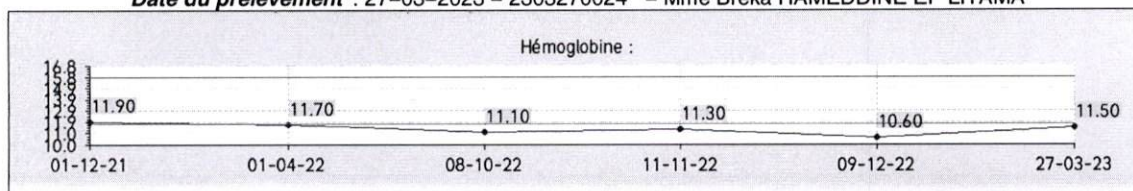
LABORATOIRE EL KHALIL

Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE

252, Bd El Khalil, Hay Moulay Abdellah, Ain Chock
Fix : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90 / ki



Date du prélèvement : 27-03-2023 – 2303270024 – Mme Breka HAMEDDINE EP LITAMA



BIOCHIMIE SANGUINE

Sodium (Na)

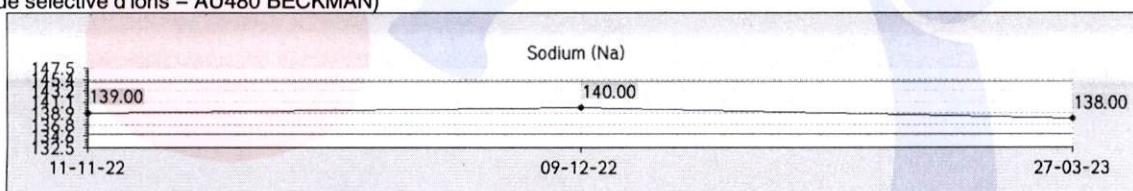
(Electrode sélective d'ions – AU480 BECKMAN)

138 mmol/L

(135–145)

09-12-2022

140



Potassium (K)

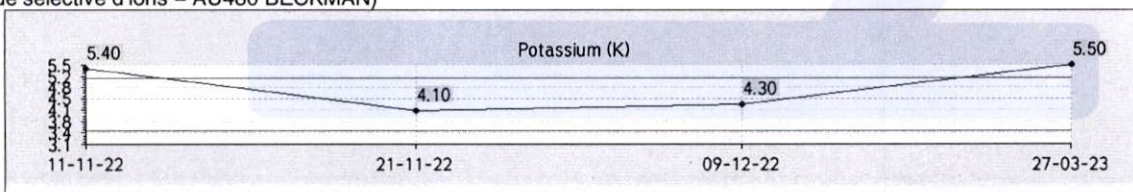
(Electrode sélective d'ions – AU480 BECKMAN)

5,50 mmol/L

(3,50–5,10)

09-12-2022

4,30



Chlore (Cl)

(Electrode sélective d'ions – AU 480 BECKMAN)

106 mmol/L

(95–110)

Bicarbonates (Réserve Alcaline)

(Dosage enzymatique – AU 480 BECKMAN)

24 mmol/L

(23–31)

Protéines totales

(Dosage colorimétrique – AU 480 BECKMAN)

67,7 g/L

(60,0–83,0)

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE

252, Bd El Khalil, Hay My Abdellah, Ain Chock
Tél : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90 / kl

Prélèvement à domicile sur Rendez-vous

Page 2 / 5



Date du prélèvement : 27-03-2023

Code patient : 1604080003

Né(e) le : 01-01-1943 (80 ans)

Mme Breka HAMEDDINE EP LITAMA

Dossier N° : 2303270024

Prescripteur : Dr LEILA JABRI



HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME (Automate : HORIBA Medical ABX PENTRA 80 XL)

(Les valeurs de référence sont en fonction de l'âge, du sexe, de l'état physiologique du patient, une éventuelle grossesse...)

