

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° W21-683504

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1602 Société : MUPRAS RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Moltamed

Nom & Prénom : CHAZI

Date de naissance : 01/01/1943

Adresse : HAYEL EL ANDIA N° 177 GUELIZ RAB

Tél. : 0610511017 Total des frais engagés : 6785,93 Dhs

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 09/01/17

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie : Coloscopie + Fibroscopie

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : CHAZI

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
09/01/23	voir facture		4000.00 Rs	INRE 38 Lot, Jambou, Clinique d'Orléans
16.01.23	cs		3800.00 Rs	INRE 38 Lot, Jambou, Clinique d'Orléans

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	09/01/23	109,20
	16/01/23	1046,40

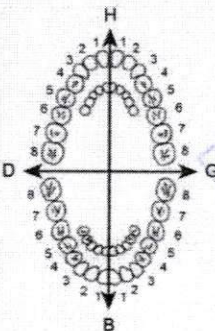
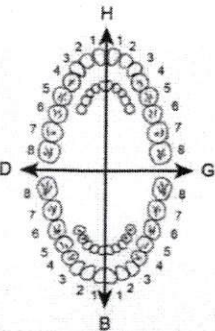
[illegible][illegible]

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'O.D.F.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>														
				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			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>0000000</td> <td>0000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>0000000</td> <td>0000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	0000000	0000000	D	G	0000000	0000000	35533411	11433553	B		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	0000000	0000000																
	D	G																
	0000000	0000000																
	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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

مصحة الأطلس الكبير Clinique Grand Atlas



Ordonnance وصفة

Marrakech, le : 16/01/23

MA Choufi Met

122.80

↓ E80c 40

1 cp x 2/1 x 10
aellent
bellel

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Tavanic 500mg, cp pel b7
P.P.V : 205,00 DH

6 118001 080830

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Tavanic 500mg, cp pel b7
P.P.V : 205,00 DH

6 118001 080830

2103160 Amuxel 15

1 sachet x 2/1 x 10

205,00 x 4

3 Tavanic

1 cp x 2/1 x 10

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Tavanic 500mg, cp pel b7
P.P.V : 205,00 DH

6 118001 080830

INPE 072024987

104614

INPE: 072024987
MARIAM-
Pharmacie
Docteur en Pharmacie
35 Bis Hay El Koudia, Guéliz
05 40 63 11 27

ICE: 00158820000069

Add : 38 Lot, Jawhar 2 Targa - Marrakech • Tel: 05 24 39 39 00

Email: clinique.grandatlas@gmail.com • Fax: 05 24 39 70 60



PPV : 103.60 DH
LOT : 651041
PER : 09/24



Amoxil 500mg et Amoxil 1g comprimés de Boîte de 12 et 24 comprimés dispersibles. Amoxicilline

Veillez lire attentivement cette notice as elle contient des informations importantes

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir à la lire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin.
- Ce médicament pas à été personnellement prescrit, à vous ou à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL, comprimé dispersible, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : J01CA04.

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

AMOXIL est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps.

AMOXIL peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMOXIL, comprimé dispersible ?

Ne prenez jamais AMOXIL, comprimé dispersible :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.

Ne prenez pas AMOXIL, si vous êtes dans l'un des situations mentionnées ci-dessus. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMOXIL, comprimé dispersible si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés et fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux
- n'urinez pas régulièrement

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Tests sanguins et urinaux :

Si vous devez effectuer :

- des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang pour explorer le fonctionnement de votre foie,
- un dosage d'œstrogène pendant la grossesse pour vérifier que le bébé se développe normalement).

Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AMOXIL. En effet, AMOXIL peut influencer sur les résultats de ces tests.

Autres médicaments et AMOXIL, comprimé dispersible :

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

- Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte) avec AMOXIL, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.
- Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'adapter votre dose d'AMOXIL.
- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine), vous pourriez avoir besoin d'effectuer des analyses sanguines supplémentaires.
- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) AMOXIL peut être moins efficace.
- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement de cancer et du psoriasis sévère) AMOXIL peut provoquer une augmentation des effets indésirables.

et :
que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez
de conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

AMOXIL peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

AMOXIL comprimé dispersible contient de l'aspartame :

Ce médicament contient 20 mg d'aspartame par comprimé. L'aspartame (E951) est une source de

Phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

3. COMMENT PRENDRE AMOXIL comprimé dispersible ?

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.

- Faire dissoudre complètement chaque comprimé dans un verre d'eau et bien remuer le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avaler immédiatement le mélange.
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg :

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AMOXIL que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus :

La posologie habituelle d'AMOXIL est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12 h, selon la sévérité et le type d'infection.

- Infections sévères : 750 mg à 1 g trois fois par jour.
- Infection des voies urinaires : 3 g deux fois par jour pendant un jour.
- Maladie de Lyme (infection transmise par des parasites appelés tiques) : érythème migrant isolé (phase précoce - éruption cutanée circulaire rouge ou rose) : 4 g par jour, manifestations systémiques (phase tardive - avec des symptômes plus graves ou quand la maladie est étendue à tout le corps) : jusqu'à 6 g par jour.
- Ulcère de l'estomac : 750 mg ou 1 g deux fois par jour pendant 7 jours avec d'autres antibiotiques et médicaments destinés à traiter les ulcères de l'estomac.
- Pour prévenir les infections cardiaques en cas de chirurgie. La posologie varie selon le type de chirurgie. D'autres médicaments peuvent également être administrés simultanément. Votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère pourra vous donner plus de détails.
- La dose maximale recommandée est de 6 g par jour.

Problèmes rénaux :

Si vous souffrez de problèmes rénaux, la posologie pourra être diminuée par rapport à la posologie habituelle.

Pendant combien de temps faut-il prendre AMOXIL ?

