

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Radiologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

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

## Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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.



68382

## Déclaration de Maladie : N° P19- 0017818

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5432 Société :  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : RETRAITE  
 Nom & Prénom : ABCHARI Mohamed Date de naissance : 05/07/1958  
 Adresse : HARITELLE  
 Tél : 06 29 60 49 80 Total des frais engagés : 13 288.00 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 25/04/2021  
 Nom et prénom du malade : Nadiha Bahige Age : 1972  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Asthme + Paléu

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 : CASABLANCA

Le : 26/04/2021

Signature de l'adhérent(e) :

Dépoté 23/04/2021

Docteur Laila IRAQI  
 Dermatologue - Vénérologue  
 25 Bd. Targui M'salah  
 Hay M' Abdellah Ain Chock  
 Tél : 05 22 00 22 63 - Casablanca


23 AVR. 2021  
 ACCUEIL



# 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
26.01.2021	C5	-	2500	<b>Docteur Laila PAOL</b> Dermatologue - Vénérologue 234, Bd. Temara M'saïah Hay Miy Abdelah Ain Chock Tél : 05 22 50 82 43 - Casablanca

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	26/01/2021	1 128,00
INPE: 092041367		

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

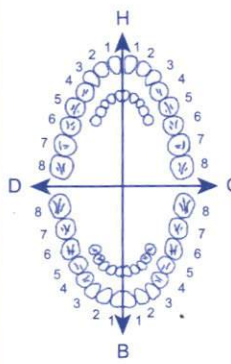
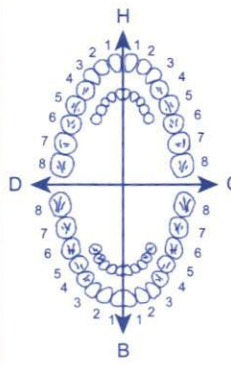
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan d

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Docteur Laila IRAQI

Dermatologue - Vénérologue  
Spécialiste

Maladies de la peau, des Ongles et des Cheveux

Maladies Sexuellement Transmissibles

Chirurgie de la peau

Cosmétique - Allergologie

Épilation Laser

Ancienne Attachée du CHU Ibn Rochd  
de Casablanca



# الدكتورة ليلي عراقي

الأمراض الجلدية - الأمراض التناسلية  
اختصاصية

في أمراض الجلد الأضافر والشعر

الأمراض التناسلية جراحة الجلد

طب التجميل والحساسية

إزالة الشعر بالليزر

ملحقة سابقاً بالمركز الاستشفائي الجامعي

أين رشد بالبيضاء

Casablanca, le

26.01.2021

البيضاء، في

me Nadhi Bahja

(94,00 x 12)

① Ferplex Fod

me Ampeul a Boie

de Mahim

et a Nidi avant apres

1128.00

T: 1128.00

Docteur Laila IRAQI  
Dermatologue - Vénérologue  
234 Bd. Temara Misalah  
Hay Mly Abdellah Aïn Chock  
Tél : 05 22 50 82 83 - Casablanca

PHARMACIE MARCHE MUNICIPAL - AIN CHOCK  
Tél : 05 22 27 79 48  
Casablanca  
174, Bd Khalil Hay Mly Abdellah - Aïn Chock

05 22 50 82 83

شارع تمارة - رقم 234 - الطابق الأول - المصلى - حي مولاي عبد الله - عين الشق - الدار البيضاء

Boulevard Temara - N° 234 - 1<sup>er</sup> étage Hay Moulay Abdellah M'sallah Aïn Chok - Casablanca



## NOTICE D'INFORMATION PC

### 1. Dénomination du médicament

#### FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml

Fer protéine succinylate +

**Veillez lire attentivement d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin.
- 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.

### 2. Composition du médicament :

Chaque flacon uni-dose contient :

#### Principe actif (solution)

Fer protéine succinylate 800 mg (équivalent à 40 mg de  $Fe^{2+}$ )

#### Excipient

Sorbitol E420, propylène glycol, parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium, arôme orange, saccharine de sodium, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium.

#### Principe actif (bouchon réservoir)

Calcium folinate pentahydrate 0,235 mg (équivalent à 0,185 mg de l'acide folinique)

#### Excipient

Mannitol E421

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

Classe pharmaco-thérapeutique : médicament antianémique contenant du fer ferrique en association avec de l'acide folinique.

Code ATC : B03AD49

### 4. Indications thérapeutiques :

Prévention et traitement des états de carence en fer et en acide folinique : anémies hypochromes, normochromes, anémies mégaloblastiques et macrocytaires chez les enfants, secondaires à un apport déficient ou à une diminution de l'absorption du fer ou des folates ; anémies dues à la grossesse, post-partum, allaitement.

### 5. Posologie :

Adultes : 1 à 2 flacons par jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Enfants : Administrer 1,5 ml/kg/jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Le contenu du flacon peut être bu directement à partir du flacon ou peut être dilué dans de l'eau.

Enlever la bague de sécurité du bouchon réservoir. Pousser fermement le bouchon réservoir jusqu'à ce que la poudre se verse dans la solution. Bien agiter, retirer le bouchon réservoir et boire la

## FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml solution buvable

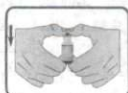
Fer protéine succinylate + Calcium Folinate

Boîte de 10 flacons uni-doses avec bouchon réservoir de poudre pour solution extemporanée.

PPV : 94,00 Dhs



solution directement du flacon ou diluer avec de l'eau.



Durée du traitement : la durée du traitement avec FERPLEX FOL doit être maintenue jusqu'à restaurer les réserves normales du corps en fer, ce qui généralement prend deux à trois mois.

### 6. Contre-indications :

Hypersensibilité connue aux principes actifs ou à l'un des excipients. Hémochromatose, hémochromatose, anémie aplasique, hémolytique ou anémies sidéro-achrestiques (sidéroblastiques) (anémies dues à l'utilisation du fer altérée).

• Anémies mégaloblastiques secondaires à une carence en Vitamine B12 (à moins que FERPLEX FOL ne soit administré en association avec la vitamine B12).

• Pancréatite chronique. Cirrhose de foie secondaire à l'hémochromatose.

