

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

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

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

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° P19-0036157

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5650 Société : 156066

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : EL AOUAD ABDELLAH

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 13/03/2023

Nom et prénom du malade : AHRACH FATHIMA Age :

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

Nature de la maladie : Cise d'arthrose

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) :



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
13 03 23	Cy	c.	150,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie PRINCIPAL DEROUA BLOC N° 1 Daroua 06204217683 INPE	13/03/23	322,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

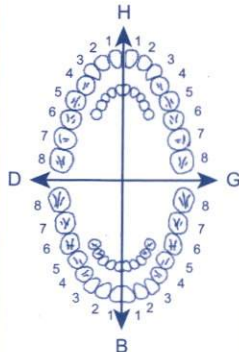
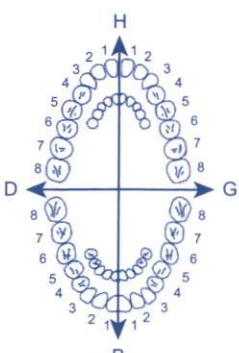
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Hamza JAMI

OMNIPRATIEN

Lauréat de la Faculté de Médecine
et Pharmacie Casablanca

Ancien Médecin Interne au CHP Ben M'sik



الدكتور حمزة جامي

الطب العام

خريج كلية الطب و الصيدلة الدار البيضاء

طبيب داخلي سابق

بالمركز الإستشفائي بن امسيك

الدروة , في 31/12/2013 Deroua, le

At Roum FADIMA

49.00

1)

Belungolze



14/12

78.10

2)

evx500



185.00

3)

spg x 500



13.20

4)

2-0-2

Alpik



20/12

Pharmacie PRINCIPAL DEROUA
Bloc U n° 1 Daroua
Tél : 05 22 53 20 83

322.30

252 الطابق الأول تجزئة الوحدة 2 أمام مختبر التحليلات الدروة

252 1er étage, Lot. ALWAHDA 2 En Face du Labo d'analyses médicales Deroua

الهاتف : 05 22 036 000

- Comme dans tous les traitements à long terme, il faut particulièrement surveiller la période de traitement est supérieure à un an, une surveillance régulière des patients est nécessaire.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).
- Ce médicament contient un agent colorant jaune (E110) et peut provoquer des réactions allergiques.
- Ce médicament contient du potassium. A prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en potassium.
- Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

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

c) INTERACTIONS

Interactions médicamenteuses:

- Nelfinavir, atazanavir : diminution des concentrations plasmatiques de l'atazanavir et du nelfinavir en cas de coadministration avec l'oméprazole.
L'administration concomitante d'oméprazole avec le nelfinavir est contre-indiquée.
L'administration concomitante d'oméprazole avec l'atazanavir n'est pas recommandée.
- Digoxine : augmentation de la biodisponibilité de la digoxine de 10% chez des sujets sains en cas de traitement concomitant par oméprazole (20 mg par jour). La surveillance thérapeutique de la digoxine doit alors être renforcée.
- Clopidogrel : diminution de l'inhibition moyenne de l'agrégation plaquettaire.
- Autres substances actives : diminution significative de l'absorption du posaconazole, de l'ertinib, du kétoconazole et de l'itraconazole d'où l'efficacité clinique qui peut être affaiblie. L'association concomitante du posaconazole et de l'ertinib avec l'oméprazole doit être évitée.
- Warfarine, antivitamines K, cistazolol, diazépam et phénytoïne : augmentation de l'exposition systémique de ces substances par diminution de leur métabolisation.
- Phénytoïne : il est recommandé de surveiller les concentrations plasmatiques de phénytoïne durant les deux premières semaines qui suivent l'initiation d'un traitement par oméprazole.
- Saquinavir : augmentation des concentrations plasmatiques d'environ 70 % de saquinavir, ceci associé à une bonne tolérance chez les patients infectés par le VIH.
- Tacrolimus : augmentation des concentrations sériques du tacrolimus. Une surveillance renforcée des concentrations du tacrolimus et de la fonction rénale (clairance de la créatinine) doit être réalisée ainsi qu'un ajustement du dosage du tacrolimus, si nécessaire.
- Clarithromycine et voriconazole : augmentation des taux sériques d'oméprazole par diminution de sa métabolisation. Un ajustement de dose peut être nécessaire chez les patients souffrant d'une insuffisance hépatique sévère et si un traitement à long terme est indiqué.
- Rifampicine, millepertuis : diminution des concentrations plasmatiques d'oméprazole par augmentation de sa métabolisation.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : l'oméprazole peut être utilisé lors de la grossesse.