09-12-2022

| | | | |
|-------------------------------|-------------------------------|-------------------|---------|
| Hématies : | 4,20 Millions/mm ³ | (3,85-5,20) | 3,65 |
| Hémoglobine : | 11,5 g/dL | (11,8-15,8) | 10,6 |
| Hématocrite : | 34,6 % | (35,0-45,5) | 31,9 |
| VGM : | 82 fL | (80-101) | 87 |
| TCMH : | 27 pg | (27-34) | 29 |
| CCMH : | 33,2 g/dL | (28,0-36,0) | 33,2 |
| Leucocytes : | 7 520 /mm ³ | (3 600-10 500) | 6 870 |
| Polynucléaires Neutrophiles : | 47 % | | 51 |
| Soit: | 3 534 /mm ³ | (2 000-7 500) | 3 504 |
| Lymphocytes : | 38 % | | 37 |
| Soit: | 2 858 /mm ³ | (1 000-5 000) | 2 542 |
| Monocytes : | 11 % | | 8 |
| Soit: | 827 /mm ³ | (<1 100) | 550 |
| Polynucléaires Eosinophiles : | 4 % | | 3 |
| Soit: | 301 /mm ³ | (0-600) | 206 |
| Polynucléaires Basophiles : | 0 % | | 1 |
| Soit: | 0 /mm ³ | (0-150) | 69 |
| Plaquettes : | 357 000 /mm ³ | (150 000-450 000) | 321 000 |
| VMP | 8,2 µm ³ | (6,0-11,0) | 8,5 |

Commentaire :

Anémie normochrome normocytaire.

LABORATOIRE EL KHALIL
Dr. Hoda OUALI ALAMI
MEDECIN BIOLOGISTE
252, Bd El Khalil, Hay My Abdellah, Ain Chock
Fix : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90 / kl



مختبر الخليل للتحليلات الطبية و البيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

Biochimie - Bactériologie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Oncologie - Parasitologie - Mycologie - Virologie - Spermiologie

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الوالي العلمي

INPE :



093061166

FACTURE N° : 2303270024

Casablanca le 27-03-2023

Mme Breka HAMEDDINE EP LITAMA

Demande N° 2303270024

Analyses :

| Récapitulatif des analyses | | | |
|----------------------------|--------------------------|------|-------|
| CN | Analyse | Val | Clefs |
| | Microalbuminurie des 24h | B100 | B |
| 0100 | Acide urique | B30 | B |
| 0104 | Calcium | B30 | B |
| 0105 | Chlore | B30 | B |
| 0111 | Créatinine | B30 | B |
| 0118 | Glycémie | B30 | B |
| 0119 | Hémoglobine glycosylée | B100 | B |
| 0130 | Protéines | B30 | B |
| 0131 | Potassium | B30 | B |
| 0132 | Réserve alcaline | B40 | B |
| 0133 | Sodium | B30 | B |
| 0135 | Urée | B30 | B |
| 0163 | TSH | B250 | B |
| 0216 | Numération formule | B80 | B |

Total des B : 840

Total des E : 0.00

TOTAL DOSSIER : 1010.00DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : mille dix dirhams

LABORATOIRE EL KHALIL

Dr. Hoda OUALI ALAMI

MEDECIN BIOLOGISTE

252, Bd El Khalil, Hay My Abdellah, Ain Chok
Fix : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90 / K

252, Bd. EL KHALIL , Hay My Abdellah, Ain Chok, Casablanca- Tél : 0522526252 / FAX:
0522211090

E-Mail : labo.elkhalil@gmail.com - Patente N : 34046060 - I.F.N : 15214903 - CNSS : 4204096

ICE : 001603906000091

Docteur JABRI Leila

Spécialiste en Endocrinologie

Diabétologie

Maladies Métaboliques

Diplômée de la Faculté

de Médecine de NICE

Diplômée en Echographie

Thyroïdienne - Université Paris Descartes

29 Mars 2023

الدكتورة جبري ليلي

اختصاصية في مرض السكري

أمراض الغدد الصم - أمراض الايض

خريجة كلية الطب بنيس بفرنسا

حاصلة على دبلوم الفحص بالصدى

للغدة الدرقية

Casablanca, leالدار البيضاء في

Mme HAMEDDINE EP LITAMA
BRIKA

1/ MIXTARD 30 HM

44 U le matin

32 U le soir pd 3 mois

2/ Coveram 10/5 mg

1 cp/j pd 3 mois

3/ Ferplex amp

1 amp/j pd 2 mois

DR. JABRI LEILA
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie Maladies Métaboliques
Rés. Safa El Qods Assakan Al Anik - Casablanca
Ed. El Qods Assakan Al Anik - Casablanca
Tél : 05 22 50 66 06
INPE : 09116608

