

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

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 Aïal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Aïal 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

Declaration de Maladie

N° W19-579767

ND: 49365

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0210485 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Mr. Ismail Nani Idhiss

Date de naissance :

Adresse :

Tél : 06 22 16 31 01 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 17/10/2020

Nom et prénom du malade : Kazzia Zahra Age : 50 ans

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

Nature de la maladie : Lupus systémique

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.

Signature de l'adhérent(e) : Le : / /

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
17/10/20	CS		G	INF : 010111713117
28/10/20	contrôle		G	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	28/10/20	23.00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	17/10/20	Dr. BOUAYEB KHAYOUNE Médecin Biologiste 438, Bd 6 Novembre C.D. Ca TEL : 05 22 55 69 10 11	

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF																	
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INF : <input type="text"/>													
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>													
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>				H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B	
H																	
25533412	21433552																
00000000	00000000																
D	G																
00000000	00000000																
35533411	11433553																
B																	
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel Thérapeutique, nécessaire à la profession																	
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>														
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS			VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION														

Dr. Sanaa'EL HERRAR

Spécialiste en Médecine Interne
Maladies Rhumatismales
Maladies des os et des articulations
Gériatrie , Check-up médical

Diplômée de la faculté de Médecine de Casablanca
Diplômée de la Faculté de Médecine
Pierre et Marie Curie (Paris)



الدكتورة سناء الحرار
أخصائية في الطب الباطني
أمراض الروماتيزم، العظام والمفاصل
طب المسنين وأمراض الشيخوخة
خريجة كلية الطب بالدار البيضاء
مجازة من كلية الطب بباريس

Ordonnance

Casablanca, le 28/10/2020
Mme. KAZZIOU Zahra

1/ PLAQUENIL 200 MG CP

1 cp*2/j pdt 4 mois

2/ TECPRIL 2.5 MG

1 cp*2/j pdt 4 mois

3/ DONA 1500 SACHET

1 sachet/j pdt 4 mois

4/ TARDYFERON 80 MG

2 cp/j le matin pdt 2 mois

puis 1 cp/j pdt 2 mois

5/ IBERTIN 1G SACHET

1 sachet *2/j pdt une semaine



Dr. Sanaa EL HERRAR
Spécialiste en Médecine Interne
40, Rue des Hôpitaux, Immeuble les Roseaux
étage 3 n° 12, Casablanca
Tél: 05 22 49 11 86 - 06 48 95 93 48



40, Rue des Hôpitaux, Immeuble les Roseaux,
étage 3 n° 12, (En face du Centre de diagnostic
Ibn Rochd, Pavillon 28), Casablanca



05 22 49 11 86



06 48 95 93 48

Dr.elherrar@gmail.com

40, زقة المستشفيات

(مقابل مركز التشخيص ابن رشد، جناح 28)

الطابق 3 الشقة 12، الدار البيضاء

IBERTIN® 1g/125 mg, 500mg/62,5 mg, Sachets

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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'information 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sommaire notice :

1. Qu'est-ce que IBERTIN® 1g/125 mg, 500mg/62,5 mg Sachets et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IBERTIN® 1g/125 mg, 500mg/62,5 mg Sachets ?
3. Comment prendre IBERTIN® 1g/125 mg, 500mg/62,5 mg Sachets ?
4. Quels sont les éventuels effets indésirables ?
5. Comment conserver IBERTIN® 1g/125 mg, 500mg/62,5 mg Sachets ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE IBERTIN® 1G/125 MG, 500MG/62,5 MG SACHETS, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTIBACTERIENS A USAGE SYSTEMIQUE

Code ATC : J01CR02

IBERTIN® est une association d'amoxicilline et d'acide clavulanique, puissant inhibiteur de bêta-lactamases. L'acide clavulanique inhibe rapidement et irréversiblement la plupart des bêta-lactamases produites par des bactéries à Gram + et à Gram -.