Allaitement : l'oméprazole est excrété dans le lait maternel, mais n'a probablement pas d'influence sur l'enfant s'il est utilisé à dose thérapeutique.

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

e) CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

Des effets indésirables tels qu'étourdissements et troubles visuels peuvent se produire. Si cela est le cas, les patients ne doivent pas conduire de véhicules automobiles ou utiliser des machines.

f) LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Saccharose, sodium, potassium, et sunset jaune (colorant E110).

Avaler en entier avec un demi-verre d'eau. Les adultes ne doivent être ni machés ni liquéfiés. Chez les enfants ayant des difficultés de déglutition et chez les enfants capables de boire ou d'avaler des aliments semi-liquides :

Ouvrir les gélules et avaler le contenu avec un demi-verre d'eau ou après mélange avec un aliment légèrement acide comme, par exemple : jus de fruit, compote de pomme ou eau non gazeuse. Prendre le mélange immédiatement (ou dans les 30 minutes) et toujours remuer le mélange juste avant de le boire, puis rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire.
Les patients peuvent également sucer la gélule et avaler les granules avec un demi-verre d'eau. Les granules gastro-résistants ne doivent pas être machés.

VOUS DEVEZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

v) DUREE DU TRAITEMENT

VOUS DEVEZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

d) CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de Belmazo® 20 mg que vous n'auriez dû (en cas de prise massive et/ou accidentelle) : Les symptômes liés à un surdosage d'oméprazole tels que nausées, vomissements, étourdissements, douleurs abdominales, diarrhées, céphalées, apathie, dépression et confusion sont transitoires. Le traitement, s'il est nécessaire est symptomatique.

PREVENIR IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

5. EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

Effets fréquents : troubles gastriques (douleurs abdominales, constipation, diarrhées, flatulence et vomissements) et céphalées.

Effets peu fréquents : insomnie, étourdissements, paresthésie, somnolence, vertiges, augmentation des enzymes hépatiques, dermatite, prurit, rash, urticaire, malaise et oedème périphérique.

Effets rares à très rares : leucopénie, thrombocytopénie, agranulocytose, pancytopenie, fièvre, angioedème, réaction/choc anaphylactique, hyponatrémie, hypomagnésémie, agitation, confusion, dépression, agressivité, hallucinations, troubles du goût, vision trouble, bronchospasme, sécheresse buccale, stomatite, candidose gastro-intestinale, hépatite avec ou sans ictère, insuffisance hépatique, encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique préexistante, alopecie, photosensibilité, érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique, arthralgies, myalgies, faiblesses musculaires, néphrite interstitielle, gynécomastie, hypersudation.

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

6. CONSERVATION

a) NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

b) PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

A conserver à une température inférieure à 25°C.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Tableau C

Date d'édition de la notice : Novembre 2013



Révisé par les Laboratoires



APRIC-PHAR

Zone Industrielle Ouest Ain Harouda
Route Régionale n° 322 (ex R.S 111)

Km 12.400 Ain Harouda 28 630 - Mohammedia, Maroc

BELMAZOL® 20 mg

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

BELMAZOL® 20 mg

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par gélule :

Oméprazole 20 mg

Excipients : q.s.