### 7. Effets indésirables :

Troubles gastro-intestinaux tels que diarrhée, constipation, nausées et douleurs épigastriques peuvent très rarement se produire particulièrement à très fortes doses ; ces effets indésirables sont réduits par la diminution de la dose ou l'arrêt du traitement. Les produits à base de fer peuvent colorer les selles en noir ou gris noir. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### PRECAUTION D'EMPLOI :

Pas d'avertissements particuliers sont nécessaires sur les risques de tolérance ou de dépendance. Le traitement ne doit pas dépasser 3 mois, sauf en cas de saignement persistant, ménorragie ou grossesse.

#### AVERTISSEMENT SPECIAL :

La cause de la carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée, à côté de la thérapie en fer. Toute maladie sous-jacente à une carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée.

Comme le produit contient des protéines de lait, il doit être utilisé avec prudence chez les patients souffrant d'intolérance aux protéines de lait qui peuvent présenter des réactions allergiques.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient du sorbitol, les patients ayant une intolérance héréditaire rare au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient des parabènes (méthyl-parahydroxybenzoate sel de sodium, propyl-parahydroxybenzoate sel de sodium) peut provoquer habituellement des réactions allergiques de type retardée.

## NOTICE D'INFORMATION PC

### 1. Dénomination du médicament

#### FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml

Fer protéine succinylate +

**Veillez lire attentivement d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin.
- 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.

### 2. Composition du médicament :

Chaque flacon uni-dose contient :

#### Principe actif (solution)

Fer protéine succinylate 800 mg (équivalent à 40 mg de  $Fe^{2+}$ )

#### Excipient

Sorbitol E420, propylène glycol, parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium, arôme orange, saccharine de sodium, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium.

#### Principe actif (bouchon réservoir)

Calcium folinate pentahydrate 0,235 mg (équivalent à 0,185 mg de l'acide folinique)

#### Excipient

Mannitol E421

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

Classe pharmaco-thérapeutique : médicament antianémique contenant du fer ferrique en association avec de l'acide folinique.

Code ATC : B03AD49

### 4. Indications thérapeutiques :

Prévention et traitement des états de carence en fer et en acide folinique : anémies hypochromes, normochromes, anémies mégaloblastiques et macrocytaires chez les enfants, secondaires à un apport déficient ou à une diminution de l'absorption du fer ou des folates ; anémies dues à la grossesse, post-partum, allaitement.

### 5. Posologie :

Adultes : 1 à 2 flacons par jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Enfants : Administrer 1,5 ml/kg/jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Le contenu du flacon peut être bu directement à partir du flacon ou peut être dilué dans de l'eau.

Enlever la bague de sécurité du bouchon réservoir. Pousser fermement le bouchon réservoir jusqu'à ce que la poudre se verse dans la solution. Bien agiter, retirer le bouchon réservoir et boire la

## FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml solution buvable

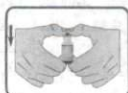
Fer protéine succinylate + Calcium Folinate

Boîte de 10 flacons uni-doses avec bouchon réservoir de poudre pour solution extemporanée.

PPV : 94,00 Dhs



solution directement du flacon ou diluer avec de l'eau.



Durée du traitement : la durée du traitement avec FERPLEX FOL doit être maintenue jusqu'à restaurer les réserves normales du corps en fer, ce qui généralement prend deux à trois mois.

### 6. Contre-indications :

Hypersensibilité connue aux principes actifs ou à l'un des excipients. Hémochromatose, hémochromatose, anémie aplasique, hémolytique ou anémies sidéro-achrestiques (sidéroblastiques) (anémies dues à l'utilisation du fer altérée).

• Anémies mégaloblastiques secondaires à une carence en Vitamine B12 (à moins que FERPLEX FOL ne soit administré en association avec la vitamine B12).

• Pancréatite chronique. Cirrhose de foie secondaire à l'hémochromatose.

### 7. Effets indésirables :

Troubles gastro-intestinaux tels que diarrhée, constipation, nausées et douleurs épigastriques peuvent très rarement se produire particulièrement à très fortes doses ; ces effets indésirables sont réduits par la diminution de la dose ou l'arrêt du traitement. Les produits à base de fer peuvent colorer les selles en noir ou gris noir. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### PRECAUTION D'EMPLOI :

Pas d'avertissements particuliers sont nécessaires sur les risques de tolérance ou de dépendance. Le traitement ne doit pas dépasser 3 mois, sauf en cas de saignement persistant, ménorragie ou grossesse.

#### AVERTISSEMENT SPECIAL :

La cause de la carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée, à côté de la thérapie en fer. Toute maladie sous-jacente à une carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée.

Comme le produit contient des protéines de lait, il doit être utilisé avec prudence chez les patients souffrant d'intolérance aux protéines de lait qui peuvent présenter des réactions allergiques.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient du sorbitol, les patients ayant une intolérance héréditaire rare au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient des parabènes (méthyl-parahydroxybenzoate sel de sodium, propyl-parahydroxybenzoate sel de sodium) peut provoquer habituellement des réactions allergiques de type retardée.

## NOTICE D'INFORMATION PC

### 1. Dénomination du médicament

#### FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml

Fer protéine succinylate +

**Veillez lire attentivement d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin.
- 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.

### 2. Composition du médicament :

Chaque flacon uni-dose contient :

#### Principe actif (solution)

Fer protéine succinylate 800 mg (équivalent à 40 mg de  $Fe^{2+}$ )

#### Excipient

Sorbitol E420, propylène glycol, parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium, arôme orange, saccharine de sodium, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium.

#### Principe actif (bouchon réservoir)

Calcium folinate pentahydrate 0,235 mg (équivalent à 0,185 mg de l'acide folinique)

#### Excipient

Mannitol E421

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

Classe pharmaco-thérapeutique : médicament antianémique contenant du fer ferrique en association avec de l'acide folinique.

Code ATC : B03AD49

### 4. Indications thérapeutiques :

Prévention et traitement des états de carence en fer et en acide folinique : anémies hypochromes, normochromes, anémies mégaloblastiques et macrocytaires chez les enfants, secondaires à un apport déficient ou à une diminution de l'absorption du fer ou des folates ; anémies dues à la grossesse, post-partum, allaitement.

### 5. Posologie :

Adultes : 1 à 2 flacons par jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Enfants : Administrer 1,5 ml/kg/jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Le contenu du flacon peut être bu directement à partir du flacon ou peut être dilué dans de l'eau.