Vous devez continuer de prendre AMOXIL aussi longtemps que votre médecin vous l'a prescrit, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

- Une fois que vous avez fini votre traitement, si vos symptômes persistent, consultez de nouveau le médecin.

Des mycoses (infections à levures apparaissant sur les zones humides du corps qui peuvent causer des douleurs, des démangeaisons et des pertes blanches) peuvent se développer si AMOXIL est utilisé pendant une longue période. Si c'est votre cas, informez-en votre médecin.

Si vous prenez AMOXIL pendant une longue période, votre médecin pourra réaliser des analyses supplémentaires pour surveiller que vos reins, votre foie et votre sang fonctionnent normalement.

Si vous avez pris plus d'AMOXIL comprimé dispersible que vous n'auriez dû :
Si vous avez pris trop d'AMOXIL, cela peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou la formation de cristaux dans les urines rendant celles-ci troubles ou provoquant des douleurs en urinant.

Consultez votre médecin dès que possible. Apportez le médicament pour le montrer à votre médecin.

ESAC® 40 mg

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit par un médecin. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si vous ne présentez pas de symptômes.

Composition

Esoméprazole 40,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydraté.

Excipients dont le saccharose : q.s.p 1 gélule gastro-résistante

Qu'est-ce qu'ESAC 40 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- Reflux gastro-œsophagien : traitement de l'œsophagite érosive par reflux.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 40 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 40 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 40 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

- si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 40 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire. Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés dans de l'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'œsophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des œsophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins.

Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère

non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 40 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 40 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 40 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes.

Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulences.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

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

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration.

Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée.

Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

2. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

3. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les microgranules.

4. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué par la dispersion.

5. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

6. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retirer la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau 5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape 5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

Comment conserver ESAC 40 mg ?

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

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

مصححة الأطلس الكبير Clinique Grand Atlas



Ordonnance وصفة

Marrakech, le : 02/01/2013

M. Ghazni



1 - Nymec 50
78,30 x 3
2 cp x 2/j x 10 jrs

2 - Fumofur
25,10 x 3
2 gel + 2/j x 3 jrs

3 - Lixipr.
99,100
409,20 1 cp/j x 10 jrs

Clinique Grand Atlas
38 Lot Jawhar 2 Targa - Marrakech 7
CNSS: 993025 - Téléphone: 64099103
IF: 144201 - CE: 001695349000071
Tél: 05 24 39 39 00 / INPE: 070061817

Dr. K. KRATI

Professeur

Hépatogastro-Entérologie

INPE: 070079500

Add: 38 Lot Jawhar 2 Targa - Marrakech

Email: clinique.grandatlas@gmail.com

Tel: 05 24 39 39 00

Fax: 05 24 39 70 60

LOT 224378.
EXP 06/25
PPV 78DH30

7 Gélules.
Voie orale

نوميك

فلوكونازول

التركيب :

لكل يرشامة		
نوميك 50 ملغ	نوميك 150 ملغ	فلوكونازول
50 ملغ	150 ملغ	
كمية كافية		سواغ

العبرة :

نوميك 50 ملغ : علب من 7 برشامات.

نوميك 150 ملغ : علب من 1، 2 و 4 برشامات.

تعليمات علاجية :

مضاد للالتهابات الناتجة عن الفطريات، منسوب لتري أزولي.

دواعي الإستعمال :

يؤثر نوميك على مجموعة واسعة من الفطريات مثل الكانديدا، كريتوكوكس وغيرها.

يوصف نوميك لعلاج الإلتهابات الفطرية في المهبل، الحشفة، الفم، البلعوم و الإلتهابات الجلدية التي تشمل تنيا الأظافر، بين أصابع الرجل ومطاوي الجسم وغيرها، كما يوصف نوميك لعلاج السحايا و الإلتهابات الأخرى المتسببة عن فطريات كريتوكوكال.

موانع الإستعمال :

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية :

- حساسية مفرطة للفلوكونازول،

- مع سيزايريد.

- عند المرأة الحامل أو المرضع.

- الأطفال : المعطيات المتوفرة عليها هي جد محدودة للنصح باستعماله.

في حالة أي تردد يجب إستشارة الطبيب المعالج أو الصيدلي.

المقادير و كيفية الإستعمال :

تختلف المقادير حسب الإلتهابات الفطرية والظروف الخاصة لكل مريض :

- التهاب المهبل و الحشفة : 150 ملغ (برشامة واحدة)،

- التهاب الفم و البلعوم : 50 إلى 100 ملغ من الفلوكونازول مرة في اليوم لمدة 7 إلى 14 يوما،

- التهاب المسالك البولية : 100 إلى 200 ملغ في اليوم،

- الإلتهابات الفطرية المنتشرة : 400 ملغ في اليوم الأول و 200 ملغ في اليوم بالنسبة للأيام الموالية،

- التهاب السحايا وباقي إلتهابات الكريتوكوكال : 400 ملغ في اليوم الأول و 200 إلى 400 ملغ في اليوم بالنسبة للأيام الموالية. مدة العلاج تتراوح ما بين 6 و 8 أسابيع،

- الإلتهابات الجلد التي تشمل تنيا ما بين أصابع الرجل، تنيا مطاوي الجسم وغيرها : 150 ملغ مرة في الأسبوع لمدة أسبوعين إلى 4 أسابيع. بخصوص تنيا ما بين أصابع الرجل يمكن أن يمدد العلاج إلى 6 أسابيع،

- التهاب الأظافر (تنيا الأظافر) : 150 ملغ في الأسبوع ويجب أن يتبع العلاج إلى حين استبدال الأظافر المصابة بفعل نمو أظافر سليمة.

الآثار الجانبية :

علي العموم، التأثيرات الجانبية للفلوكونازول قليلة وتشمل مغص البطن، غثيان، تقيئ، إسهال، غازات، وجع

الراس، طفح جلدي وزيادة الأنزيمات الكبدية.