IBERTIN® se montre actif sur un nombre important de bactéries y compris les bactéries résistantes par type essentiellement pénicillinaes. IBERTIN® est indiqué dans les cas si

- Chez l'adulte :

- Otites moyennes aiguës de l'adulte
- Sinusites maxillaires aiguës et autres
- Angines récidivantes, amygdalite ch
- Surinfections de bronchites aiguës c
- éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 60 ans, en cas de risque évolutif ou en seconde intention.

- Exacerbations de broncho-pneumopathies chroniques

- Pneumopathies aiguës du patient à risque, notamment éthylique chronique, tabagique, âgé de plus de 65 ans ou présentant des troubles de la déglutition.

- Cystites aiguës récidivantes, cystites non compliquées de la femme et pyélonéphrites aiguës non compliquées dues à des germes sensibles

- Infections gynécologiques hautes, en association à un autre antibiotique actif sur les chlamydiae.

- Parodontites

- Infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites.
- Traitement de relais de la voie injectable.

- Chez l'enfant de plus de 30 mois :

- otites moyennes aiguës du jeune enfant, otites récidivantes,
- sinusites,
- infections respiratoires basses de l'enfant de 30 mois à 5 ans,
- surinfections de broncho-pneumopathies chroniques,
- infections urinaires récidivantes ou compliquées à l'exclusion des prostatites,
- infections stomatologiques sévères : abcès, phlegmons, cellulites,

parodontites.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IBERTIN® 1G/125 MG, 500MG/62,5 MG SACHETS :

- Ne pas prendre IBERTIN® 1g/125 mg, 500mg/62,5 mg SACHETS dans les cas suivants :

- Allergie aux antibiotiques de la famille des bêta-lactamines (pénicillines, céphalosporines) : tenir compte du risque d'allergie croisée avec les antibiotiques du groupe des céphalosporines,
- Allergie à l'un des composants du médicament,
- Antécédent d'atteinte hépatique liée à l'association amoxicilline/acide clavulanique,
- Phénylcétonurie, en raison de la présence d'aspartam (E951).

- Mises en gardes spéciales :

- La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement et la mise en place d'un traitement adapté.
- Des réactions immunoallergiques, dont des réactions d'hypersensibilité (anaphylaxie) sévères et parfois fatales ont été exceptionnellement observées chez les malades traités par les bêta-lactamines. Leur administration nécessite donc un interrogatoire préalable. Devant des antécédents d'allergie typique à ces produits, la contre-indication est formelle.

- L'allergie aux pénicillines est croisée avec l'allergie aux céphalosporines dans 5 à 10% des cas. Ceci conduit à proscrire les pénicillines lorsque le sujet est un allergique connu aux céphalosporines.

- La survenue, en début de traitement, d'un érythème généralisé fébrile associé à des pustules, doit faire suspecter une pustulose exanthématique aiguë généralisée; elle impose l'arrêt du traitement et contre-indique toute nouvelle administration d'amoxicilline seule ou associée.

- Précautions d'emploi :

- Adapter la posologie chez le patient ayant une insuffisance rénale (clairances de la créatinine inférieures ou égales à 30 ml/min).
- Utiliser avec précaution en cas d'atteinte hépatique.
- Tenir compte de la teneur en potassium chez les personnes suivant un régime hypokaliémiant.

- Usage des autres médicaments :

Ce médicament est généralement déconseillé en cas d'association avec la méthotrexate.

existe un risque accru de réactions (ion avec l'allopurinol.

médecin ou à votre pharmacien si vous ment un autre médicament, même s'il s'agit ans ordonnance.

- grossesse et allaitement :

Ce médicament peut être prescrit pendant la grossesse si besoin.

Cependant, une augmentation du risque d'entérocolite nécrosante chez les nouveau-nés a été observée chez les femmes ayant un risque d'accouchement imminent et recevant l'association amoxicilline/acide clavulanique.