Enlever la bague de sécurité du bouchon réservoir. Pousser fermement le bouchon réservoir jusqu'à ce que la poudre se verse dans la solution. Bien agiter, retirer le bouchon réservoir et boire la

## FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml solution buvable

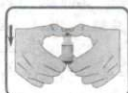
Fer protéine succinylate + Calcium Folinate

Boîte de 10 flacons uni-doses avec bouchon réservoir de poudre pour solution extemporanée.

PPV : 94,00 Dhs



solution directement du flacon ou diluer avec de l'eau.



Durée du traitement : la durée du traitement avec FERPLEX FOL doit être maintenue jusqu'à restaurer les réserves normales du corps en fer, ce qui généralement prend deux à trois mois.

### 6. Contre-indications :

Hypersensibilité connue aux principes actifs ou à l'un des excipients. Hémochromatose, hémochromatose, anémie aplasique, hémolytique ou anémies sidéro-achrestiques (sidéroblastiques) (anémies dues à l'utilisation du fer altérée).

• Anémies mégaloblastiques secondaires à une carence en Vitamine B12 (à moins que FERPLEX FOL ne soit administré en association avec la vitamine B12).

• Pancréatite chronique. Cirrhose de foie secondaire à l'hémochromatose.

### 7. Effets indésirables :

Troubles gastro-intestinaux tels que diarrhée, constipation, nausées et douleurs épigastriques peuvent très rarement se produire particulièrement à très fortes doses ; ces effets indésirables sont réduits par la diminution de la dose ou l'arrêt du traitement. Les produits à base de fer peuvent colorer les selles en noir ou gris noir. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### PRECAUTION D'EMPLOI :

Pas d'avertissements particuliers sont nécessaires sur les risques de tolérance ou de dépendance. Le traitement ne doit pas dépasser 3 mois, sauf en cas de saignement persistant, ménorragie ou grossesse.

#### AVERTISSEMENT SPECIAL :

La cause de la carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée, à côté de la thérapie en fer. Toute maladie sous-jacente à une carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée.

Comme le produit contient des protéines de lait, il doit être utilisé avec prudence chez les patients souffrant d'intolérance aux protéines de lait qui peuvent présenter des réactions allergiques.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient du sorbitol, les patients ayant une intolérance héréditaire rare au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient des parabènes (méthyl-parahydroxybenzoate sel de sodium, propyl-parahydroxybenzoate sel de sodium) peut provoquer habituellement des réactions allergiques de type retardée.

## NOTICE D'INFORMATION PC

### 1. Dénomination du médicament

#### FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml

Fer protéine succinylate +

**Veillez lire attentivement d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin.
- 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.

### 2. Composition du médicament :

Chaque flacon uni-dose contient :

#### Principe actif (solution)

Fer protéine succinylate 800 mg (équivalent à 40 mg de  $Fe^{2+}$ )

#### Excipient

Sorbitol E420, propylène glycol, parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium, arôme orange, saccharine de sodium, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium.

#### Principe actif (bouchon réservoir)

Calcium folinate pentahydrate 0,235 mg (équivalent à 0,185 mg de l'acide folinique)

#### Excipient

Mannitol E421

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

Classe pharmaco-thérapeutique : médicament antianémique contenant du fer ferrique en association avec de l'acide folinique.

Code ATC : B03AD49

### 4. Indications thérapeutiques :

Prévention et traitement des états de carence en fer et en acide folinique : anémies hypochromes, normochromes, anémies mégaloblastiques et macrocytaires chez les enfants, secondaires à un apport déficient ou à une diminution de l'absorption du fer ou des folates ; anémies dues à la grossesse, post-partum, allaitement.

### 5. Posologie :

Adultes : 1 à 2 flacons par jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Enfants : Administrer 1,5 ml/kg/jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Le contenu du flacon peut être bu directement à partir du flacon ou peut être dilué dans de l'eau.

Enlever la bague de sécurité du bouchon réservoir. Pousser fermement le bouchon réservoir jusqu'à ce que la poudre se verse dans la solution. Bien agiter, retirer le bouchon réservoir et boire la

## FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml solution buvable

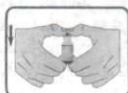
Fer protéine succinylate + Calcium Folinate

Boîte de 10 flacons uni-doses avec bouchon réservoir de poudre pour solution extemporanée.

PPV : 94,00 Dhs



solution directement du flacon ou diluer avec de l'eau



Durée du traitement : la durée du traitement avec FERPLEX FOL doit être maintenue jusqu'à restaurer les réserves normales du corps en fer, ce qui généralement prend deux à trois mois.

### 6. Contre-indications :

Hypersensibilité connue aux principes actifs ou à l'un des excipients. Hémochromatose, hémochromatose, anémie aplasique, hémolytique ou anémies sidéro-achrestiques (sidéroblastiques) (anémies dues à l'utilisation du fer altérée).

• Anémies mégaloblastiques secondaires à une carence en Vitamine B12 (à moins que FERPLEX FOL ne soit administré en association avec la vitamine B12).

• Pancréatite chronique. Cirrhose de foie secondaire à l'hémochromatose.

### 7. Effets indésirables :

Troubles gastro-intestinaux tels que diarrhée, constipation, nausées et douleurs épigastriques peuvent très rarement se produire particulièrement à très fortes doses ; ces effets indésirables sont réduits par la diminution de la dose ou l'arrêt du traitement. Les produits à base de fer peuvent colorer les selles en noir ou gris noir. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### PRECAUTION D'EMPLOI :

Pas d'avertissements particuliers sont nécessaires sur les risques de tolérance ou de dépendance. Le traitement ne doit pas dépasser 3 mois, sauf en cas de saignement persistant, ménorragie ou grossesse.

#### AVERTISSEMENT SPECIAL :

La cause de la carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée, à côté de la thérapie en fer. Toute maladie sous-jacente à une carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée.

Comme le produit contient des protéines de lait, il doit être utilisé avec prudence chez les patients souffrant d'intolérance aux protéines de lait qui peuvent présenter des réactions allergiques.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient du sorbitol, les patients ayant une intolérance héréditaire rare au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient des parabènes (méthyl-parahydroxybenzoate sel de sodium, propyl-parahydroxybenzoate sel de sodium) peut provoquer habituellement des réactions allergiques de type retardée.