الحفظ :

يحفظ نوميك في درجة حرارة لا تتعدى 30 درجة مئوية.

شروط التسليم : جدول A.



المنطقة الصناعية، عين حرونة غرب

الطريق الجهوي رقم 322 (الطريق الثاني 111 سابقا)،

كلم 12,400 عين حرونة 630 28، المحمدية - المغرب

LOT 224378.
EXP 06/25
PPV 78DH30

7 Gélules.
Voie orale

نوميك

فلوكونازول

التركيب :

لكل يرشامة		
نوميك 50 ملغ	نوميك 150 ملغ	فلوكونازول
50 ملغ	150 ملغ	
كمية كافية		سواغ

العبرة :

نوميك 50 ملغ : علبه من 7 برشامات.

نوميك 150 ملغ : علب من 1، 2 و 4 برشامات.

تعليمات علاجية :

مضاد للالتهابات الناتجة عن الفطريات، منسوب لتري أزولي.

دواعي الإستعمال :

يؤثر نوميك على مجموعة واسعة من الفطريات مثل الكانديدا، كريتوكوكس وغيرها.

يوصف نوميك لعلاج الإلتهابات الفطرية في المهبل، الحشفة، الفم، البلعوم و الإلتهابات الجلدية التي تشمل تنيا الأظافر، بين أصابع الرجل ومطاوي الجسم وغيرها، كما يوصف نوميك لعلاج السحايا و الإلتهابات الأخرى المتسببة عن فطريات كريتوكوكال.

موانع الإستعمال :

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية :

- حساسية مفرطة للفلوكونازول،

- مع سيزايريد.

- عند المرأة الحامل أو المرضع.

- الأطفال : المعطيات المتوفرة عليها هي جد محدودة للنصح باستعماله.

في حالة أي تردد يجب إستشارة الطبيب المعالج أو الصيدلي.

المقادير و كيفية الإستعمال :

تختلف المقادير حسب الإلتهابات الفطرية والظروف الخاصة لكل مريض :

- التهاب المهبل و الحشفة : 150 ملغ (برشامة واحدة)،

- التهاب الفم و البلعوم : 50 إلى 100 ملغ من الفلوكونازول مرة في اليوم لمدة 7 إلى 14 يوما،

- التهاب المسالك البولية : 100 إلى 200 ملغ في اليوم،

- الإلتهابات الفطرية المنتشرة : 400 ملغ في اليوم الأول و 200 ملغ في اليوم بالنسبة للأيام الموالية،

- التهاب السحايا وباقي إلتهابات الكريتوكوكال : 400 ملغ في اليوم الأول و 200 إلى 400 ملغ في اليوم بالنسبة للأيام الموالية. مدة العلاج تتراوح ما بين 6 و 8 أسابيع،

- الإلتهابات الجلد التي تشمل تنيا ما بين أصابع الرجل، تنيا مطاوي الجسم وغيرها : 150 ملغ مرة في الأسبوع لمدة أسبوعين إلى 4 أسابيع. بخصوص تنيا ما بين أصابع الرجل يمكن أن يمدد العلاج إلى 6 أسابيع،

- التهاب الأظافر (تنيا الأظافر) : 150 ملغ في الأسبوع ويجب أن يتبع العلاج إلى حين استبدال الأظافر المصابة بفعل نمو أظافر سليمة.

الآثار الجانبية :

علي العموم، التأثيرات الجانبية للفلوكونازول قليلة وتشمل مغص البطن، غثيان، تقيئ، إسهال، غازات، وجع

الراس، طفح جلدي وزيادة الأنزيمات الكبدية.

الحفظ :

يحفظ نوميك في درجة حرارة لا تتعدى 30 درجة مئوية.

شروط التسليم : جدول A.



المنطقة الصناعية، عين حرونة غرب

الطريق الجهوي رقم 322 (الطريق الثاني 111 سابقا)،

كلم 12,400 عين حرونة 630 28، المحمدية - المغرب

LOT 224378.
EXP 06/25
PPV 78DH30

7 Gélules.
Voie orale

نوميك

فلوكونازول

التركيب :

لكل يرشامة		
نوميك 50 ملغ	نوميك 150 ملغ	فلوكونازول
50 ملغ	150 ملغ	
كمية كافية		سواغ

العبرة :

نوميك 50 ملغ : علب من 7 برشامات.

نوميك 150 ملغ : علب من 1، 2 و 4 برشامات.

تعليمات علاجية :

مضاد للالتهابات الناتجة عن الفطريات، منسوب لتري أزولي.

دواعي الإستعمال :

يؤثر نوميك على مجموعة واسعة من الفطريات مثل الكانديدا، كريتوكوكس وغيرها.

يوصف نوميك لعلاج الإلتهابات الفطرية في المهبل، الحشفة، الفم، البلعوم و الإلتهابات الجلدية التي تشمل تنيا الأظافر، بين أصابع الرجل ومطاوي الجسم وغيرها، كما يوصف نوميك لعلاج السحايا و الإلتهابات الأخرى المتسببة عن فطريات كريتوكوكال.

موانع الإستعمال :

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية :

- حساسية مفرطة للفلوكونازول،

- مع سيزايريد.

- عند المرأة الحامل أو المرضع.

- الأطفال : المعطيات المتوفرة عليها هي جد محدودة للنصح باستعماله.

في حالة أي تردد يجب إستشارة الطبيب المعالج أو الصيدلي.

