

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° W21-824984

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11407 Société : ROYAL AIR MAROC
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : N. KAILA KHALED
 Date de naissance : 03/12/1974
 Adresse : BC 1/2 SIDI OTHMANE CASABLANCA
 Tél. : 0667637593 Total des frais engagés : 150+239,80 = 389,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

DI ZNAGUI SAIDA
MEDECINE GENERALE
BO NR 010C 18 N° 44
SIDI OTHMANE CASA
TEL 05 22 56 97 00

Date de consultation : 30/10/23
 Nom et prénom du malade : SAADTA AZOUARA Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : ENSESELE COCHON ENTERO
 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 : 30/10/23

Signature de l'adhérent(e) : N. KAILA

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

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
30/10/23	€		150,00	INP : [] INP: 091142 Dr ZNAGUI MEDECINE GENE BD NIL BLOC 18 N SIDIOTHIMANE CA 13 21 59 87

INP :

Dr ZNAGUI SAHRA
MEDECINE GENERALE
BD NIL BLOC 18 N° 44
SIDI OTHMANE CASA
22 56 87 00

[illegible]

PHARMACIE DE LA PREFECTURE
Bd M. Bloc 33 N° 23 Sidi Othman
Casablanca

[illegible]

**Sachet et signature du
Laboratoire et du Radiologue**

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

**Cachet et signature
du Particien**

Date des Soins

Nombre

AM

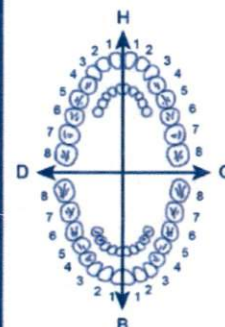
PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H

25533412

2 | 21433552

D

3	00000000
---	----------

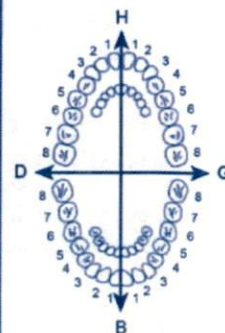
35533411

0	00000000
1	11433553

8

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS****VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION**

DOCTEUR Saïda ZNAGUI

MÉDECINE GÉNÉRALE

Boulevard Nil - Bloc 18 - N° 44

Sidi Othmane - Casablanca

Tél. : 05 22 56 87 00 - GSM : 06 65 34 23 53

الدكتور سعيدة الزناكي

الطب العام

شارع النيل بلوك 18، رقم 44

سیدی عثمان - الدار البيضاء

الهاتف : 05.22.56.87.00 - المحمول : 06.65.34.23.53

30/10/23

Casablanca, le في البيضاء،

SAADIA

BOUCARA

96⁰⁰ 11 Pargol 20mg (S.V)

بعد الفطور 1x1

183⁰⁰ 21

clapav (S.V)

1 co. 8 x 81 بعد 1x1

870⁰⁰ 31

Suplen (S.V)

بعد الفطور 1x1

385⁰⁰ 41

MALTOfer

1 co. 8 x 81 (S.V)

T. 239, 80

DR ZNAGUI SAIDA
MÉDECINE GÉNÉRALE
BOULEVARD NIL - BLOC 18 - N° 44
SIDI OTHMANE - CASABLANCA
TEL : 05 22 56 87 00
GSM : 06 65 34 23 53

Prazol[®] 20mg

oméprazole

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol [®] 20 mg :	
Oméprazole (DCI).....	20 mg
Excipients qsp	1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastro-résistants.

- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :
Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- le ref

Les sy

conter

Enfan

- les t

médec

traiter

COMI

- Mala

Selon

- 1 gél

Cette

suppl

- 1 gél

• Oes

1 gél

- Tra

stéro

PPV : 96DH00

PER : 09/25

LOT : M1410-3



CLOPRAME®

(Métoclopramide)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- CLOPRAME®, comprimés sécables, boîte de 40
- CLOPRAME®, solution buvable, flacon de 130 ml avec seringue doseuse

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que CLOPRAME® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CLOPRAME® ?
3. Comment prendre CLOPRAME® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CLOPRAME® ?
6. Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE CLOPRAME® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

CLOPRAME® est un antémétique. Il contient un médicament appelé "métoclopramide". Il agit sur une partie du cerveau pour prévenir les nausées ou les vomissements.

- Indications thérapeutiques

1-1 Population adulte :

Cloprame® comprimé sécable et Cloprame® solution buvable sont utilisés chez les adultes dans :

- la prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.
- la prévention des nausées et vomissements induits par la radiothérapie.
- le traitement des nausées et vomissements incluant les nausées et vomissements pouvant survenir en cas de migraine.

En cas de migraine, le métoclopramide peut être pris avec des médicaments agissant sur la douleur administrés par voie orale pour augmenter l'efficacité de ces médicaments.