## NOTICE D'INFORMATION PC

### 1. Dénomination du médicament

#### FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml

Fer protéine succinylate +

**Veillez lire attentivement d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin.
- 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.

### 2. Composition du médicament :

Chaque flacon uni-dose contient :

#### Principe actif (solution)

Fer protéine succinylate 800 mg (équivalent à 40 mg de  $Fe^{2+}$ )

#### Excipient

Sorbitol E420, propylène glycol, parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium, arôme orange, saccharine de sodium, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium.

#### Principe actif (bouchon réservoir)

Calcium folinate pentahydrate 0,235 mg (équivalent à 0,185 mg de l'acide folinique)

#### Excipient

Mannitol E421

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

Classe pharmaco-thérapeutique : médicament antianémique contenant du fer ferrique en association avec de l'acide folinique.

Code ATC : B03AD49

### 4. Indications thérapeutiques :

Prévention et traitement des états de carence en fer et en acide folique : anémies hypochromes, normochromes, anémies mégaloblastiques et macrocytaires chez les enfants, secondaires à un apport déficient ou à une diminution de l'absorption du fer ou des folates ; anémies dues à la grossesse, post-partum, allaitement.

### 5. Posologie :

Adultes : 1 à 2 flacons par jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Enfants : Administrer 1,5 ml/kg/jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Le contenu du flacon peut être bu directement à partir du flacon ou peut être dilué dans de l'eau.

Enlever la bague de sécurité du bouchon réservoir. Pousser fermement le bouchon réservoir jusqu'à ce que la poudre se verse dans la solution. Bien agiter, retirer le bouchon réservoir et boire la

## FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml solution buvable

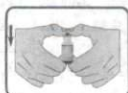
Fer protéine succinylate + Calcium Folinate

Boîte de 10 flacons uni-doses avec bouchon réservoir de poudre pour solution extemporanée.

PPV : 94,00 Dhs



solution directement du flacon ou diluer avec de l'eau.



Durée du traitement : la durée du traitement avec FERPLEX FOL doit être maintenue jusqu'à restaurer les réserves normales du corps en fer, ce qui généralement prend deux à trois mois.

### Contre-indications :

- Hypersensibilité connue aux principes actifs ou à l'un des excipients.
- Hémochromatose, hémochromatose, anémie aplasique, hémolytique ou anémies sidéro-achrestiques (sidéroblastiques) (anémies dues à l'utilisation du fer altérée).
- Anémies mégaloblastiques secondaires à une carence en Vitamine B12 (à moins que FERPLEX FOL ne soit administré en association avec la vitamine B12).
- Pancréatite chronique. Cirrhose de foie secondaire à l'hémochromatose.

### 7. Effets indésirables :

Troubles gastro-intestinaux tels que diarrhée, constipation, nausées et douleurs épigastriques peuvent très rarement se produire particulièrement à très fortes doses ; ces effets indésirables sont réduits par la diminution de la dose ou l'arrêt du traitement. Les produits à base de fer peuvent colorer les selles en noir ou gris noir. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### PRECAUTION D'EMPLOI :

Pas d'avertissements particuliers sont nécessaires sur les risques de tolérance ou de dépendance. Le traitement ne doit pas dépasser 3 mois, sauf en cas de saignement persistant, ménorragie ou grossesse.

#### AVERTISSEMENT SPECIAL :

La cause de la carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée, à côté de la thérapie en fer. Toute maladie sous-jacente à une carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée.

Comme le produit contient des protéines de lait, il doit être utilisé avec prudence chez les patients souffrant d'intolérance aux protéines de lait qui peuvent présenter des réactions allergiques.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient du sorbitol, les patients ayant une intolérance héréditaire rare au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient des parabènes (méthyl-parahydroxybenzoate sel de sodium, propyl-parahydroxybenzoate sel de sodium) peut provoquer habituellement des réactions allergiques de type retardée.



## NOTICE D'INFORMATION PC

### 1. Dénomination du médicament

#### FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml

Fer protéine succinylate +

**Veillez lire attentivement d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin.
- 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.

### 2. Composition du médicament :

Chaque flacon uni-dose contient :

#### Principe actif (solution)

Fer protéine succinylate 800 mg (équivalent à 40 mg de  $Fe^{2+}$ )

#### Excipient

Sorbitol E420, propylène glycol, parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium, arôme orange, saccharine de sodium, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium.

#### Principe actif (bouchon réservoir)

Calcium folinate pentahydrate 0,235 mg (équivalent à 0,185 mg de l'acide folinique)

#### Excipient

Mannitol E421

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

Classe pharmaco-thérapeutique : médicament antianémique contenant du fer ferrique en association avec de l'acide folinique.

Code ATC : B03AD49

### 4. Indications thérapeutiques :

Prévention et traitement des états de carence en fer et en acide folinique : anémies hypochromes, normochromes, anémies mégaloblastiques et macrocytaires chez les enfants, secondaires à un apport déficient ou à une diminution de l'absorption du fer ou des folates ; anémies dues à la grossesse, post-partum, allaitement.

### 5. Posologie :

Adultes : 1 à 2 flacons par jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Enfants : Administrer 1,5 ml/kg/jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Le contenu du flacon peut être bu directement à partir du flacon ou peut être dilué dans de l'eau.

Enlever la bague de sécurité du bouchon réservoir. Pousser fermement le bouchon réservoir jusqu'à ce que la poudre se verse dans la solution. Bien agiter, retirer le bouchon réservoir et boire la

## FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml solution buvable

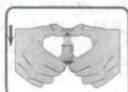
Fer protéine succinylate + Calcium Folinate

Boîte de 10 flacons uni-doses avec bouchon réservoir de poudre pour solution extemporanée.

PPV : 94,00 Dhs



solution directement du flacon ou diluer avec de l'eau.



Durée du traitement : la durée du traitement avec FERPLEX FOL doit être maintenue jusqu'à restaurer les réserves normales du corps en fer, ce qui généralement prend deux à trois mois.