Composition de la gélule : sunset jaune (E110), dioxyde de titane (E171), indigo carmin (E132), gélatine.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Boîtes de 7, 14 et de 28 gélules.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons (code ATC : A02BC01).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Adulte :

- Traitement des ulcères duodénaux.
- Prévention des récurrences d'ulcères duodénaux.
- Traitement des ulcères gastriques.
- Prévention des récurrences d'ulcères gastriques.
- En association à des antibiotiques appropriés, éradication de *Helicobacter pylori* (H pylori) dans la maladie ulcéreuse gastro-duodénale.
- Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à risque.
- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux.
- Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

Utilisation pédiatrique :

Enfant à partir de 1 an et ≥ 10 kg :

- Traitement de l'œsophagite par reflux.
 - Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien.
- Enfant de plus de 4 ans et adolescent :
- En association à des antibiotiques, traitement de l'ulcère duodénal consécutif à une infection par *Helicobacter pylori*.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'oméprazole, aux dérivés benzimidazoliques ou à l'un des excipients.
- L'oméprazole ne doit pas être administré de façon concomitante avec le nelfinavir.

b) MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Certains enfants atteints d'affections chroniques peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que cela ne soit pas recommandé.
- Un traitement par inhibiteurs de la pompe à protons pourrait légèrement augmenter le risque d'infections gastro-intestinales, comme une infection par *salmonella* et par *campylobacter*.

4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

Adulte :

LOT :

EXP :

PPV :

49,00

Traitement de l'œsophagite par reflux : 1 à 2 gélules par jour pendant 4 à 8 semaines.

Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux : la dose peut augmenter à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour.

Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 semaines.

Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison : 3 gélules par jour. Pour des posologies supérieures à 80 mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

Enfant :

Enfant de plus de 1 an et 10 - 20 kg :

Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines. Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Enfant de plus de 2 ans et > 20 kg :

Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines. Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Adolescent et enfant de plus de 4 ans :

Traitement de l'ulcère duodénal associé à une infection par *H. pylori* :

Poids (15-30 kg) : oméprazole 10 mg + amoxicilline 25 mg/kg de poids corporel + clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (31-40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 750 mg + clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (> 40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 1 g + clarithromycine 500 mg administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Population particulière :

Insuffisants rénaux : aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

Insuffisants hépatiques : une dose journalière de 10 mg-20 mg peut suffire.

Sujets âgés (> 65 ans) : aucune adaptation posologique n'est nécessaire.

DANS TOUS LES CAS VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Il est recommandé de prendre les gélules de Belmazol® 20 mg le matin, de préférence à jeun, et de les

EV0X® 500 mg

Levofloxacin (DCI) Hemihydrate

Boîtes de 5, 7 et 10 comprimés pelliculés sécables

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament, car il 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 est 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.

1. QU'EST-CE QUE EV0X 500 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est une quinolone : antibiotiques de la famille des quinolones, fluoroquinolones : code ATC : J01MA12.

Le nom de votre médicament est EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable. EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable contient une substance active appelée levofloxacin. Elle appartient à un groupe de médicaments appelés quinolones antibiotiques. La levofloxacin est un antibiotique de type « quinolone ». Elle agit en tuant les bactéries responsables d'infections dans votre organisme.

Indications thérapeutiques
Levofloxacin 500 mg comprimé pelliculé sécable peut être utilisé pour traiter les infections de :

- Sinus.
- Pneumons, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires chroniques ou une pneumonie.

- Voies urinaires, notamment au niveau de vos reins ou votre vessie.
- Prostate, lorsque vous avez une infection qui dure.

Peut également être utilisé pour traiter les infections des muscles. C'est ce que l'on appelle parfois les « tissus mous ».

Dans certaines situations particulières, EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable peut être utilisé pour diminuer les risques de contracter une maladie appelée « légionellose » causée par les risques d'aggravation de 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Ne prenez jamais EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable si :

- Vous êtes allergique à la levofloxacin, à d'autres antibiotiques de type quinolones tels que la lévofloxacine la ciprofloxacine ou l'ofloxacine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Les signes d'une réaction allergique sont notamment : une éruption cutanée, des démangeaisons pour avoir du mal à respirer, un gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue.