1-2 Population pédiatrique :

Cloprame® comprimé sécable et Cloprame® solution buvable sont indiqués chez les enfants (âgés de 1 à 18 ans) si un autre traitement est inefficace ou ne peut être utilisé pour prévenir les nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.

Les comprimés de Cloprame® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg. D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CLOPRAME® ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Sans objet

- Ne prenez jamais CLOPRAME® (Contre-indications)

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si :

- vous êtes allergique au métoclopramide ou à l'un des composants de ce médicament.
- vous avez une hémorragie, une obstruction ou une perforation dans l'estomac ou de l'intestin.
- vous avez ou pouvez avoir une tumeur rare de la glande surrénale, située près du rein (phéochromocytome).

- vous avez déjà eu des mouvements musculaires anormaux sous traitement médicamenteux.

- vous êtes épileptique

- vous avez la maladie de Parkinson

- vous prenez de la lévodopa (médicament pour la maladie de Parkinson)

- vous avez déjà eu dans le sang des quantités anormales (méthémoglobinémie) ou un déficit en NADH cytochrome

Ne donnez pas de métoclopramide à un enfant âgé de moins de 1 an.

Cloprame® comprimé sécable n'est pas adapté aux enfants.

pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable

mentionnés ci-dessus. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable

- Faites attention avec CLOPRAME® (Mises en garde d'emploi)

Demandez l'avis de votre médecin ou pharmacien avant de prendre Cloprame®

sécable ou Cloprame® solution buvable si :

- vous avez des antécédents de battements du cœur anormaux

ou tout autre problème cardiaque,

- vous avez des anomalies dans votre sang du taux de sodium et le magnésium,

- vous prenez d'autres médicaments connus pour agir sur le cœur,

- vous avez un problème neurologique (cerveau),

- vous avez des problèmes au niveau du foie ou des reins.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable

mentionnés ci-dessus. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable

immédiatement et définitivement.

Vous devez attendre au moins 6 heures entre chaque prise.

rejet de la dose, afin d'éviter un surdosage.

Le traitement ne doit pas durer plus de 3 mois en raison des effets indésirables.

involontaires.

Cloprame® solution buvable :

La solution buvable contient (0,336 mg/ml) moins de 1 mmol/l de sodium.

qu'elle est essentiellement "sans sodium".

La solution buvable contient du parahydroxybenzoate de méthyle.

des réactions allergiques avec urticaire et gêne respiratoire.

- Enfants et adolescents

Des mouvements anormaux (troubles extrapyramidaux) peuvent survenir chez les enfants et les

jeunes adultes. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 1 an en raison

du risque augmenté de mouvements anormaux.

Les comprimés de Cloprame® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple

- Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez, avez pris récemment ou allez prendre un médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

En effet, Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable

dont agissent certains médicaments.

De même, certains médicaments peuvent modifier l'effet de Cloprame®

ou Cloprame® solution buvable. Ces médicaments sont :

- lévodopa ou autres médicaments utilisés dans le traitement de la maladie de Parkinson

- anticholinergiques (médicaments utilisés pour traiter les troubles de la motricité)

- dérivés morphiniques (médicaments utilisés pour traiter la douleur)

- médicaments sédatifs,

- médicaments utilisés pour traiter les troubles du sommeil

- digoxine (médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque)

- ciclosporine (médicament utilisé pour traiter certaines maladies auto-immunes)

- mivacurium et suxaméthonium (médicaments utilisés pour l'anesthésie)

- fluoxétine et paroxétine (médicaments utilisés pour traiter la dépression)

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

Ne pas prendre d'alcool pendant le traitement car Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable

- Interactions avec les produits de phytothérapie

Sans objet.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, parlez-en à votre

ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Cloprame® solution buvable peut être prise pendant la grossesse.

devez prendre ce médicament.

Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable

allaitez car le métoclopramide passe dans le lait maternel.

- Sportifs

Sans objet.

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez vous sentir somnolent, avoir des vertiges, des étourdissements, des

saccades anormales et une contraction généralisée des muscles.

avoir pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable

vue et votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

- Excipients à effet notoire

Solution buvable : - parahydroxybenzoate de méthyle

sodium (0,336 mg/ml)

3- COMMENT PRENDRE CLOPRAME® ?

- Instruction pour un bon usage

Sans objet

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration

traitement

1-3 Posologie des comprimés sécables et de la solution buvable

Toute indication (patients Adultes) :

La dose recommandée est de 10 mg par prise, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose journalière maximale recommandée est de 30 mg.

La durée de traitement maximale recommandée est de 3 mois.

Prévention des nausées et vomissements retardés

chimiothérapie (enfants âgés de 1 à 18 ans)

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.