### 6. Contre-indications :

- Hypersensibilité connue aux principes actifs ou à l'un des excipients.
- Hémochromatose, hémochromatose, anémie aplasique, hémolytique ou anémies sidéro-achrestiques (sidéroblastiques) (anémies dues à l'utilisation du fer altérée).
- Anémies mégaloblastiques secondaires à une carence en Vitamine B12 (à moins que FERPLEX FOL ne soit administré en association avec la vitamine B12).
- Pancréatite chronique. Cirrhose de foie secondaire à l'hémochromatose.

### 7. Effets indésirables :

Troubles gastro-intestinaux tels que diarrhée, constipation, nausées et douleurs épigastriques peuvent très rarement se produire particulièrement à très fortes doses ; ces effets indésirables sont réduits par la diminution de la dose ou l'arrêt du traitement. Les produits à base de fer peuvent colorer les selles en noir ou gris noir. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### PRECAUTION D'EMPLOI :

Pas d'avertissements particuliers sont nécessaires sur les risques de tolérance ou de dépendance. Le traitement ne doit pas dépasser 3 mois, sauf en cas de saignement persistant, ménorragie ou grossesse.

#### AVERTISSEMENT SPECIAL :

La cause de la carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée, à côté de la thérapie en fer. Toute maladie sous-jacente à une carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée.

Comme le produit contient des protéines de lait, il doit être utilisé avec prudence chez les patients souffrant d'intolérance aux protéines de lait qui peuvent présenter des réactions allergiques.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient du sorbitol, les patients ayant une intolérance héréditaire rare au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient des parabènes (méthyl-parahydroxybenzoate sel de sodium, propyl-parahydroxybenzoate sel de sodium) peut provoquer habituellement des réactions allergiques de type retardée.

## NOTICE D'INFORMATION PC

### 1. Dénomination du médicament

#### FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml

Fer protéine succinylate +

**Veillez lire attentivement d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin.
- 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.

### 2. Composition du médicament :

Chaque flacon uni-dose contient :

#### Principe actif (solution)

Fer protéine succinylate 800 mg (équivalent à 40 mg de  $Fe^{2+}$ )

#### Excipient

Sorbitol E420, propylène glycol, parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium, arôme orange, saccharine de sodium, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium.

#### Principe actif (bouchon réservoir)

Calcium folinate pentahydrate 0,235 mg (équivalent à 0,185 mg de l'acide folinique)

#### Excipient

Mannitol E421

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

Classe pharmaco-thérapeutique : médicament antianémique contenant du fer ferrique en association avec de l'acide folinique.

Code ATC : B03AD49

### 4. Indications thérapeutiques :

Prévention et traitement des états de carence en fer et en acide folinique : anémies hypochromes, normochromes, anémies mégaloblastiques et macrocytaires chez les enfants, secondaires à un apport déficient ou à une diminution de l'absorption du fer ou des folates ; anémies dues à la grossesse, post-partum, allaitement.

### 5. Posologie :

Adultes : 1 à 2 flacons par jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Enfants : Administrer 1,5 ml/kg/jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Le contenu du flacon peut être bu directement à partir du flacon ou peut être dilué dans de l'eau.

Enlever la bague de sécurité du bouchon réservoir. Pousser fermement le bouchon réservoir jusqu'à ce que la poudre se verse dans la solution. Bien agiter, retirer le bouchon réservoir et boire la

## FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml solution buvable

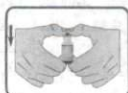
Fer protéine succinylate + Calcium Folinate

Boîte de 10 flacons uni-doses avec bouchon réservoir de poudre pour solution extemporanée.

PPV : 94,00 Dhs



solution directement du flacon ou diluer avec de l'eau.



Durée du traitement : la durée du traitement avec FERPLEX FOL doit être maintenue jusqu'à restaurer les réserves normales du corps en fer, ce qui généralement prend deux à trois mois.

### 6. Contre-indications :

Hypersensibilité connue aux principes actifs ou à l'un des excipients. Hémochromatose, hémochromatose, anémie aplasique, hémolytique ou anémies sidéro-achrestiques (sidéroblastiques) (anémies dues à l'utilisation du fer altérée).

• Anémies mégaloblastiques secondaires à une carence en Vitamine B12 (à moins que FERPLEX FOL ne soit administré en association avec la vitamine B12).

• Pancréatite chronique. Cirrhose de foie secondaire à l'hémochromatose.

### 7. Effets indésirables :

Troubles gastro-intestinaux tels que diarrhée, constipation, nausées et douleurs épigastriques peuvent très rarement se produire particulièrement à très fortes doses ; ces effets indésirables sont réduits par la diminution de la dose ou l'arrêt du traitement. Les produits à base de fer peuvent colorer les selles en noir ou gris noir. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### PRECAUTION D'EMPLOI :

Pas d'avertissements particuliers sont nécessaires sur les risques de tolérance ou de dépendance. Le traitement ne doit pas dépasser 3 mois, sauf en cas de saignement persistant, ménorragie ou grossesse.

#### AVERTISSEMENT SPECIAL :

La cause de la carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée, à côté de la thérapie en fer. Toute maladie sous-jacente à une carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée.

Comme le produit contient des protéines de lait, il doit être utilisé avec prudence chez les patients souffrant d'intolérance aux protéines de lait qui peuvent présenter des réactions allergiques.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient du sorbitol, les patients ayant une intolérance héréditaire rare au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient des parabènes (méthyl-parahydroxybenzoate sel de sodium, propyl-parahydroxybenzoate sel de sodium) peut provoquer habituellement des réactions allergiques de type retardée.

## NOTICE D'INFORMATION PC

### 1. Dénomination du médicament

#### FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml

Fer protéine succinylate +

**Veillez lire attentivement d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin.
- 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.

### 2. Composition du médicament :

Chaque flacon uni-dose contient :

#### Principe actif (solution)

Fer protéine succinylate 800 mg (équivalent à 40 mg de  $Fe^{2+}$ )

#### Excipient

Sorbitol E420, propylène glycol, parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium, arôme orange, saccharine de sodium, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium.

#### Principe actif (bouchon réservoir)

Calcium folinate pentahydrate 0,235 mg (équivalent à 0,185 mg de l'acide folinique)

#### Excipient

Mannitol E421

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

Classe pharmaco-thérapeutique : médicament antianémique contenant du fer ferrique en association avec de l'acide folinique.