المقادير و كيفية الإستعمال :

تختلف المقادير حسب الإلتهابات الفطرية والظروف الخاصة لكل مريض :

- التهاب المهبل و الحشفة : 150 ملغ (برشامة واحدة)،

- التهاب الفم و البلعوم : 50 إلى 100 ملغ من الفلوكونازول مرة في اليوم لمدة 7 إلى 14 يوما،

- التهاب المسالك البولية : 100 إلى 200 ملغ في اليوم،

- الإلتهابات الفطرية المنتشرة : 400 ملغ في اليوم الأول و 200 ملغ في اليوم بالنسبة للأيام الموالية،

- التهاب السحايا وباقي إلتهابات الكريتوكوكال : 400 ملغ في اليوم الأول و 200 إلى 400 ملغ في اليوم بالنسبة للأيام الموالية. مدة العلاج تتراوح ما بين 6 و 8 أسابيع،

- الإلتهابات الجلد التي تشمل تنيا ما بين أصابع الرجل، تنيا مطاوي الجسم وغيرها : 150 ملغ مرة في الأسبوع لمدة أسبوعين إلى 4 أسابيع. بخصوص تنيا ما بين أصابع الرجل يمكن أن يمدد العلاج إلى 6 أسابيع،

- التهاب الأظافر (تنيا الأظافر) : 150 ملغ في الأسبوع ويجب أن يتبع العلاج إلى حين استبدال الأظافر المصابة بفعل نمو أظافر سليمة.

الآثار الجانبية :

علي العموم، التأثيرات الجانبية للفلوكونازول قليلة وتشمل مغص البطن، غثيان، تقيئ، إسهال، غازات، وجع

الراس، طفح جلدي وزيادة الأنزيمات الكبدية.

الحفظ :

يحفظ نوميك في درجة حرارة لا تتعدى 30 درجة مئوية.

شروط التسليم : جدول A.



المنطقة الصناعية، عين حرونة غرب

الطريق الجهوي رقم 322 (الطريق الثاني 111 سابقا)،

كلم 12,400 عين حرونة 630 28، المحمدية - المغرب

FUMA PPV 25 10 PH
LOT 20081 PER 10/26

Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

<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 l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après (nombre de jours).

1- Que contient cette notice :

2- Qu'est-ce que FUMAFER, comprimé et dans quel cas est-il utilisé?

3- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FUMAFER, comprimé?

4- Comment utiliser FUMAFER, comprimé?

5- Quels sont les effets indésirables éventuels?

6- Comment conserver FUMAFER, comprimé?

7- Informations Supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE FUMAFER COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antianémique, fumarate de fer par voie orale (code ATC : B03AA02 ; B : sang et organes hématopoïétiques).

Indications thérapeutiques :

- Anémie par carence martiale.
- Traitement préventif de la carence martiale de la femme enceinte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER FUMAFER, comprimé ?

Liste des informations nécessaires à connaître avant la prise du médicament

Contre indication :

Ne prenez jamais Fumafer, comprimé dans les cas suivants :

- Surcharge martiale, en particulier anémie normo ou hypersidérémique telle que thalassémie, anémie réfractaire, anémie par insuffisance médullaire.
- Allergie à la substance active ou à l'un des composants.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Fumafer, comprimé, **EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

Mise en garde :

• L'hyposidérémie associée aux syndromes inflammatoires n'est pas sensible au traitement martial.

• Le traitement martial doit, dans la mesure du possible, être associé au traitement étiologique.

Précautions d'emploi :

- La prévention de la carence martiale du nourrisson repose sur l'introduction précoce d'une alimentation diversifiée.
- La consommation importante de thé inhibe l'absorption de fer.
- Un contrôle de l'efficacité est utile après 3 mois de traitement : il doit porter sur la correction de l'anémie (Hb, VGM) et sur la restauration des stocks de fer (fer sérique et saturation de la sidérophiline).

Interactions avec d'autres médicaments :

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Cyclines (voies orale) : diminution de l'absorption des complexes. Prendre les sels de fer à distance.
- Diphosphonates (voie orale) : diminution de l'absorption des sels de fer à distance des diphosphonates.
- Fluoroquinolones : diminution de l'absorption des sels de fer à distance des fluoroquinolones.
- Chélation et par un effet non spécifique.
- Prendre les sels de fer à distance des chélateurs.
- Pénicillamine : diminution de l'absorption des sels de fer à distance de la pénicillamine.
- Sels, oxydes et hydroxydes de magnésium (voies orale) : diminution de l'absorption des sels de fer à distance des sels, oxydes et hydroxydes de magnésium (gastro-intestinaux) : diminution de l'absorption des sels de fer à distance des sels, oxydes et hydroxydes de magnésium (gastro-intestinaux) à distance.
- Thyroxine : diminution de l'absorption des sels de fer à distance de la thyroxine.
- Prendre les sels de fer à distance des thyroïdiens.
- AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS IL FAUT SIGNALER A VOTRE MEDECIN LE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDICIN.**

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet

Interactions avec les produits de phytothérapie :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, est autorisé pendant la grossesse.

Allaitement :

Le passage de fumarate de fer dans le lait maternel est faible compte tenu de la nature de la molécule. L'allaitement est possible chez la femme qui allaite.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT D'EVITER L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER FUMAFER, comprimé.

Sportifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule :

Sans objet.

Excipients à effet notoire :

Sans objet.

3. COMMENT UTILISER FUMAFER COMPRIMÉ ?

INSTRUCTION POUR UN BON USAGE

Posologie, Mode et voie d'administration :

Voie orale

Réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 10 ans.

Traitement curatif :

Adulte et enfant à partir de 30 kg (environ 70 kg) : 1 comprimé par jour, soit 2 à 3 comprimés par jour.

Traitement préventif :

Femme enceinte : 1 comprimé par jour, pendant toute la grossesse (ou à partir du 4^e mois).

L'horaire de la prise et la répartition sont à adapter.

digestive.

Afin de limiter les effets indésirables, il est recommandé de prendre plusieurs prises quotidiennes.

Durée du traitement :

Elle doit être suffisante (3 à 6 mois) pour corriger l'anémie.

En fer qui, chez l'adulte sont d'environ 1 g.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

En cas de surdosage, il est recommandé de consulter un médecin.

