

FERACID®

Sulfate ferreux/ Acide folique

FORME ET PRESENTATION

Gélules remplies de granules rouges.

Boîte de 3 plaquettes thermoformées renfermant chacune 12 gélules.

COMPOSITION

Sulfate ferreux	150 mg
Acide folique	0,5 mg
Excipients q.s.p.	1 gélule

INDICATIONS

Traitement préventif des carences en fer et en acide folique pendant la grossesse.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

Posologie : 1 gélule de FERACID par jour pendant la grossesse. Une dose prophylactique plus élevée peut être nécessaire chez certaines femmes enceintes lorsqu'un apport alimentaire ou d'autres facteurs ne peuvent être assurés.

Mode d'emploi : Réservé aux adultes. Voie orale. Prendre le médicament avant les repas ou pendant les repas, en fonction de la tolérance digestive.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité à l'un des composants.
- Surcharge martiale.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

-Administration prudente aux patients qui peuvent développer une surcharge martiale (sujets atteints d'hémochromatose, d'anémie hémolytique ou d'aplasie érythroblastique).

-La consommation importante de thé inhibe l'absorption de fer.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

-Le fer chélate avec les tétracyclines et l'absorption des deux agents peut être inhibée

-L'absorption du fer peut être diminuée par la pénicillamine et les pansements gastriques.

Ces interactions médicamenteuses peuvent être diminuées en administrant chaque produit séparément à plusieurs heures d'intervalle (par exemple 2 heures).

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : Ne pas administrer FERACID pendant le premier trimestre de la grossesse.

Allaitement: L'administration de ce médicament est possible chez la femme qui allaite.

EFFETS INDESIRABLES

-Coloration habituelle des selles en noir ou gris-noir.

-Irritation gastro-intestinale accompagnée d'anorexie, de vomissements, gêne, constipation et diarrhée.

-Rarement, réactions allergiques cutanées.

SURDOSAGE

Des cas d'intoxication ont été rapportés en particulier chez l'enfant par ingestion massive accidentelle.

Symptômes: Signes d'irritation et de nécrose gastro-intestinale (douleurs abdominales, hématomèse) accompagnés la plupart des cas de nausées, vomissements et état de choc.

FERACID®

Ferrous sulphate / Folic acid

FORM AND PRESENTATION

Capsules filled with red granules.

Box of 3 blisters, each containing 12 capsules.

COMPOSITION

Ferrous sulphate	150 mg
Folic acid	0.5 mg
Excipients s.q.f.	1 capsule

INDICATIONS

Preventive treatment of iron and folic acid deficiencies during pregnancy.

POSOLGY AND MODE OF USE

Reserved for adults.

1 capsule of FERACID per day during pregnancy.

Higher prophylactic dose can be required in certain pregnant women when food intake or other factors could not to be assured.

CONTRA-INDICATIONS

- Hypersensitivity to one of the components.
- Iron overload.

PRECAUTIONS

-Administer carefully in patients susceptible to develop iron overload (subjects suffering from hemochromatosis, hemolytic anemia or erythroblastic aplasia)

-Drinking large amounts of tea inhibits iron absorption.

DRUG INTERACTIONS

-Iron chelates with tetracyclines and the absorption of these two products is inhibited.

-Iron absorption can be decreased by penicillamine and gastric demulcents. These drug interactions can be reduced by taking one medicine after the other, several hours apart (for example 2 hours).

PREGNANCY AND BREAST-FEEDING

Pregnancy: Don't administer FERACID during the first trimester of pregnancy.

Breast-feeding: This drug can be used during breast-feeding.

SIDE EFFECTS

-Usual coloring of stools in black or grey-black.

-Gastro-intestinal irritation with anorexia, vomiting, discomfort, constipation and diarrhoea.

-Rarely, allergic cutaneous reactions.

OVERDOSE

Cases of intoxication have been reported, in particular in children, caused by accidental massive ingestion.

Symptoms : gastro-intestinal irritation and necrosis with most often, nausea, vomiting and shock.

Measures to take: Realize gastric lavage with 1 % sodium bicarbonate solution as soon as possible or, if it is not possible, induce vomiting. Administer orally deferoxamine (2g in children and 5g in adults) and gastric demulcents. If 4 hours after ingestion, serum iron levels are higher than 5 mg/1 in children or 8 mg/1 in adults or if patient is in shock or in coma, give deferoxamine, following

Conduite à tenir : Effectuer un lavage gastrique avec une solution de bicarbonate de sodium à 1% le plus tôt possible ou, s'il n'est pas possible, provoquer un vomissement. Administrer de la déféroxamine (2 g chez l'enfant ou 5 g chez l'adulte) par voie orale et des pansements gastriques. Si 4 heures ou plus après l'ingestion, les taux de fer sérique sont supérieurs à 5 mg/l chez l'enfant ou à 8 mg/l chez l'adulte ou si le patient est dans un état de choc ou dans le coma, administrer de la déféroxamine conformément aux instructions par voie IM ou IV.

Un traitement symptomatique doit être également appliqué.

PHARMACODYNAMIE

Classe pharmacothérapeutique, préparations antianémiques. Apport de fer et d'acide folique. Code ATC : B03AD03.

La forme galénique des gélules à libération prolongée de FERACID permet de libérer le fer dans l'intestin grêle qui est son site d'absorption électif plutôt que dans l'estomac où il peut provoquer une irritation gastrique.

CONSERVATION

Conserver dans un endroit sec, à une température ne dépassant pas 25°C et à l'abri de la lumière.

Vente libre

A.M.M. n° 2011-118

instructions, by the intravenous or intramuscular route.

Symptomatic treatment must be also applied.

PHARMACODYNAMICS

Therapeutic Classification: Antianemic. Supply of iron and folic acid. ATC code: B03AD03.

The dosage form of extended-release capsules Feracid frees the iron in the small intestine that is its absorption site elective rather than in the stomach where it can cause stomach irritation.

STORING CONDITIONS

Store in a dry place, below 25°C, far away from light.

OTC drug

A.M.M. n° 2011-118

Date de révision de la notice : Avril 2015 Leaflet revision date: April 2015

La date de péremption indiquée se réfère au produit correctement conservé dans le conditionnement intact
The indicated expiration date concerns the product correctly conserved in the intact bottle



25 B.P. 276 Abidjan 25 - Côte d'Ivoire
Email : olea@umaline.com