PHARMACIE FAMILIALE INARA
SARL AU
Hay My. Abdellah Rue 187
N°15 Casa - Tél: 0529 294 850

شارع القدس إقامة الصفا تجزئة السكن الانيق عمارة 405 رقم 18 الطابق الثالث الدار البيضاء

Bd El Qods, Résidence SAFFA, lotissement Assakan Al Anik, Imm 405 - 3ème étage N° 18 - Casablanca

Tél.: 05 22 50 66 06 - Email : diabeto.jabri@gmail.com

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ حَبَات

بيرانالودوبريل / أرجينين / أميلوديبيين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ حَبَات

بيرانالودوبريل / أرجينين / أميلوديبيين

كوفيرام® 5 ملغ / 5 ملغ حَبَات

بيرانالودوبريل / أرجينين / أميلوديبيين

كوفيرام® 10 ملغ / 5 ملغ حَبَات

بيرانالودوبريل / أرجينين / أميلوديبيين

269,00

قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

اليها من جديد.

أو الصيدلاني.

بمجرد إطلاقه إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.

مع الطبيب أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى بها في هذه النشرة (أنظر إلى

المحتمة؟)

زيادة غير متوقعة في التآكل الحاد لضغط الدم لكوفيرام حبة.

الحمل الإرضاع والخصوبة

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، أو تعتقدين أنك حامل أو كنت تخططين للحمل، فاطلبي نصيحة طبيبك أو

الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.

الحمل

يجب أن تخبري طبيبك إذا كنت تعتقدين أنك حامل (أو قد تصبحين) حاملاً.

عادة سوف ينصحك طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه حيث

سيضطر لك دواء آخر يديلاً عنه.

لا ينصح بأخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إستعماله

بعد الشهر الثالث من الحمل.

الإرضاع

لقد ثبت أن الأميلوديبيين يفرز في حليب الأم بكميات ضئيلة.

أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع.

لا يوصى بإعطاء كوفيرام حبة للأمهات المرضعات، ويمكن لطبيبك أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت تفضلين

الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لولائه (خديج).

قيادة السيارات أو العمل على الآليات

1. ما هي حالة يستعمل؟

2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام حبة؟

3. كيف يؤخذ كوفيرام حبة؟

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

5. كيف يحفظ كوفيرام حبة؟

6. محتويات العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو كوفيرام حبة وفي أية حالة يُستعمل؟

الغثة العلاجية الصيدلانية: مثبّط للخميرة المحلّولة للأنيوتيسين (IEC) وحاصر للكالسسيوم.

كود : C09BB04 : ATC

يوصف كوفيرام حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني و/أو لعلاج أمراض الشريان التاجي المستقر (في حال

تناقص أو إنحصار الدم الوارد للقلب).

فيما يمكن المرضى الذين يستعملون البيتانودوبريل و الأميلوديبيين بطريقة منفصلة أن يأخذوا كلا المادتين

في حبة واحدة من كوفيرام حبة.

إن كوفيرام حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين: البيرانالودوبريل والأميلوديبيين.

إن البيرانالودوبريل مثبّط للخميرة المحلّولة للأنيوتيسين (IEC)، و الأميلوديبيين حاصر للكالسسيوم (ينتمي

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ حَبَات

بيرانالودوبريل / أرجينين / أميلوديبيين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ حَبَات

بيرانالودوبريل / أرجينين / أميلوديبيين

كوفيرام® 5 ملغ / 5 ملغ حَبَات

بيرانالودوبريل / أرجينين / أميلوديبيين

كوفيرام® 10 ملغ / 5 ملغ حَبَات

بيرانالودوبريل / أرجينين / أميلوديبيين

269,00

قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

اليها من جديد.