Code ATC : B03AD49

### 4. Indications thérapeutiques :

Prévention et traitement des états de carence en fer et en acide folinique : anémies hypochromes, normochromes, anémies mégaloblastiques et macrocytaires chez les enfants, secondaires à un apport déficient ou à une diminution de l'absorption du fer ou des folates ; anémies dues à la grossesse, post-partum, allaitement.

### 5. Posologie :

Adultes : 1 à 2 flacons par jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Enfants : Administrer 1,5 ml/kg/jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Le contenu du flacon peut être bu directement à partir du flacon ou peut être dilué dans de l'eau.

Enlever la bague de sécurité du bouchon réservoir. Pousser fermement le bouchon réservoir jusqu'à ce que la poudre se verse dans la solution. Bien agiter, retirer le bouchon réservoir et boire la

## FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml solution buvable

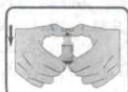
Fer protéine succinylate + Calcium Folinate

Boîte de 10 flacons uni-doses avec bouchon réservoir de poudre pour solution extemporanée.

PPV : 94,00 Dhs



solution directement du flacon ou diluer avec de l'eau.



Durée du traitement : la durée du traitement avec FERPLEX FOL doit être maintenue jusqu'à restaurer les réserves normales du corps en fer, ce qui généralement prend deux à trois mois.

### 6. Contre-indications :

Hypersensibilité connue aux principes actifs ou à l'un des excipients. Hémochromatose, hémochromatose, anémie aplasique, hémolytique ou anémies sidéro-achrestiques (sidéroblastiques) (anémies dues à l'utilisation du fer altérée).

• Anémies mégaloblastiques secondaires à une carence en Vitamine B12 (à moins que FERPLEX FOL ne soit administré en association avec la vitamine B12).

• Pancréatite chronique. Cirrhose de foie secondaire à l'hémochromatose.

### 7. Effets indésirables :

Troubles gastro-intestinaux tels que diarrhée, constipation, nausées et douleurs épigastriques peuvent très rarement se produire particulièrement à très fortes doses ; ces effets indésirables sont réduits par la diminution de la dose ou l'arrêt du traitement. Les produits à base de fer peuvent colorer les selles en noir ou gris noir. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### PRECAUTION D'EMPLOI :

Pas d'avertissements particuliers sont nécessaires sur les risques de tolérance ou de dépendance. Le traitement ne doit pas dépasser 3 mois, sauf en cas de saignement persistant, ménorragie ou grossesse.

#### AVERTISSEMENT SPECIAL :

La cause de la carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée, à côté de la thérapie en fer. Toute maladie sous-jacente à une carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée.

Comme le produit contient des protéines de lait, il doit être utilisé avec prudence chez les patients souffrant d'intolérance aux protéines de lait qui peuvent présenter des réactions allergiques.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient du sorbitol, les patients ayant une intolérance héréditaire rare au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient des parabènes (méthyl-parahydroxybenzoate sel de sodium, propyl-parahydroxybenzoate sel de sodium) peut provoquer habituellement des réactions allergiques de type retardée.



## NOTICE D'INFORMATION PC

### 1. Dénomination du médicament

#### FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml

Fer protéine succinylate +

**Veillez lire attentivement d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin.
- 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.

### 2. Composition du médicament :

Chaque flacon uni-dose contient :

#### Principe actif (solution)

Fer protéine succinylate 800 mg (équivalent à 40 mg de  $Fe^{2+}$ )

#### Excipient

Sorbitol E420, propylène glycol, parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium, arôme orange, saccharine de sodium, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium.

#### Principe actif (bouchon réservoir)

Calcium folinate pentahydrate 0,235 mg (équivalent à 0,185 mg de l'acide folinique)

#### Excipient

Mannitol E421

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

Classe pharmaco-thérapeutique : médicament antianémique contenant du fer ferrique en association avec de l'acide folinique.

Code ATC : B03AD49

### 4. Indications thérapeutiques :

Prévention et traitement des états de carence en fer et en acide folique : anémies hypochromes, normochromes, anémies mégaloblastiques et macrocytaires chez les enfants, secondaires à un apport déficient ou à une diminution de l'absorption du fer ou des folates ; anémies dues à la grossesse, post-partum, allaitement.

### 5. Posologie :

Adultes : 1 à 2 flacons par jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Enfants : Administrer 1,5 ml/kg/jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Le contenu du flacon peut être bu directement à partir du flacon ou peut être dilué dans de l'eau.

Enlever la bague de sécurité du bouchon réservoir. Pousser fermement le bouchon réservoir jusqu'à ce que la poudre se verse dans la solution. Bien agiter, retirer le bouchon réservoir et boire la

## FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml solution buvable

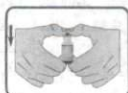
Fer protéine succinylate + Calcium Folinate

Boîte de 10 flacons uni-doses avec bouchon réservoir de poudre pour solution extemporanée.

PPV : 94,00 Dhs



solution directement du flacon ou diluer avec de l'eau.



Durée du traitement : la durée du traitement avec FERPLEX FOL doit être maintenue jusqu'à restaurer les réserves normales du corps en fer, ce qui généralement prend deux à trois mois.

### Contre-indications :

- Hypersensibilité connue aux principes actifs ou à l'un des excipients.
- Hémophilie, hémochromatose, anémie aplasique, hémolytique ou anémies sidéro-achrestiques (sidéroblastiques) (anémies dues à l'utilisation du fer altérée).
- Anémies mégaloblastiques secondaires à une carence en Vitamine B12 (à moins que FERPLEX FOL ne soit administré en association avec la vitamine B12).
- Pancréatite chronique. Cirrhose de foie secondaire à l'hémochromatose.

### 7. Effets indésirables :

Troubles gastro-intestinaux tels que diarrhée, constipation, nausées et douleurs épigastriques peuvent très rarement se produire particulièrement à très fortes doses ; ces effets indésirables sont réduits par la diminution de la dose ou l'arrêt du traitement. Les produits à base de fer peuvent colorer les selles en noir ou gris noir. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### PRECAUTION D'EMPLOI :

Pas d'avertissements particuliers sont nécessaires sur les risques de tolérance ou de dépendance. Le traitement ne doit pas dépasser 3 mois, sauf en cas de saignement persistant, ménorragie ou grossesse.

#### AVERTISSEMENT SPECIAL :

La cause de la carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée, à côté de la thérapie en fer. Toute maladie sous-jacente à une carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée.