Allaitement : L'allaitement est possible en cas de prise de ce médicament étant donné que son passage dans le lait maternel est faible.

Cependant, il faut interrompre le traitement (ou l'allaitement) en cas de survenue de diarrhée, candidose ou d'éruption cutanée chez le nourrisson.

En règle générale, pendant la grossesse et l'allaitement, il convient de toujours consulter votre médecin ou votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

3. Comment prendre IBERTIN® 1g/125 mg, 500mg/62,5 mg SACHETS.

- Posologie et Mode d'administration. Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Posologies exprimées en amoxicilline :

- Chez l'adulte : IBERTIN® 1g/125 mg

Adulte normorénal (poids 40 ≥ kg)

- 2 g/jour en 2 prises :

TECPRIL®

COMPOSITIONS

	par gélule
- Ramipril (DCI)	1,25 mg
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	2,5 mg
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	5 mg
Excipients q.s	
- Ramipril (DCI)	10 mg
Excipients q.s	

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg. Tecpril® 2,

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde cor persistante. Le traitement au long risque d'évolution vers l'insuff
- Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRIL faible 1,25 mg. TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
 - Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.
- Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : la posologie de 1,25 mg par jour est la réponse tensionnelle du patient. La créatinine afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise unique, la réponse tensionnelle obtenue, sans

Clairance de la créatinine (ml/min)	
≥ 30	
entre 10 et 30	

Chez ces malades, la pratique médicale préconise une surveillance médicale stricte, notamment la surveillance de la fonction rénale et de la fonction cardiaque. Chez l'hypertendu hémodialysé, la dose de ramipril doit être adaptée en fonction de la dose de dialyse du ramiprilat déterminée après 2 à 4 semaines, à 10 mg par jour (variant de 10 à 30 ml/min).

En cas d'insuffisance hépatique, la posologie initiale sera de 1,25 mg par jour. En cas d'insuffisance hépatique, la posologie initiale sera de 1,25 mg par jour.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 4 semaines après l'infarctus, pendant 2 à 4 semaines, à 10 mg par jour (variant de 10 à 30 ml/min).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment la surveillance de la fonction rénale et de la fonction cardiaque. En cas d'insuffisance rénale, la posologie initiale sera de 1,25 mg par jour. En cas d'insuffisance hépatique, la posologie initiale sera de 1,25 mg par jour.

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans aliments, sans modifier pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée chez certains patients traités par ramipril.

TECPRIL®

COMPOSITIONS

	par gélule
- Ramipril (DCI) Excipients q.s	1,25 mg
- Ramipril (DCI) Excipients q.s	2,5 mg
- Ramipril (DCI) Excipients q.s	5 mg
- Ramipril (DCI) Excipients q.s	10 mg

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg. Tecpril® 2.

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde cor persistante. Le traitement au long cours d'évolution vers l'insuff
- Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRIL faible 1,25 mg. TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.

Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : la posologie de 1,25 mg par jour est la réponse tensionnelle du patient. La créatinine afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise par jour, la réponse tensionnelle obtenue, sans

Clairance de la créatinine (ml/min)	
≥ 30	
entre 10 et 30	

Chez ces malades, la pratique médicale préconise une surveillance médicale stricte, notamment la surveillance du potassium et de la créatinine pendant la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : la ramipril de dialyse du ramiprilat déterminée après 3 mois est de 21 ml/min (variant de 10 à 30 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique, il n'y a pas de modification de la posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, lorsque le patient sera cliniquement stable (stabilité hémodynamique et résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, en l'absence d'intolérance, la dose sera réduite à 2,5 mg par jour. Dans tous les cas, la dose maximale de 5 mg par jour.

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment la surveillance du potassium et de la créatinine. En cas d'insuffisance rénale (d'insuffisance rénale), la dose initiale sera de 1,25 mg par jour, la dose maximale de 5 mg par jour.