FUMA PPV 25 10 PH
LOT 20081 PER 10/26

Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

<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 l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après (nombre de jours).

1- Que contient cette notice :

2- Qu'est-ce que FUMAFER, comprimé et dans quel cas est-il utilisé?

3- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FUMAFER, comprimé?

4- Comment utiliser FUMAFER, comprimé?

5- Quels sont les effets indésirables éventuels?

6- Comment conserver FUMAFER, comprimé?

7- Informations Supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE FUMAFER COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antianémique, fumarate de fer par voie orale (code ATC : B03AA02 ; B : sang et organes hématopoïétiques).

Indications thérapeutiques :

- Anémie par carence martiale.
- Traitement préventif de la carence martiale de la femme enceinte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER FUMAFER, comprimé ?

Liste des informations nécessaires à connaître avant la prise du médicament

Contre indication :

Ne prenez jamais Fumafer, comprimé dans les cas suivants :

- Surcharge martiale, en particulier anémie normo ou hypersidérémique telle que thalassémie, anémie réfractaire, anémie par insuffisance médullaire.
- Allergie à la substance active ou à l'un des composants.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Fumafer, comprimé, EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mise en garde :

• L'hyposidérémie associée aux syndromes inflammatoires n'est pas sensible au traitement martial.

• Le traitement martial doit, dans la mesure du possible, être associé au traitement étiologique.

Précautions d'emploi :

- La prévention de la carence martiale du nourrisson repose sur l'introduction précoce d'une alimentation diversifiée.
- La consommation importante de thé inhibe l'absorption de fer.
- Un contrôle de l'efficacité est utile après 3 mois de traitement : il doit porter sur la correction de l'anémie (Hb, VGM) et sur la restauration des stocks de fer (fer sérique et saturation de la sidérophiline).

Interactions avec d'autres médicaments :

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Cyclines (voies orale) : diminution de l'absorption des complexes. Prendre les sels de fer à distance.
- Diphosphonates (voie orale) : diminution de l'absorption des sels de fer à distance des diphosphonates.
- Fluoroquinolones : diminution de l'absorption des sels de fer à distance des fluoroquinolones.
- Chélation et par un effet non spécifique.
- Prendre les sels de fer à distance des médicaments chélateurs.
- Pénicillamine : diminution de l'absorption des sels de fer à distance de la pénicillamine.
- Sels, oxydes et hydroxydes de magnésium (voies orale) : diminution de l'absorption des sels de fer à distance des sels, oxydes et hydroxydes de magnésium (gastro-intestinaux) : diminution de l'absorption des sels de fer à distance des sels, oxydes et hydroxydes de magnésium (gastro-intestinaux) à distance.
- Thyroxine : diminution de l'absorption des sels de fer à distance de la thyroxine.
- Prendre les sels de fer à distance des médicaments thyroïdiens.
- AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS IL FAUT SIGNALER A VOTRE MEDECIN LE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDICIN.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet

Interactions avec les produits de phytothérapie :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, est autorisé pendant la grossesse.

Allaitement :

Le passage de fumarate de fer dans le lait maternel est faible compte tenu de la nature de la molécule. Il n'est pas possible chez la femme qui allaite.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT D'EVITER L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER FUMAFER, comprimé.

Sportifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule :

Sans objet.

Excipients à effet notoire :

Sans objet.

3. COMMENT UTILISER FUMAFER COMPRIMÉ ?

INSTRUCTION POUR UN BON USAGE

Posologie, Mode et voie d'administration :

Voie orale

Réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 10 ans.

Traitement curatif :

Adulte et enfant à partir de 30 kg (environ 70 kg) : 1 comprimé par jour, soit 2 à 3 comprimés par jour.

Traitement préventif :

Femme enceinte : 1 comprimé par jour, pendant toute la grossesse (ou à partir du 4^e mois).

L'horaire de la prise et la répartition sont à adapter à la digestion.

Afin de limiter les effets indésirables, il est recommandé de prendre plusieurs prises quotidiennes.

Durée du traitement :

Elle doit être suffisante (3 à 6 mois) pour corriger l'anémie et saturer le stock de fer.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

En cas de surdosage, consulter un médecin.

FUMA PPV 25 10 PH
LOT 20081 PER 10/26

Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

<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 l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après (nombre de jours).

1- Que contient cette notice :

2- Qu'est-ce que FUMAFER, comprimé et dans quel cas est-il utilisé?

3- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser FUMAFER, comprimé?

4- Comment utiliser FUMAFER, comprimé?

5- Quels sont les effets indésirables éventuels?

6- Comment conserver FUMAFER, comprimé?

7- Informations Supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE FUMAFER COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antianémique, fumarate de fer par voie orale (code ATC : B03AA02 ; B : sang et organes hématopoïétiques).

Indications thérapeutiques :

- Anémie par carence martiale.
- Traitement préventif de la carence martiale de la femme enceinte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER FUMAFER, comprimé ?

Liste des informations nécessaires à connaître avant la prise du médicament

Contre indication :

Ne prenez jamais Fumafer, comprimé dans les cas suivants :

- Surcharge martiale, en particulier anémie normo ou hypersidérémique telle que thalassémie, anémie réfractaire, anémie par insuffisance médullaire.
- Allergie à la substance active ou à l'un des composants.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Fumafer, comprimé, **EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

Mise en garde :

• L'hyposidérémie associée aux syndromes inflammatoires n'est pas sensible au traitement martial.

• Le traitement martial doit, dans la mesure du possible, être associé au traitement étiologique.

Précautions d'emploi :

- La prévention de la carence martiale du nourrisson repose sur l'introduction précoce d'une alimentation diversifiée.
- La consommation importante de thé inhibe l'absorption de fer.
- Un contrôle de l'efficacité est utile après 3 mois de traitement : il doit porter sur la correction de l'anémie (Hb, VGM) et sur la restauration des stocks de fer (fer sérique et saturation de la sidérophiline).