Comme le produit contient des protéines de lait, il doit être utilisé avec prudence chez les patients souffrant d'intolérance aux protéines de lait qui peuvent présenter des réactions allergiques.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient du sorbitol, les patients ayant une intolérance héréditaire rare au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient des parabènes (méthyl-parahydroxybenzoate sel de sodium, propyl-parahydroxybenzoate sel de sodium) peut provoquer habituellement des réactions allergiques de type retardée.

## NOTICE D'INFORMATION PC

### 1. Dénomination du médicament

#### FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml

Fer protéine succinylate +

**Veillez lire attentivement d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin.
- 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.

### 2. Composition du médicament :

Chaque flacon uni-dose contient :

#### Principe actif (solution)

Fer protéine succinylate 800 mg (équivalent à 40 mg de  $Fe^{2+}$ )

#### Excipient

Sorbitol E420, propylène glycol, parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium, arôme orange, saccharine de sodium, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium.

#### Principe actif (bouchon réservoir)

Calcium folinate pentahydrate 0,235 mg (équivalent à 0,185 mg de l'acide folinique)

#### Excipient

Mannitol E421

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

Classe pharmaco-thérapeutique : médicament antianémique contenant du fer ferrique en association avec de l'acide folinique.

Code ATC : B03AD49

### 4. Indications thérapeutiques :

Prévention et traitement des états de carence en fer et en acide folique : anémies hypochromes, normochromes, anémies mégaloblastiques et macrocytaires chez les enfants, secondaires à un apport déficient ou à une diminution de l'absorption du fer ou des folates ; anémies dues à la grossesse, post-partum, allaitement.

### 5. Posologie :

Adultes : 1 à 2 flacons par jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Enfants : Administrer 1,5 ml/kg/jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Le contenu du flacon peut être bu directement à partir du flacon ou peut être dilué dans de l'eau.

Enlever la bague de sécurité du bouchon réservoir. Pousser fermement le bouchon réservoir jusqu'à ce que la poudre se verse dans la solution. Bien agiter, retirer le bouchon réservoir et boire la

## FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml solution buvable

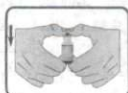
Fer protéine succinylate + Calcium Folinate

Boîte de 10 flacons uni-doses avec bouchon réservoir de poudre pour solution extemporanée.

PPV : 94,00 Dhs



solution directement du flacon ou diluer avec de l'eau.



Durée du traitement : la durée du traitement avec FERPLEX FOL doit être maintenue jusqu'à restaurer les réserves normales du corps en fer, ce qui généralement prend deux à trois mois.

### 6. Contre-indications :

Hypersensibilité connue aux principes actifs ou à l'un des excipients. Hémochromatose, hémochromatose, anémie aplasique, hémolytique ou anémies sidéro-achrestiques (sidéroblastiques) (anémies dues à l'utilisation du fer altérée).

• Anémies mégaloblastiques secondaires à une carence en Vitamine B12 (à moins que FERPLEX FOL ne soit administré en association avec la vitamine B12).

• Pancréatite chronique. Cirrhose de foie secondaire à l'hémochromatose.

### 7. Effets indésirables :

Troubles gastro-intestinaux tels que diarrhée, constipation, nausées et douleurs épigastriques peuvent très rarement se produire particulièrement à très fortes doses ; ces effets indésirables sont réduits par la diminution de la dose ou l'arrêt du traitement. Les produits à base de fer peuvent colorer les selles en noir ou gris noir. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### PRECAUTION D'EMPLOI :

Pas d'avertissements particuliers sont nécessaires sur les risques de tolérance ou de dépendance. Le traitement ne doit pas dépasser 3 mois, sauf en cas de saignement persistant, ménorragie ou grossesse.

#### AVERTISSEMENT SPECIAL :

La cause de la carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée, à côté de la thérapie en fer. Toute maladie sous-jacente à une carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée.

Comme le produit contient des protéines de lait, il doit être utilisé avec prudence chez les patients souffrant d'intolérance aux protéines de lait qui peuvent présenter des réactions allergiques.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient du sorbitol, les patients ayant une intolérance héréditaire rare au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient des parabènes (méthyl-parahydroxybenzoate sel de sodium, propyl-parahydroxybenzoate sel de sodium) peut provoquer habituellement des réactions allergiques de type retardée.

## NOTICE D'INFORMATION PC

### 1. Dénomination du médicament

#### **FERPLEX® FOL**

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml

Fer protéine succinylate +

**Veillez lire attentivement d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin.
- 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.

### 2. Composition du médicament :

Chaque flacon uni-dose contient :

#### **Principe actif (solution)**

Fer protéine succinylate 800 mg (équivalent à 40 mg de  $Fe^{2+}$ )

#### **Excipient**

Sorbitol E420, propylène glycol, parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium, arôme orange, saccharine de sodium, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium.

#### **Principe actif (bouchon réservoir)**

Calcium folinate pentahydrate 0,235 mg (équivalent à 0,185 mg de l'acide folinique)

#### **Excipient**

Mannitol E421

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

Classe pharmaco-thérapeutique : médicament antianémique contenant du fer ferrique en association avec de l'acide folinique.

Code ATC : B03AD49

### 4. Indications thérapeutiques :

Prévention et traitement des états de carence en fer et en acide folinique : anémies hypochromes, normochromes, anémies mégaloblastiques et macrocytaires chez les enfants, secondaires à un apport déficient ou à une diminution de l'absorption du fer ou des folates ; anémies dues à la grossesse, post-partum, allaitement.

### 5. Posologie :

Adultes : 1 à 2 flacons par jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Enfants : Administrer 1,5 ml/kg/jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Le contenu du flacon peut être bu directement à partir du flacon ou peut être dilué dans de l'eau.

Enlever la bague de sécurité du bouchon réservoir. Pousser fermement le bouchon réservoir jusqu'à ce que la poudre se verse dans la solution. Bien agiter, retirer le bouchon réservoir et boire la

## FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml solution buvable

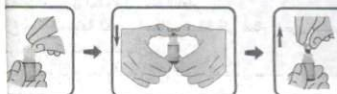
Fer protéine succinylate + Calcium Folinate

Boîte de 10 flacons uni-doses avec bouchon réservoir de poudre pour solution extemporanée.