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise. Dans tous les cas, si la tolérance tensionnelle est bonne, la dose sera augmentée à 5 mg par jour après 2 à 4 semaines, à 10 mg par jour après 4 à 6 semaines, à 10 mg/jour en une seule prise.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans aliments, ne modifiant pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise, avec ou sans aliments, 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

TECPRIL®

COMPOSITIONS

	par gélule
- Ramipril (DCI) Excipients q.s	1,25 mg
- Ramipril (DCI) Excipients q.s	2,5 mg
- Ramipril (DCI) Excipients q.s	5 mg
- Ramipril (DCI) Excipients q.s	10 mg

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg. Tecpril® 2.

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde cor persistante. Le traitement au long risque d'évolution vers l'insuff
- Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRIL faible 1,25 mg. TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
 - Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.
- Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : la posologie de 1,25 mg par jour est la réponse tensionnelle du patient. La créatinine afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise par jour, la réponse tensionnelle obtenue, sans

Clairance de la créatinine (ml/min)	Posologie
≥ 30	2,5 mg
entre 10 et 30	1,25 mg

Chez ces malades, la pratique médicale préconise une surveillance médicale stricte, notamment la surveillance du potassium et de la créatinine pendant la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : la ramipril de dialyse du ramiprilat déterminée après 3 mois est de 21 ml/min (variant de 10 à 30 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique, il n'y a pas de modification de la posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 4 semaines après l'infarctus, lorsque le patient est cliniquement stable (stabilité hémodynamique résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise. En cas d'intolérance, la dose sera réduite à 2,5 mg par jour. Dans tous les cas, la dose sera doublée toutes les 2 semaines (matin et soir).

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment la surveillance du potassium et de la créatinine. En cas d'insuffisance rénale (dose initiale entre 10 et 30 ml/min), la dose initiale maximale de 5 mg par jour.

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise. Dans tous les cas, si la tolérance tensionnelle est bonne, la dose sera doublée après 2 à 4 semaines à 5 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, la dose sera doublée à 10 mg/jour en une seule prise.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans aliments, ne modifiant pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise, 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

TECPRIL®

COMPOSITIONS

	par gélule
- Ramipril (DCI) Excipients q.s	1,25 mg
- Ramipril (DCI) Excipients q.s	2,5 mg
- Ramipril (DCI) Excipients q.s	5 mg
- Ramipril (DCI) Excipients q.s	10 mg

FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg. Tecpril® 2,

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde cor persistante. Le traitement au long risque d'évolution vers l'insuff
- Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

TECPRIL faible 1,25 mg. TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.
 - Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.
- Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : la posologie de 1,25 mg par jour est la réponse tensionnelle du patient. La créatinine afin de détecter l'apparition d'une éventuelle insuffisance rénale.
- En cas d'insuffisance rénale : la posologie initiale sera de 1,25 mg en une prise par jour, la réponse tensionnelle obtenue, sans

Clairance de la créatinine (ml/min)	Posologie
≥ 30	2,5 mg
entre 10 et 30	1,25 mg

Chez ces malades, la pratique médicale préconise une surveillance médicale stricte, notamment la surveillance du potassium et de la créatinine pendant la période de stabilité thérapeutique. Les diurétiques de l'anse.

Chez l'hypertendu hémodialysé : la ramipril de dialyse du ramiprilat déterminée après 30 jours est de 21 ml/min (variant de 10 à 30 ml/min). En cas d'insuffisance hépatique, il n'y a pas de modification de la posologie.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 4 semaines après l'infarctus, lorsque le patient sera cliniquement stable (stabilité hémodynamique et résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise. En cas d'intolérance, la dose sera réduite à 2,5 mg par jour. Dans tous les cas, la dose maximale de 5 mg par jour.

La mise en route du traitement sera suivie d'une surveillance médicale stricte, notamment la surveillance du potassium et de la créatinine. En cas d'insuffisance rénale (dose initiale de 1,25 mg par jour), la dose initiale maximale de 5 mg par jour.