La dose recommandée est de 0,1 à 0,15 mg/kg, jusqu'à 3 fois par jour.



Comprimé
Voie orale

Suplémat

Deva
Pharmaceutique

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

		% AJR*
Vitamine A	800 µg	100%
Vitamine D	5 µg	100%
Vitamine E	10 mg	100%
Vitamine C	60 mg	100%
Vitamine B1	1,4 mg	100%
Vitamine B2	1,8 mg	100%
Vitamine B3	19,8 mg	100%
Vitamine B6	2 mg	100%
Vitamine B8	30µg	20%
Vitamine B9	200 µg	100%
Vitamine B12	2 µg	100%

		% AJR*
Calcium	160 mg	20 %
Magnésium	60 mg	20 %
Fer	7 mg	77,8%
Cuivre	1 mg	50 %
Zinc	11 mg	73,33 %
Sélénium	50 µg	100%
Chrome	25 µg	100%
Molybdène	50 µg	33,33%
Iode	150 µg	100 %

Excipients : stéarate de magnésium végétale, cellulose m

*AJR : apport journalier recommandée

PROPRIETES

SUPLEMAT est un produit multivitaminique contenant au destiné aux femmes pour couvrir les besoins accrus avant, pendant et après la grossesse. Ces compos l'organisme lui-même et doivent donc lui être fournis par le maintien de tous les processus vitaux comme respiration, croissance, etc. et sont en même temps les constituants de nombreux tissus et organes. Les femmes enceintes et celles qui allaitent ont un métabolisme accru, car elles doivent nourrir non seulement leur propre organisme, mais aussi celui de leur enfant. C'est pourquoi elles ont besoin



MALTOFER® 100 mg

Complexe d'Hydroxyde de fer (III)- polymaltose
Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

• Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.

• Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE MALTOFER® 100 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE MALTOFER® 100 mg ?
3. COMMENT PRENDRE MALTOFER® 100 mg ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MALTOFER® 100 mg ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE MALTOFER® 100 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
Code ATC : B03AB05

Indications thérapeutiques.

Traitement de la carence en fer sans anémie (sidéropénie latente) et de l'anémie ferriprive (sidéropénie manifeste). Le diagnostic et l'ampleur de la carence en fer doivent être confirmés par des examens de laboratoire appropriés.

1. QU'EST-CE QUE MALTOFER® 100 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Contra-indications : hypersensibilité (allergique ou intolérance au complexe d'hydroxyde de fer (III)-polymaltose).

Précautions d'emploi : dans l'organisme, le fer est essentiel pour ex., dans le système sanguin, il peut provoquer des effets indésirables ex., lorsque



il est peu probable que les préparations de MALTOFER® aient un effet sur l'aptitude à la conduite et l'utilisation de machines.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte, que vous souhaitez le devenir ou si vous allaitez, vous ne devez prendre MALTOFER® qu'après en avoir parlé avec votre médecin.

3. COMMENT PRENDRE MALTOFER® 100 mg ?

Les comprimés de MALTOFER® doivent être pris pendant ou immédiatement après le repas avec un peu d'eau.

Les comprimés MALTOFER® ne conviennent pas aux enfants de moins de 12 ans.

Adolescents (dès 12 ans), adultes :

En cas de carence en fer avec anémie : 1 comprimé 1-3 fois par jour pendant 3-5 mois, jusqu'à ce que les résultats des tests sanguins soient redevenus normaux. La dose journalière peut être administrée en une seule prise. Le traitement est alors poursuivi à raison de 1 comprimé par jour pendant plusieurs semaines, afin de compléter les réserves de fer.

En cas de carence en fer sans anémie : 1 comprimé par jour pendant 1-2 mois.

La posologie et la durée du traitement sont déterminées en fonction de l'importance de la carence en fer. La durée exacte du traitement doit être déterminée par votre médecin.

Si vous avez oublié de prendre votre médicament, ne prenez pas de double dose.

Si vous avez oublié de prendre votre médicament, ne prenez pas de double dose.

Si vous avez oublié de prendre votre médicament, ne prenez pas de double dose.

Si vous avez oublié de prendre votre médicament, ne prenez pas de double dose.

Si vous avez oublié de prendre votre médicament, ne prenez pas de double dose.

Si vous avez oublié de prendre votre médicament, ne prenez pas de double dose.

Si vous avez oublié de prendre votre médicament, ne prenez pas de double dose.

Si vous avez oublié de prendre votre médicament, ne prenez pas de double dose.

Si vous avez oublié de prendre votre médicament, ne prenez pas de double dose.

Si vous avez oublié de prendre votre médicament, ne prenez pas de double dose.

Si vous avez oublié de prendre votre médicament, ne prenez pas de double dose.

Si vous avez oublié de prendre votre médicament, ne prenez pas de double dose.

39,50