Interactions avec d'autres médicaments :

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Cyclines (voies orale) : diminution de l'absorption des complexes. Prendre les sels de fer à distance.
- Diphosphonates (voie orale) : diminution de l'absorption des sels de fer à distance des diphosphonates.
- Fluoroquinolones : diminution de l'absorption des sels de fer à distance des fluoroquinolones.
- Chélation et par un effet non spécifique.
- Prendre les sels de fer à distance des médicaments chélateurs.
- Pénicillamine : diminution de l'absorption des sels de fer à distance de la pénicillamine.
- Sels, oxydes et hydroxydes de magnésium (gastro-intestinaux) : diminution de l'absorption des sels de fer à distance des sels, oxydes et hydroxydes de magnésium (gastro-intestinaux) à distance.
- Thyroxine : diminution de l'absorption des sels de fer à distance de la thyroxine.
- Prendre les sels de fer à distance des médicaments thyroïdiens.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS, IL FAUT SIGNALER A VOTRE MEDECIN LE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDICIN.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet

Interactions avec les produits de phytothérapie :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, est autorisé pendant la grossesse.

Allaitement :

Le passage de fumarate de fer dans le lait maternel est faible compte tenu de la nature de la molécule. Il n'est pas possible chez la femme qui allaite.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT D'EVITER L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER FUMAFER, comprimé.

Sportifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule :

Sans objet.

Excipients à effet notoire :

Sans objet.

3. COMMENT UTILISER FUMAFER COMPRIMÉ ?

INSTRUCTION POUR UN BON USAGE

Posologie, Mode et voie d'administration :

Voie orale

Réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 10 ans.

Traitement curatif :

Adulte et enfant à partir de 30 kg (environ 70 kg) : 1 comprimé par jour, soit 2 à 3 comprimés par jour.

Traitement préventif :

Femme enceinte : 1 comprimé par jour, pendant toute la grossesse (ou à partir du 4^e mois).

L'horaire de la prise et la répartition sont à adapter à la digestion.

Afin de limiter les effets indésirables, il est recommandé de prendre plusieurs prises quotidiennes.

Durée du traitement :

Elle doit être suffisante (3 à 6 mois) pour corriger l'anémie et, chez l'adulte, pour saturer le stock de fer.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

En cas de surdosage, consulter un médecin.



COMPOSITION : Dose par gélule

- Séné	140 mg
- Radis Noir	75 mg
- Anis Etoilé	75 mg
- Cascara	30 mg

PROPRIETES :

LIXIFOR Actif dès le premier jour spécialement formulé pour :

- Régulation du volume et de la fréquence des selles
- Réduction des gaz
- Ballonnement et pesanteur abdominale
- Active le péristaltisme
- Améliore le confort intestinal
- Stimule le transit intestinal
- Combat les fermentations intestinales
- Favorise un transit régulier

CONSEILS D'UTILISATION :

- 1 gélule par jour le soir au coucher avec un verre d'eau.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Ne pas administrer aux enfants de moins de 12 ans.
- Ce produit est déconseillé aux femmes enceintes ou qui allaitent sans avis médical.
- A conserver dans un endroit sec et frais.



عيادة التشريح المرضي فيكتور هيغو

Cabinet D'Anatomie Pathologique Victor Hugo

Docteur Badia BELAABIDIA

Professeur d'Anatomie Pathologique, Ex-Enseignante
à la Faculté de médecine de Casablanca et Marrakech
Ex-Chef de Service d'Anatomie Pathologique
au CHU Med VI de Marrakech

الدكتورة بديعة بلعبيدية

أستاذة التشريح المرضي، أستاذة سابقة بكليتي الطب بالدار البيضاء و مراكش
رئيسة سابقة لمصلحة التشريح المرضي بالمستشفى الجامعي محمد السادس بمراكش

Marrakech, Le : 09/01/2023

FACTURE N° : 9H090123

NOM ET PRENOM :

GHAZI MOHAMED

EXAMENS :

Histologie

ORIGINE :

Assurance

TOTAL PAYE :

800,00 DH

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

Huit cent Dhs

Pr. B.BELAABIDIA

ICE : 001633911/0000/03

INPE 071078232

عيادة التشريح المرضي فيكتور هيغو
CABINET D'ANATOMIE
PATHOLOGIQUE VICTOR HUGO
Route de Targa, Camp Elghoul, Residence
1er étage Appt. 5 Guéliz - Marrakech
Tél : 05 24 42 30 60



عيادة التشريح المرضي فيكتور هيغو

CABINET D'ANATOMIE PATHOLOGIQUE VICTOR HUGO

Docteur

Professeur

Ex-Enseignant

de Ca

Nom : GHAZI

3F

Prénom : MOHAMED

N° d'Anapath : 9AP090123

Date reçu : 09/01/2023 16:01

Date Sortie : 12/01/2023 17:00

الدكتورة بديعة بلعي

أستاذة التشريح المرضي

أستاذة سابقة بكلية الطب

بالدار البيضاء ومراكش

DEMANDE D'EXAMEN CYTOLOGIQUE ET HISTO-PATHOLOGIQUE

Médecin prescripteur :

Nom et Prénom du Patient :

Age :

Domicile principal :

HISTOLOGIE : BIC

Organe :

Nombre de Prélèvement :

Date du prélèvement :

Références antérieures :

CYTOLOGIE :

*FCV :

- FCV en : Couche - mince

- FCV Conventionnel : Vagin ☐

- Traitement hormonal :

DDR :

Parité :

*Autres cytologies :

Sein ☐

Ascite ☐

Plevre ☐

Autres ☐

RENSEIGNEMENTS CLINIQUES :