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise. Dans tous les cas, si la tolérance tensionnelle est bonne, la dose sera augmentée après 2 à 4 semaines à 5 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, la dose sera augmentée après 2 à 4 semaines, à 10 mg/jour en une seule prise.

Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avec ou sans aliments, ne modifiant pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise, à jeun, 1/2 verre d'eau.

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

Tardyferon® 80 mg

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANÉMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé pour traiter une carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments instables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétohydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).

Ce médicament peut être utilisé pour traiter une maladie de



6 118001 103041

Tardyferon® 80mg

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA

41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca

Pharmacien Responsable : Amina DAOUIDI

(cniostyramine).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

Immunosuppresseurs pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa, la carbidopa).

du calcium.

ammoniac pour traiter une acidité excessive (gastro-intestinaux, charbon actif, calcium et de magnésium).

ammoniac pour traiter l'hypercholestérolémie.

(cniostyramine).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

Tardyferon® 80 mg

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTI-ANÉMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé pour traiter une carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments instables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétohydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).

... médicament pour traiter une maladie de



Tardyferon® 80mg
30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

... pour traiter la maladie de Parkinson (la lévodopa, la carbidopa).
... du calcium.

... pour traiter une acidité excessive (les médicaments anti-acidité, le pepsine, les médicaments gastro-intestinaux, le charbon actif, le calcium et de magnésium).

... pour traiter l'hypercholestérolémie (la niastatine).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

Tardyferon® 80 mg

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTI-ANÉMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé pour traiter une carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments instables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétohydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).

... médicament pour traiter une maladie de



6 118001 103041

Tardyferon® 80mg

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA

41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca

Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

(cniostyramine).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

Immunosuppresseurs pour traiter la maladie de Parkinson (l-dopa, la levodopa, la carbidopa).
du calcium.
ammoniac pour traiter une acidité excessive (gastro-intestinaux, charbon actif, calcium et de magnésium).
ammoniac pour traiter l'hypercholestérolémie.

(cniostyramine).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

Tardyferon® 80 mg

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANÉMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé pour traiter une carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinale chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments instables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétohydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).

Le médicament pour traiter une maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).

Le médicament pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa).



Tardyferon® 80mg

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA

41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca

Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

(cniostyramine).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments

boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

Tardyferon® 80 mg

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANÉMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé pour prévenir par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments instables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétohydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).

Ce médicament peut être utilisé pour traiter une maladie de



6 118001 103041

Tardyferon® 80mg

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA

41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca

Pharmacien Responsable : Amina DAOUIDI

(cniostyramine).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

ments pour traiter la maladie de Parkinson (la lévodopa, la carbidopa).

du calcium.

ammoniac pour traiter une acidité excessive (gastrite, gastro-intestinaux, charbon actif, calcium et de magnésium).

ammoniac pour traiter l'hypercholestérolémie.

(cniostyramine).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

Tardyferon® 80 mg

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANÉMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé pour traiter une carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments instables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétohydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).

Ce médicament peut être utilisé pour traiter une maladie de



6 118001 103041

Tardyferon® 80mg

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA

41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca

Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

(cniostyramine).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

Immunosuppresseurs pour traiter la maladie de Parkinson (la levodopa, la carbidopa).

du calcium.

ammoniac pour traiter une acidité excessive (gastro-intestinaux, charbon actif, calcium et de magnésium).

ammoniac pour traiter l'hypercholestérolémie.