- Vous avez déjà eu des crises d'épilepsie.
- Vous avez déjà eu un problème à vos tendons, tels qu'une tendinite, qui était associé avec un traitement par un antibiotique de la famille des quinolones.

- Le tendon est la structure par laquelle un muscle s'insère sur un os.
- Vous êtes un enfant ou un adolescent en période de croissance.

- Vous êtes enceinte, vous pourriez être enceinte ou vous pensez que vous pourriez être enceinte.
- Vous allaitez.

Ne prenez pas ce médicament si l'une des conditions ci-dessus s'applique à votre cas. Si vous n'êtes pas sûr, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable.

Avertissements et précautions
Avant de prendre ce médicament :

- Vous devez éviter de prendre d'autres antibiotiques de la famille des fluoroquinolones/quinolones, incluant la levofloxacin, si vous avez déjà présenté un effet indésirable grave dans le passé lors de la prise d'une quinolone ou d'une fluoroquinolone. Si tel est le cas, vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre EV0X 500 mg, comprimé pelliculé sécable si :

- Vous avez 60 ans ou plus.
- Vous prenez des corticostéroïdes, parfois appelés stéroïdes.
- Vous avez subi une transplantation.

- Vous avez déjà fait une crise d'épilepsie (convulsions).
- Vous avez eu des lésions rénales dues au fait d'un accident vasculaire cérébral ou une autre lésion cérébrale.

- Vous avez des problèmes rénaux.
- Vous souffrez de ce que l'on appelle un « déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase » (une maladie héréditaire qui rend susceptible de présenter des problèmes sanguins graves lorsque vous prenez ce médicament).

- Vous avez ou avez déjà eu des problèmes de santé mentale.
- Vous avez déjà eu des problèmes cardiaques. Il faut être prudent avec ce type de médicament si vous êtes né avec un allongement de l'intervalle QT ou si vous avez des antécédents familiaux d'allongement de l'intervalle QT (observé à l'ECG, enregistrement électrique du cœur), si vous avez un déséquilibre électrolytique dans le sang (en particulier des taux bas de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez un rythme cardiaque très lent (appelé « bradycardie »), si vous avez un cœur affaibli (insuffisance cardiaque), si vous êtes une femme, ou si vous êtes fumeur ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certaines anomalies de l'ECG.

- Vous êtes diabétique.
- Vous avez eu des problèmes hépatiques.
- Vous êtes atteint(e) de myasthénie.

- Vous avez reçu un diagnostic d'hypertrophie ou de « renflement » d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périkidéal d'un gros vaisseau).

- Vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure de la paroi aortique).
- Vous avez reçu un diagnostic de fuite des valves cardiaques (régurgitation des valves cardiaques).

- Vous avez des antécédents familiaux d'anévrisme aortique, de dissection aortique ou de valvulopathie cardiaque congénitale, ou présentez des facteurs de risque ou affections prédisposantes (par exemple, des troubles du tissu conjonctif comme le syndrome de Marfan ou le syndrome d'Ehlers).

- Vous avez des troubles vasculaires comme l'artérite, l'artérite à cellules géantes (ou maladie de Horton), la maladie de l'hypertension artérielle ou une athérosclérose connue, la polyarthrite rhumatoïde (une maladie des articulations) ou l'endocardite (une infection du cœur).

- Vous avez déjà développé une éruption cutanée sévère, un décollement à peau sévère, des cloques et/ou des lésions bulleuses après avoir pris de la levofloxacin.

Réactions cutanées graves
Des réactions cutanées graves, incluant le syndrome de Stevens-Johnson (SSJ), la nécropisie épidermique toxique (NET) et la réaction médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (DRESS), ont été rapportées avec l'utilisation de levofloxacin.

Le SSJ et la NET peuvent apparaître initialement sur le buste sous la forme de taches rougeâtres en forme de cible ou de plaques circulaires comportant souvent des cloques en leur centre. Des gonflements de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et des yeux (yeux rouges et gonflés) peuvent également survenir. Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées de fièvre et/ou du syndrome pseudo-grippal. Les éruptions peuvent évoluer vers un décollement généralisé de la peau et des complications engageant le pronostic vital, ou entraîner le décès.