PPV : 94,00 Dhs



solution directement du flacon ou diluer avec de l'eau



durée du traitement : la durée du traitement avec FERPLEX FOL doit être maintenue jusqu'à restaurer les réserves normales du corps en fer, ce qui généralement prend deux à trois mois.

### 6. Contre-indications :

Hypersensibilité connue aux principes actifs ou à l'un des excipients. Hémochromatose, hémochromatose, anémie aplasique, hémolytique ou anémies sidéro-achrestiques (sidéroblastiques) (anémies dues à l'utilisation du fer altérée).

• Anémies mégaloblastiques secondaires à une carence en Vitamine B12 (à moins que FERPLEX FOL ne soit administré en association avec la vitamine B12).

• Pancréatite chronique. Cirrhose de foie secondaire à l'hémochromatose.

### 7. Effets indésirables :

Troubles gastro-intestinaux tels que diarrhée, constipation, nausées et douleurs épigastriques peuvent très rarement se produire particulièrement à très fortes doses ; ces effets indésirables sont réduits par la diminution de la dose ou l'arrêt du traitement. Les produits à base de fer peuvent colorer les selles en noir ou gris noir. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### **PRECAUTION D'EMPLOI :**

Pas d'avertissements particuliers sont nécessaires sur les risques de tolérance ou de dépendance. Le traitement ne doit pas dépasser 6 mois, sauf en cas de saignement persistant, ménorragie ou grossesse.

#### **AVERTISSEMENT SPECIAL :**

La cause de la carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée, à côté de la thérapie en fer. Toute maladie sous-jacente à une carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée.

Comme le produit contient des protéines de lait, il doit être utilisé avec prudence chez les patients souffrant d'intolérance aux protéines de lait qui peuvent présenter des réactions allergiques.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient du sorbitol, les patients ayant une intolérance héréditaire rare au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient des parabènes (méthyl-parahydroxybenzoate sel de sodium, propyl-parahydroxybenzoate sel de sodium) peut provoquer habituellement des réactions allergiques de type retardée.



## NOTICE D'INFORMATION PC

### 1. Dénomination du médicament

#### FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml

Fer protéine succinylate +

**Veillez lire attentivement d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question ou si vous avez besoin de plus d'informations à votre médecin.
- 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.

### 2. Composition du médicament :

Chaque flacon uni-dose contient :

#### Principe actif (solution)

Fer protéine succinylate 800 mg (équivalent à 40 mg de  $Fe^{2+}$ )

#### Excipient

Sorbitol E420, propylène glycol, parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium, arôme orange, saccharine de sodium, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle sel de sodium, parahydroxybenzoate de propyle sel de sodium.

#### Principe actif (bouchon réservoir)

Calcium folinate pentahydrate 0,235 mg (équivalent à 0,185 mg de l'acide folinique)

#### Excipient

Mannitol E421

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

Classe pharmaco-thérapeutique : médicament antianémique contenant du fer ferrique en association avec de l'acide folinique.

Code ATC : B03AD49

### 4. Indications thérapeutiques :

Prévention et traitement des états de carence en fer et en acide folique : anémies hypochromes, normochromes, anémies mégaloblastiques et macrocytaires chez les enfants, secondaires à un apport déficient ou à une diminution de l'absorption du fer ou des folates ; anémies dues à la grossesse, post-partum, allaitement.

### 5. Posologie :

Adultes : 1 à 2 flacons par jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Enfants : Administrer 1,5 ml/kg/jour selon votre médecin prescripteur, répartis en deux prises, de préférence avant les repas.

Le contenu du flacon peut être bu directement à partir du flacon ou peut être dilué dans de l'eau.

Enlever la bague de sécurité du bouchon réservoir. Pousser fermement le bouchon réservoir jusqu'à ce que la poudre se verse dans la solution. Bien agiter, retirer le bouchon réservoir et boire la

## FERPLEX® FOL

40 mg/15 ml + 0,185 mg/15 ml solution buvable

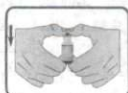
Fer protéine succinylate + Calcium Folinate

Boîte de 10 flacons uni-doses avec bouchon réservoir de poudre pour solution extemporanée.

PPV : 94,00 Dhs



solution directement du flacon ou diluer avec de l'eau



Durée du traitement : la durée du traitement avec FERPLEX FOL doit être maintenue jusqu'à restaurer les réserves normales du corps en fer, ce qui généralement prend deux à trois mois.

### 6. Contre-indications :

Hypersensibilité connue aux principes actifs ou à l'un des excipients. Hémochromatose, hémochromatose, anémie aplasique, hémolytique ou anémies sidéro-achrestiques (sidéroblastiques) (anémies dues à l'utilisation du fer altérée).

• Anémies mégaloblastiques secondaires à une carence en Vitamine B12 (à moins que FERPLEX FOL ne soit administré en association avec la vitamine B12).

• Pancréatite chronique. Cirrhose de foie secondaire à l'hémochromatose.

### 7. Effets indésirables :

Troubles gastro-intestinaux tels que diarrhée, constipation, nausées et douleurs épigastriques peuvent très rarement se produire particulièrement à très fortes doses ; ces effets indésirables sont réduits par la diminution de la dose ou l'arrêt du traitement. Les produits à base de fer peuvent colorer les selles en noir ou gris noir. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### PRECAUTION D'EMPLOI :

Pas d'avertissements particuliers sont nécessaires sur les risques de tolérance ou de dépendance. Le traitement ne doit pas dépasser 6 mois, sauf en cas de saignement persistant, ménorragie ou grossesse.

#### AVERTISSEMENT SPECIAL :

La cause de la carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée, à côté de la thérapie en fer. Toute maladie sous-jacente à une carence en fer ou anémie par carence en fer doit être vérifiée et correctement traitée.

Comme le produit contient des protéines de lait, il doit être utilisé avec prudence chez les patients souffrant d'intolérance aux protéines de lait qui peuvent présenter des réactions allergiques.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient du sorbitol, les patients ayant une intolérance héréditaire rare au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.

FERPLEX FOL flacon uni-dose contient des parabènes (méthyl-parahydroxybenzoate sel de sodium, propyl-parahydroxybenzoate sel de sodium) peut provoquer habituellement des réactions allergiques de type retardée.