(cniostyramine).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

DONA® 1500 mg

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

DONA® 1500 mg.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Pour un sachet :

Sulfate de glucosamine (DCI) cristalline 1884,00 mg

Equivalent à

Sulfate de glucosamine 1500,00 mg

Chlorure de sodium 384,00 mg

Excipients : Aspartam, sorbitol, polyéthylène glycol 4000 et acide citrique anhydre.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Poudre pour solution orale : boîte de 30 sachets.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (code ATC : M01AX05).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Traitement des symptômes de l'arthrose, à savoir la douleur et les limitations fonctionnelles.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

- Hypersensibilité connue à la glucosamine ou à l'un des excipients.
- Comme la substance active a été obtenue à partir de crustacés, DONA ne doit pas être administré aux patients qui sont allergiques aux crustacés.
- Ce médicament contient de l'aspartam, il est donc contre-indiqué chez les patients souffrant de polycétonurie.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION EN CAS DE :

- Un médecin doit être consulté pour écarter la présence d'une lésion articulaire pour laquelle il convient d'envisager un autre traitement.
- La prudence est recommandée dans le traitement de patients atteints de diabète sucré, car le médicament agit sur le métabolisme du sucre. Un suivi régulier de la glycémie est nécessaire chez les diabétiques.
- Chez les patients asthmatiques, le médicament doit être utilisé avec précaution, car il peut provoquer une réaction allergique. Une surveillance accrue est recommandée chez les patients les plus susceptibles de développer une réaction allergique.
- Ce médicament contient du sorbitol. Les patients souffrant de diabète sucré ou de troubles métaboliques du sucre doivent être surveillés. Les patients souffrant de troubles rénaux ou hépatiques doivent être surveillés.
- Prendre en compte la teneur en sodium par sachet-dose chez les patients qui suivent un régime hyposodé.
- L'administration à des patients présentant une insuffisance rénale ou hépatique sévère doit être faite sous surveillance médicale.
- L'administration chez les patients de moins de 18 ans doit être évitée.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

DONA® 1500 mg

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

DONA® 1500 mg.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Pour un sachet :

Sulfate de glucosamine (DCI) cristalline1884,00 mg

Equivalent à

Sulfate de glucosamine1500,00 mg

Chlorure de sodium..... 384,00 mg

Excipients : Aspartam, sorbitol, polyéthylène glycol 4000 et acide citrique anhydre.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Poudre pour solution orale : boîte de 30 sachets.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (code ATC : M01AX05).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Traitement des symptômes de l'arthrose, à savoir la douleur et les limitations fonctionnelles.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

- Hypersensibilité connue à la glucosamine ou à l'un des excipients.
- Comme la substance active a été obtenue à partir de crustacés; DONA ne doit pas être administré aux patients qui sont allergiques aux crustacés.
- Ce médicament contient de l'aspartam, il est donc contre-indiqué chez les patients souffrant de polyglucosurie.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION EN CAS DE :

- Un médecin doit être consulté pour écarter la présence d'une lésion articulaire pour laquelle il convient d'envisager un autre traitement.
- La prudence est recommandée dans le traitement de patients atteints de diabète sucré. Une surveillance étroite de la glycémie est nécessaire chez les diabétiques. 1901252
- Chez les patients asthmatiques, le médicament doit être utilisé avec précaution. 03-2022
- Les patients susceptibles de développer une réaction allergique aux médicaments. 139,00 DH
- Ce médicament contient du sorbitol. Les patients souffrant de diabète sucré ou d'intolérance au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.
- Prendre en compte la teneur en sodium par sachet-dose chez les patients qui suivent un régime hyposodé.
- L'administration à des patients présentant une insuffisance rénale ou hépatique sévère doit être faite sous surveillance médicale.
- L'administration chez les patients de moins de 18 ans doit être évitée.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE

DONA® 1500 mg

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

DONA® 1500 mg.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Pour un sachet :

Sulfate de glucosamine (DCI) cristalline1884,00 mg

Equivalent à

Sulfate de glucosamine1500,00 mg

Chlorure de sodium..... 384,00 mg

Excipients : Aspartam, sorbitol, polyéthylène glycol 4000 et acide citrique anhydre.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Poudre pour solution orale : boîte de 30 sachets.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (code ATC : M01AX05).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Traitement des symptômes de l'arthrose, à savoir la douleur et les limitations fonctionnelles.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

