

NOTICE

FUMAFER® 66 mg
fer

comprimé pelliculé

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez des 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 vous y référer à nouveau.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition

Fumarate ferreux 200 mg

(quantité correspondante en fer 66 mg)

Excipients : carboxyméthylamidon sodique, amidon de maïs, povidone K 90, docusate sodique, stéarate de magnésium, hypromellose, macrogol 6000, pour un comprimé pelliculé.

Forme pharmaceutique et présentations

Comprimé pelliculé (Boîte de 50 ou 100).

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIANÉMIQUE

FUMARATE DE FER PAR VOIE ORALE

(B : sang et organes hématopoiétiques)

Titulaire et exploitant

sanofi-aventis France

1-13, boulevard Romain Rolland

75014 Paris – France

Information médicale : N° vert 0800 222 555

Appel depuis l'étranger : +33 1 57 63 23 23

Fabricant

SANOFI-AVENTIS, SA

Riells i Viabrea – Espagne

ou

SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

Ambarès et Lagrave

33565 Carbon Blanc– France

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament contient du fer.

Il est préconisé dans le traitement des anémies dues à un manque de fer chez l'adulte et l'enfant à partir de 10 ans et en traitement préventif de la carence en fer chez la femme enceinte.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants : surcharge en fer, en particulier dans certaines formes d'anémies (thalassémie, anémies réfractaires, anémie par insuffisance médullaire).

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

Mises en garde spéciales

- Ce médicament n'est pas préconisé dans le traitement des anémies liées aux maladies inflammatoires.

- Une consultation médicale est nécessaire avant la mise en route de ce traitement, afin de rechercher la cause de l'anémie.

Précautions d'emploi

- La prévention de la carence en fer chez le nourrisson repose sur la mise en route précoce d'une alimentation diversifiée.
- La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer.
- Un contrôle de l'efficacité est utile après 3 mois de traitement, consultez votre médecin.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, notamment des médicaments injectables contenant du fer.

Grossesse – Allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse. L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

Posologie

RÉSERVÉ À L'ADULTE ET À L'ENFANT À PARTIR DE 10 ANS.

- **Traitement curatif :**

- Chez l'adulte et l'enfant à partir de 30 kg (environ 10 ans) : en moyenne, 2 à 3 comprimés par jour.

- **Traitement préventif :**

- Chez la femme enceinte : 1 comprimé par jour, pendant les deux derniers trimestres de la grossesse (ou à partir du 4^{ème} mois).

CE MÉDICAMENT VOUS A ÉTÉ PERSONNELLEMENT DÉLIVRÉ DANS UNE SITUATION PRÉCISE :

- . IL PEUT NE PAS ÊTRE ADAPTÉ À UN AUTRE CAS.
- . NE PAS LE CONSEILLER À UNE AUTRE PERSONNE.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Fréquence et moment auxquels le médicament doit être administré

L'horaire de la prise et la répartition est à adapter en fonction de la tolérance digestive.

Afin de limiter les effets indésirables, il est conseillé de fractionner la dose en plusieurs prises quotidiennes.

Durée du traitement

Elle doit être suffisante pour corriger l'anémie et restaurer les réserves en fer (de l'ordre de 3 à 6 mois).

Conduite à tenir en cas de surdosage

En cas d'ingestion massive, consultez immédiatement un médecin.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS :

- Possibilité de troubles digestifs à type de nausées, constipation ou diarrhées,
- Coloration habituelle des selles en noir ou gris noir,
- Réactions allergiques possibles.

NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET À SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE

Mai 2008.