Rol dommie sidrop

Compte rendu de coloscopie

Nom et prénom : Ghazi Mohamed

Age : 80 ans

Indication : anémie sidéropénique

Date : 09/01/2023

Colonne : olympus 180

Geste : sous sédation

Qualité de préparation : très mauvaise

Examen de la marge anale : pas de fissure, pas de processus

Toucher rectal : absence d'anomalie

Compte rendu endoscopique :

- Progression sur un dolichocôlon jusqu'au coecum
- L'exploration gênée par la présence de selles persistantes malgré les manœuvres de lavages et aspirations

la valvule iléo-caecale : aspect normal

Coecum : la muqueuse entrevue est légèrement atrophique (biopsies)

Colon droit : la muqueuse entrevue est d'aspect légèrement atrophique (biopsies)

Colon transverse : muqueuse entrevue est d'aspect normal

Colon gauche : la muqueuse entrevue est d'aspect normal

Conclusion :

- Aspect endoscopique colique normal en dehors d'un discret aspect d'atrophie au niveau du colon droit

Signé : PR K.KRATI

Dr. K. KRATI
Professeur
Hépatogastro-Entérologie

09 /01/2023

Compte-rendu d'endoscopie digestive haute

<u>Nom , prénom</u> : Ghazi Mohamed	Geste sous sédation
<u>Motif de l'examen</u> : anémie sidéropénique	Sans incidents
<u>Age</u> : 80 ans	Olympus 180 HD

Oesophage :

- Cardia anatomique 38 cm des arcades dentaires avec jonction œsogastriques en place, la ligne Z irrégulière
- La muqueuse œsophagienne est le siège de dépôts blanchâtres

Estomac : exploré en vision directe et en Retrovision

- Lac muqueux clair peu abondant
- corps gastrique : aspect congestif exulcéré avec atrophie de la muqueuse (biopsies)
- antre : muqueuse érythémateuse exulcérée (biopsies)
- retrovision : aspect d'atrophie fundique (biopsies)

Pylore : franchi et régulier

Bulbe : aspect normal

Duodénum : aspect normal de la muqueuse (biopsies)

Conclusion :

- aspect de candidose œsophagienne
- Aspect de gastrite exulcérée avec atrophie

Dr. K. KRATI
Professeur
Hépatogastro-entérologie

Signe Pr K.KRATI

CLINIQUE GRAND ATLAS

38 LOT JAWHAR 2 TARGA MARRAKECH
MARRAKECH

Reçu de caisse

N° : 2301091310410760 / 1 / 0

Numéro admission	Nom du patient	Date encaissement
H2300218	GHAZI MOHAMED	09/01/2023

Mode paiement	Références du paiement	Montant Dhs
Espèce		4 000.00
PAYANT	Total payé	4 000.00
QUATRE MILLE DIRHAMS		

Reçu établi par : MOHAMED


Clinique Grand Atlas
Caisse
38 Lot Jawhar 2 Targa Marrakech
Tel 05 24 39 39 39 05 24 39

CLINIQUE GRAND ATLAS

38 LOT JAWHAR 2 TARGA MARRAKECH

F A C T U R E

N° 589 / 2023 du 09/01/2023

Nom patient	GHAZI MOHAMED	Entrée	Sortie
		09/01/2023	09/01/2023
Prise en charge	PAYANT		

	Nombre	Lettre Clé	Prix Unitaire	Montant
PRESTATIONS INTERNES				
SEJOUR HJ	1,00		200,00	200,00
FRAIS SALLE L'ENDOSCOPIE	1,00		1 269,67	1 269,67
			Sous-Total	1 469,67
PHARMACIE	1,00		130,33	130,33
			Sous-Total	130,33
Total Frais Clinique				1 600,00
PRESTATIONS EXTERNES				
PR. KRATI KHADIJA (gastro-entérologie)	1,00		2 000,00	2 000,00
DR. ROUIESSI YOUNESS (anesth - réanima)	1,00		400,00	400,00
			Sous-Total	2 400,00
Total prestations externes				2 400,00

	Total général	4 000,00
Arrêtée la présente facture à la somme de : QUATRE MILLE DIRHAMS		

Encaissements	Espèces				Total encaissé	Solde
	4 000,00				4 000,00	0,00

مستشفى الأطلس الكبير
Clinique Grand Atlas
38 Lot. Jawhar 2 Targa - Marrakech
CNSS: 9930258 - Patente: 64099103
IF: 14443011 - ICE: 001695349000071
Tél: 05 24 39 39 00 / NPE: 070061817

CLINIQUE GRAND ATLAS**NOTE D'HONORAIRES****Le :** 09/01/2023**Références**

589 / PAYANT

Entrée / Sortie : 09/01/2023 - 09/01/2023**Le Pr. KRATI KHADIJA**présente à **Mr GHAZI MOHAMED**sa note d'honoraire s'élevant à la somme de
2 000,00 Dhs DEUX MILLE DIRHAMS

et le - la prie d'agréer l'expression de ses sentiments distingués

Dr. K. KRATI
Professeur
Hépatolo-Gastro-Entérologie
Tél : 0710785560
38 Lot. Jawhar 2 Targa - Marrakech
CLINIQUE GRAND ATLAS

Cachet et signature

CLINIQUE GRAND ATLAS**NOTE D'HONORAIRES****Le :** 09/01/2023**Références**

589 / PAYANT

Entrée / Sortie : 09/01/2023 - 09/01/2023**Le Dr. ROUIESSI YOUNESS**présente à **Mr GHAZI MOHAMED**sa note d'honoraire s'élevant à la somme de
400,00 Dhs QUATRE CENTS DIRHAMS

et le - la prie d'agréer l'expression de ses sentiments distingués

Dr. ROUIESSI YOUNESS
Anesthésiste - Réanimateur
Tél : 0710785560
38 Lot. Jawhar 2 Targa - Marrakech
CLINIQUE GRAND ATLAS