- Hypersensibilité connue à la glucosamine ou à l'un des excipients.
- Comme la substance active a été obtenue à partir de crustacés; DONA ne doit pas être administré aux patients qui sont allergiques aux crustacés.
- Ce médicament contient de l'aspartam, il est donc contre-indiqué chez les patients souffrant de polydactylourie.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION EN CAS DE :

- Un médecin doit être consulté pour écarter la présence d'une lésion articulaire pour laquelle il convient d'envisager un autre traitement.
- La prudence est recommandée dans le traitement de patients atteints de diabète sucré, car le médicament agit sur la glycémie et peut nécessiter une adaptation du traitement. 1901252
- Chez les patients asthmatiques, le médicament doit être utilisé avec précaution, car il peut aggraver les symptômes. 03-2022
- Ce médicament contient du sorbitol. Les patients souffrant de diabète sucré doivent être surveillés. 139,00 DH
- Prendre en compte la teneur en sodium par sachet-dose chez les patients qui suivent un régime hyposodé.
- L'administration à des patients présentant une insuffisance rénale ou hépatique sévère doit être faite sous surveillance médicale.
- L'administration chez les patients de moins de 18 ans doit être évitée.

EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE

DONA® 1500 mg

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

DONA® 1500 mg.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Pour un sachet :

Sulfate de glucosamine (DCI) cristalline 1884,00 mg

Equivalent à

Sulfate de glucosamine 1500,00 mg

Chlorure de sodium 384,00 mg

Excipients : Aspartam, sorbitol, polyéthylène glycol 4000 et acide citrique anhydre.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Poudre pour solution orale : boîte de 30 sachets.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Autres agents anti-inflammatoires et antirhumatismaux, médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (code ATC : M01AX05).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Traitement des symptômes de l'arthrose, à savoir la douleur et les limitations fonctionnelles.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

- Hypersensibilité connue à la glucosamine ou à l'un des excipients.
- Comme la substance active a été obtenue à partir de crustacés, DONA ne doit pas être administré aux patients qui sont allergiques aux crustacés.
- Ce médicament contient de l'aspartam, il est donc contre-indiqué chez les patients souffrant de polydactylourie.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION EN CAS DE :

- Un médecin doit être consulté pour écarter la présence d'une lésion articulaire pour laquelle il convient d'envisager un autre traitement.
- La prudence est recommandée dans le traitement de patients atteints de diabète sucré, car le médicament agit sur la glycémie et peut nécessiter une adaptation du traitement. 1901252
- Chez les patients asthmatiques, le médicament doit être utilisé avec précaution car il peut aggraver les symptômes. 03-2022
- Ce médicament contient du sorbitol. Les patients atteints de diabète sucré doivent être surveillés. 139,00 DH
- Prendre en compte la teneur en sodium par sachet-dose chez les patients qui suivent un régime hyposodé.
- L'administration à des patients présentant une insuffisance rénale ou hépatique sévère doit être faite sous surveillance médicale.
- L'administration chez les patients de moins de 18 ans doit être évitée.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE



مختبر النمل للتحليلات الطبية

الدكتور هادي يوطيب خير
رئيسة الجمعية في التحليلات الطبية

FACTURE N° : 200005797

Casablanca le 17-10-2020

Code INPE : 093061141



Mme Zahra KAZZIOU

Demande N° 2010170007

Date de l'examen : 17-10-2020

Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
0216 0370	Créatinine	B30	B
	Urée	B30	B
	Vitesse de sédimentation	B30	B
	Protéinurie 24 heures	B30	B
	Numération formule	B80	B
	CRP	B100	B
	ASAT (transaminase GOT)	B50	B
	ALAT (Transaminase GPT)	B50	B