أو الصيدلاني.

بمجرد إطلاقه إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.

مع الطبيب أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى بها في هذه النشرة (أنظر إلى

المحتمة؟)

زيادة غير متوقعة في التآكل الحاد لضغط الدم لكوفيرام حبة.

الحمل الإرضاع والخصوبة

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، أو تعتقدين أنك حامل أو كنت تخططين للحمل، فاطلبي نصيحة طبيبك أو

الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.

الحمل

يجب أن تخبري طبيبك إذا كنت تعتقدين أنك حامل (أو قد تصبحين) حاملاً.

عادة سوف ينصحك طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه حيث

سيضطر لك دواء آخر يديلاً عنه.

لا ينصح بأخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إستعماله

بعد الشهر الثالث من الحمل.

الإرضاع

لقد ثبت أن الأميلوديبيين يفرز في حليب الأم بكميات ضئيلة.

أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع.

لا يوصى بإعطاء كوفيرام حبة للأمهات المرضعات، ويمكن لطبيبك أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت تفضلين

الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لولائه (خديج).

قيادة السيارات أو العمل على الآليات

1. ما هي حالة يستعمل؟

2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام حبة؟

3. كيف يؤخذ كوفيرام حبة؟

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

5. كيف يحفظ كوفيرام حبة؟

6. محتويات العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو كوفيرام حبة وفي أية حالة يُستعمل؟

الغثة العلاجية الصيدلانية: مثبث للخميرة المحلولة للأجيوتستين (IEC) وحاصر للكالسيوم.

كود : C09BB04 : ATC

يوصف كوفيرام حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني و/أو لعلاج أمراض الشريان التاجي المستقر (في حال

تناقص أو إنحصار الدم الوارد للقلب).

فيما يمكن المرضى الذين يستعملون البيتانودوبريل و الأميلوديبيين بطريقة منفصلة أن يأخذوا كلا المادتين

في حبة واحدة من كوفيرام حبة.

إن كوفيرام حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين: البيرانالودوبريل والأميلوديبيين.

إن البيرانالودوبريل مثبث للخميرة المحلولة للأجيوتستين (IEC)، والأميلوديبيين حاصر للكالسيوم (ينتمي

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ حَبَات

بيرانالودوبريل / أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ حَبَات

بيرانالودوبريل / أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 5 ملغ / 5 ملغ حَبَات

بيرانالودوبريل / أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 5 ملغ حَبَات

بيرانالودوبريل / أرجينين / أملوديبين

269,00

قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

اليها من جديد.

أو الصيدلاني.

بمجرد إطلاقه إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.

مع الطبيب أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى بها في هذه النشرة (أنظر إلى

المحتمة؟)

زيادة غير متوقعة في التآكل الحاد لضغط الدم لكوفيرام حبة.

الحمل الإرضاع والخصوبة

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، أو تعتقدين أنك حامل أو كنت تخططين للحمل، فاطلبي نصيحة طبيبك أو

الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.

الحمل

يجب أن تخبري طبيبك إذا كنت تعتقدين أنك حامل (أو قد تصبحين) حاملاً.

عادة سوف ينصحك طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه حيث

سيضطر لك دواء آخر يديلك.

لا ينصح بأخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إستعماله

بعد الشهر الثالث من الحمل.

الإرضاع

لقد ثبت أن الأموديبين يفرز في حليب الأم بكميات ضئيلة.

أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع.

لا يوصى بإعطاء كوفيرام حبة للأمهات المرضعات، ويمكن لطبيبك أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت تفضلين

الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لأوانه (خديج).

قيادة السيارات أو العمل على الآليات

3. إذا كنت في حالة يستعمل؟

2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام، حبة؟

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

3. كيف يحفظ كوفيرام، حبة؟

6. محتويات العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو كوفيرام، حبة وفي أية حالة يُستعمل؟

الفئة العلاجية الصيدلانية: مثبت للخميرة المحوّل للأنيوتنسين (IEC) وحاصر للكالسسيوم.