Le syndrome DRESS se présente initialement sous la forme de symptômes pseudo-grippaux et/ou sous la forme de la levofloxacin. Les éruptions peuvent être accompagnées d'une température du corps élevée, d'une augmentation des tests d'enzymes hépatiques observée dans les analyses de sang, d'une augmentation d'un certain type de globules blancs (éosinophilie) et d'un élargissement des ganglions lymphatiques.

Si vous développez une éruption grave ou l'un des symptômes cutanés évoqués ci-dessus, arrêtez de prendre la levofloxacin et contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les symptômes peuvent persister pendant plusieurs semaines.

Si vous n'êtes pas sûr(e) que l'une des conditions ci-dessus s'applique à votre cas, interrogez votre médecin ou pharmacien avant de prendre EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable.

Pendant la prise du médicament
Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez une douleur soudaine et intense au niveau de l'abdomen, de la poitrine ou du dos, qui peut être un symptôme d'un anévrisme et d'une dissection aortique, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En pharmacie, demandez le médicament EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable.

N° Lot : 22659 10/25

EXP : 75, 10

PPV Dhs : 75, 10

Levofloxacin 500 mg comprimé pelliculé sécable

Glosopirone - utilisée après les transplantations d'organes. Vous pouvez avoir plus de risques de présenter les effets indésirables de la ciprofloxacine.

Ne prenez pas ce médicament si vous avez des problèmes rénaux. Ceci comprend les médicaments utilisés pour les anomalies du rythme cardiaque (antiarythmiques tels que quinidine, hydroquinidine, disopyramide, sotalol, alébutérol, ibutilide et amiodarone), pour la dépression (antidépresseurs tricycliques, tels que l'amitriptyline et l'imipramine), pour les troubles psychiatriques (antipsychotiques) et pour les infections bactériennes (antibiotiques de la famille des « macrolides », tels que l'érythromycine, l'azithromycine et la clarithromycine).

Probenécide - utilisé pour la goutte, il est possible que votre médecin vous recommande une dose plus faible si vous avez des problèmes rénaux.

Cimetidine - utilisée pour les ulcères et les brûlures d'estomac. Votre médecin pourra vous donner une dose plus faible si vous avez des problèmes rénaux.

Informez votre médecin si l'un des cas ci-dessus s'applique à votre cas.

Ne prenez pas EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable en même temps que les médicaments suivants car le mode d'action de EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable peut en être affecté :

- Comprimés de fer (pour l'anémie), suppléments à base de zinc, antacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures gastriques), didanosine ou sucralfate (pour les ulcères de l'estomac).

- Vous pouvez également avoir des problèmes rénaux. Informez votre médecin si l'un des cas ci-dessus s'applique à votre cas.

Ne prenez pas EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable en même temps que les médicaments suivants car le mode d'action de EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable peut en être affecté :

- Comprimés de fer (pour l'anémie), suppléments à base de zinc, antacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures gastriques), didanosine ou sucralfate (pour les ulcères de l'estomac).

- Vous pouvez également avoir des problèmes rénaux. Informez votre médecin si l'un des cas ci-dessus s'applique à votre cas.

Ne prenez pas EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable en même temps que les médicaments suivants car le mode d'action de EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable peut en être affecté :

- Comprimés de fer (pour l'anémie), suppléments à base de zinc, antacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures gastriques), didanosine ou sucralfate (pour les ulcères de l'estomac).

- Vous pouvez également avoir des problèmes rénaux. Informez votre médecin si l'un des cas ci-dessus s'applique à votre cas.

Ne prenez pas EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable en même temps que les médicaments suivants car le mode d'action de EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable peut en être affecté :

- Comprimés de fer (pour l'anémie), suppléments à base de zinc, antacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures gastriques), didanosine ou sucralfate (pour les ulcères de l'estomac).