Cachet et signature

ANNEXE PHARMACIE

Nom patient	GHAZI MOHAMED	N° Facture :	589	H2300218
-------------	---------------	--------------	-----	----------

Produit	Quantité	Prix Unitaire	Montant
HALOTHANE 15min inj FI (01)	1	25,00	25,00
MIDAZOLAM HEMOLA 5MG/5ML Amp (10)	1	7,87	7,87
OXYGENE 2L/MIN doses (01)	1	20,00	20,00
PROVIVE 1% IV 20ML	1	21,28	21,28
Sous-Total médicaments			74,15
BAVETTES ELASTIQUE (050)	2	2,20	4,40
CHARLOTTE FEMME (100)	2	0,51	1,02
DOIGTIERS A 2 DOIGTS (100)	2	0,18	0,36
ELECTRODE (001)	4	3,00	12,00
GANT D EXAMENS (100)	16	1,16	18,56
INTRANULE 18 G* VERT (100)	2	3,20	6,40
LUNETTES A OXYGENE ADU (01)	1	11,60	11,60
SERINGUE 10ML* (100)	1	1,84	1,84
Sous-Total consommable médical			56,18

(*) Conditionnement hospitalier

Total pharmacie 130,33

العيادة الطبية الكبرى
 Clinique Grand Atlas
 38 Lot. Jawhar 2 - Marrakech
 CNSS: 99530218 - Patient: 64099103
 IF: 14440111 - N°: 001695349000071
 Tél: 07 24 39 39 39 / INPE: 070061817



عيادة التشريح المرضي فيكتور هيغو

CABINET D'ANATOMIE PATHOLOGIQUE VICTOR HUGO

Docteur Badia BELAABIDIA

Professeur d'Anatomie Pathologique, Ex-Enseignante
à la Faculté de Médecine de Casablanca et Marrakech
Ex-Chef de Service d'Anatomie Pathologique
au CHU Med VI de Marrakech

الدكتورة بديعة بلعيدية

أستاذة التشريح المرضي، أستاذة سابقة بكلية الطب بالدار البيضاء ومراكش
رئيسة سابقة لمصلحة التشريح المرضي بالمستشفى الجامعي محمد السادس بمراكش

Date de réception : **09/01/2023**

N° D'anapath : **9H090123**

Date de Réponse : **11/01/2023**

Médecin prescripteur : **Pr. KRATI**

Age : **80 ans**

Nom et Prénom : **GHAZI MOHAMED**

Type de prélèvement : **Bilan d'anémie sidéropénique. Duodénum. Antre-fundus, aspect de gastrite exulcérée avec atrophie. Biopsies coliques, aspect d'atrophie. Référence Antérieure: 13H040320.**

COMPTE RENDU

Il est parvenu trois flacons étiquetés:

Flacon I- Duodénum: A l'examen histologique, il s'agit de quatre fragments biopsiques d'une muqueuse duodénale. La hauteur villositaire est le plus souvent respectée. La proportion des cellules entérocytaires est respectée. Le revêtement épithélial de surface est exulcéré par places. Le chorion est fibreux lâche, siège d'un infiltrat inflammatoire dense polymorphe et diffus, à prédominance lymphoplasmocytaire, mêlés à d'assez nombreux histiocytes. Les glandes de Brunner et de Lieberkühn sont régulières.

- Absence de lymphocytose intra-épithéliale significative.
- Absence d'agent pathogène.
- Absence de lésions dysplasiques ou néoplasiques.

Flacon II- Antre-fundus, aspect de gastrite exulcérée avec atrophie: A l'examen histologique, il s'agit de six fragments biopsiques d'une muqueuse gastrique. Deux fragments biopsiques correspondent à une muqueuse de type antral. Quatre fragments biopsiques correspondent à une muqueuse fundique. Le revêtement épithélial de surface et des cryptes est cylindrique simple, par place exulcéré. Il montre des lésions de métaplasie intestinale focalement sévère au niveau antral, sans dysplasie. Le chorion est dense. Il abrite un infiltrat inflammatoire polymorphe et diffus; fait de lymphocytes, de plasmocytes et de nombreux polynucléaires neutrophiles. Présence de follicules lymphoïdes hyperplasiques mais réguliers. Les glandes en profondeur sont en atrophie modérée. Présence d'*Helicobacter Pylori* (+++).

- Absence de lésions néoplasiques.

Flacon III- Biopsies coliques, aspect d'atrophie: A l'examen histologique, il s'agit de trois fragments biopsiques d'une muqueuse de type colorectal. Le revêtement épithélial de surface et des cryptes est cylindrique simple. Le chorion est œdémateux congestif, riche en éléments inflammatoires, à prédominance lymphoplasmocytaire, mêlés à d'assez nombreux polynucléaires neutrophiles et éosinophiles. Les glandes de Lieberkuhn sont régulières.

- Absence de granulome épithélioïde et giganto-cellulaire.
- Absence d'agent pathogène.
- Absence de lésions dysplasiques ou de lésions néoplasiques.

CONCLUSION:

I- Duodénite subaigüe et chronique exulcérée, sans caractère spécifique.

II- Pangastrite chronique folliculaire exulcérée, avec activité sévère, avec des lésions de métaplasie intestinale focalement sévère au niveau antral, sans dysplasie, avec atrophie modérée, avec la présence d'*Helicobacter Pylori* (+++).

III- Colite subaigüe, sans caractère spécifique.

- Absence de signe histologique de malignité.

Page 1 / 1

Pr. B.BELAABIDIA

عيادة التشريح المرضي فيكتور هيغو
CABINET D'ANATOMIE PATHOLOGIQUE VICTOR HUGO
Route de Targa, Camp Elghoul, Résidence Tissir,
1er étage, Appt. 5, Guéliz Marrakech
Tél / Fax: 05 24 42 30 60