Total des B : 400

TOTAL DOSSIER : 360.00DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : trois cent soixante dirhams

LABONIL
Dr BOUJAYEB KHAIR HOUL
Medecin Biologiste
438 bd 6 Novembre C D C
T : 05 22 55 60 10



Prélèvement du : 17-10-2020
Code Patient : 2010170007
Date de naissance : 18-02-1970 (50 ans)

Mme Zahra KAZZIOU

N° du dossier : 2010170007
Médecin : Dr EL HERRAR S. NAA

Résultats

Valeurs de référence

Antécédents

HEMATOCYTOLOGIE

HEMOGRAMME (SYSMEX XS 1000i)

"Les valeurs de référence sont en fonction de l'âge, du sexe, état physiologique du patient(e) et l'âge de grossesse"

Hématies :	4.32	M/mm ³	(3.90-5.40)
Hémoglobine :	10.3	g/dL	(12.0-15.6)
Hématocrite :	32.7	%	(35.5-45.5)
VGM :	76	fL	(80-99)
TCMH :	24	pg	(27-34)
CCMH :	31.5	g/dL	(28.0-36.0)
Leucocytes :	5 600	/mm ³	(3 900-10 200)
Polynucléaires Neutrophiles :	70 %	Soit 3 920 /mm ³	(2 000-7 500)
Lymphocytes :	22 %	Soit 1 232 /mm ³	(1 000-4 000)
Monocytes :	6 %	Soit 336 /mm ³	(-1 100)
Polynucléaires Eosinophiles :	2 %	Soit 112 /mm ³	(0-600)
Polynucléaires Basophiles :	0 %	Soit 0 /mm ³	(0-150)
Plaquettes :	551 000	/mm ³	(150 000-450 000)

Commentaire :

Anémie hypochrome microcytaire. Cytologie
vérifiée sur frottis

LABONIL
Dr BOUTAYEB KHAIR HOUDA
Médecin Biologiste
438, Bd 6 Novembre C.D. Cas.
Tél : 05 22 55 69 49 / 50

VITESSE DE SEDIMENTATION

(Méthode de Westergreen)

VS 1ère heure 45 mm
VS 2ème heure 70 mm
Age du patient(e) 50 ans

Valeur de référence VS 1ère heure :
Homme (VS < âge/2), Femme [VS < (âge+10)/2]

BIOCHIMIE SANGUINE GÉNÉRALE ET SPÉCIALISÉE

Protéine C-réactive (CRP) (Immunoturbidimétrie Haute Sensibilité- Roche Diagnostic Cobas)	44.0 mg/L	(<5.0)
Urée (Dosage enzymatique - Roche Diagnostics Cobas)	0.22 g/L 3.67 mmol/L	(0.10-0.50) (1.67-4.33)
Créatinine (Dosage cinétique de Jaffé - Roche Diagnostics Cobas)	7.4 mg/L 65.5 µmol/L	(3.0-11.0) (26.6-97.4)
Transaminases GPT (ALAT) (Dosage enzymatique - Roche Diagnostics Cobas)	10 UI/L	(5-55)
Transaminases GOT (ASAT) (Dosage enzymatique - Roche Diagnostics Cobas)	18 UI/L	(5-40)

BIOCHIMIE URINAIRE

Diurèse (Sous réserve d'un bon recueil urinaire)	1 200 ml/24h	(800-1 600)
Protéinurie en g/L (Chlorure de benzéthonium)	0.12 g/l	(<0.14)
Protéinurie des 24h (Chlorure de benzéthonium)	0.14 g / 24h	(<0.15)

Lors d'une grossesse normale, les protéines urinaires peuvent atteindre 0,30 g/24h.

Demande validée biologiquement par Dr HOUDA BOUTAYEB

LABONIL
Dr BOUTAYEB KHAIR
Médecin Biologiste
438, Bd 6 Novembre C D Cas
Tél : 05 22 55 69 49 / 50