كود : C09BB04

يوصف كوفيرام، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني و/أو لعلاج أمراض الشريان التاجي المستقر (في حال

تناقص أو إنحصار الدم الوارد للقلب).

فيما يمكن المرضى الذين يستعملون البيتانودوبريل و الأموديبين بطريقة منفصلة أن يأخذوا كلا المادتين

في حبة واحدة من كوفيرام، حبة.

إن كوفيرام، حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين: البيرانالودوبريل والأموديبين.

إن البيرانالودوبريل مثبت للخميرة المحوّل للأنيوتنسين (IEC)، والأموديبين حاصر للكالسسيوم (ينتمي

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 pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou 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 orale
intestinale et digestive
Antibiotiques

- Si vous prenez :
 - osseux (ostéopores)
 - La pénicillamine
 - articulations).
 - Alfa méthyl dopa
 - artérielle.
 - Thyroxine, utilisée
 - thyroïde trop peu active).
- Lévodopa et carbido utilisés pour le traitement de la maladie de Parkinson.

Mycophénolate mofétil, utilisé en prévention de rejet de greffe. L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des 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 (IHF), 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

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



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 pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou 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 orale
intestinale et digestive
Antibiotiques

- Si vous prenez :
 - osseux (ostéopores)
 - La pénicillamine
 - articulations).
 - Alfa méthyl dopa
 - artérielle.
 - Thyroxine, utilisée
 - thyroïde trop peu active).
- Lévodopa et carbido utilisés pour le traitement de la maladie de Parkinson.

Mycophénolate mofétil, utilisé en prévention de rejet de greffe. L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des 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

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



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 pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou 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 orale
intestinale et digestive
Antibiotiques

- Si vous prenez :
 - osseux (ostéopores)
 - La pénicillamine
 - articulations).
 - Alfa méthyl dopa
 - artérielle.
 - Thyroxine, utilisée
 - thyroïde trop peu active).
- Lévodopa et carbido utilisés pour le traitement de la maladie de Parkinson.

Mycophénolate mofétil, utilisé en prévention de rejet de greffe. L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des 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

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



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 pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou 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 orale
intestinale et digestive.
Antibiotiques :

- Si vous prenez des antibiotiques (oséophtiques).
- La pénicillamine (arthralgies).
- Alfa méthyl dopa (hypertension artérielle).
- Thyroxine, utilisée (thyroïde trop peu active).
- Lévodopa et carbidoopa utilisés pour le traitement de la maladie de Parkinson.

Mycophénolate mofétil, utilisé en prévention de rejet de greffe. L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des 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

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



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 pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou 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 orale
intestinale et digestive
Antibiotiques

- Si vous prenez :
 - osseux (ostéopores)
 - La pénicillamine
 - articulations).
 - Alfa méthyl dopa
 - artérielle.
 - Thyroxine, utilisée
 - thyroïde trop peu active).
- Lévodopa et carbido utilisés pour le traitement de la maladie de Parkinson.

Mycophénolate mofétil, utilisé en prévention de rejet de greffe. L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des 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 (IHF), 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

FERPLEX® 40 mg
Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs



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 pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou 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 orale
intestinale et digestive.
Antibiotiques :

- Si vous prenez des antibiotiques (oséophtiques).
- La pénicillamine (arthralgies).
- Alfa méthyl dopa (hypertension artérielle).
- Thyroxine, utilisée (thyroïde trop peu active).
- Lévodopa et carbido dopa utilisés pour le traitement de la maladie de Parkinson.

Mycophénolate mofétil, utilisé en prévention de rejet de greffe. L'absorption intestinale du fer et ainsi l'efficacité du FERPLEX 40 mg solution orale peut être réduite si l'administration est accompagnée par les médicaments mentionnés ci-dessous. Il est nécessaire d'espacer d'au moins deux heures la prise du FERPLEX et celle des 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 (IHF), 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

FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Flacons buvables

PPV 60,00 Dhs