- Vous pouvez également avoir des problèmes rénaux. Informez votre médecin si l'un des cas ci-dessus s'applique à votre cas.

Ne prenez pas EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable en même temps que les médicaments suivants car le mode d'action de EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable peut en être affecté :

- Comprimés de fer (pour l'anémie), suppléments à base de zinc, antacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures gastriques), didanosine ou sucralfate (pour les ulcères de l'estomac).

- Vous pouvez également avoir des problèmes rénaux. Informez votre médecin si l'un des cas ci-dessus s'applique à votre cas.

Ne prenez pas EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable en même temps que les médicaments suivants car le mode d'action de EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable peut en être affecté :

- Comprimés de fer (pour l'anémie), suppléments à base de zinc, antacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures gastriques), didanosine ou sucralfate (pour les ulcères de l'estomac).

- Vous pouvez également avoir des problèmes rénaux. Informez votre médecin si l'un des cas ci-dessus s'applique à votre cas.

Ne prenez pas EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable en même temps que les médicaments suivants car le mode d'action de EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable peut en être affecté :

- Comprimés de fer (pour l'anémie), suppléments à base de zinc, antacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures gastriques), didanosine ou sucralfate (pour les ulcères de l'estomac).

- Vous pouvez également avoir des problèmes rénaux. Informez votre médecin si l'un des cas ci-dessus s'applique à votre cas.

Ne prenez pas EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable en même temps que les médicaments suivants car le mode d'action de EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable peut en être affecté :

- Comprimés de fer (pour l'anémie), suppléments à base de zinc, antacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures gastriques), didanosine ou sucralfate (pour les ulcères de l'estomac).

- Vous pouvez également avoir des problèmes rénaux. Informez votre médecin si l'un des cas ci-dessus s'applique à votre cas.

Ne prenez pas EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable en même temps que les médicaments suivants car le mode d'action de EV0X 500 mg comprimé pelliculé sécable peut en être affecté :

- Comprimés de fer (pour l'anémie), suppléments à base de zinc, antacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures gastriques), didanosine ou sucralfate (pour les ulcères de l'estomac).

OXYFLOW® 125 microgrammes/25 microgrammes/dose
OXYFLOW® 250 microgrammes/25 microgrammes/dose
Suspension pour inhalation en flacon pressurisé
1 flacon de 120 doses

Propionate de fluticasone/salmétérol

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

- 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 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 sérieux ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE OXYFLOW, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER OXYFLOW, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
3. COMMENT UTILISER OXYFLOW, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER OXYFLOW, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE OXYFLOW, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

OXYFLOW est un médicament contenant deux principes actifs, le salmétérol et le propionate de fluticasone :

- Le salmétérol est un bêta-2 mimétique bronchodilatateur de longue durée d'action. Les bronchodilatateurs aident à garder les bronches ouvertes. Cela permet de faciliter l'entrée et la sortie de l'air dans les poumons. L'effet dure au moins 12 heures.
- Le propionate de fluticasone est un corticoïde qui diminue l'inflammation et l'irritation dans les poumons.

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour aider à prévenir certains troubles respiratoires tels que :

- Asthme.
- Vous devez utiliser OXYFLOW tous les jours comme indiqué par votre médecin. Cela permettra de contrôler correctement votre asthme.
- OXYFLOW permet d'éviter la survenue d'essoufflement et de sifflement. Il n'agit pas lorsque vous avez déjà un essoufflement ou un sifflement. Dans ces cas, vous devez utiliser votre médicament bronchodilatateur dit « de secours » d'action rapide et de courte durée, comme le salbutamol.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER OXYFLOW, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?

Ne prenez jamais OXYFLOW si :

- Vous êtes allergique au xinafoate de salmétérol, au propionate de fluticasone ou à l'autre constituant de ce médicament le norflurane (HFA 134a).

Faites attention avec OXYFLOW :

Votre médecin surveillera plus attentivement votre traitement si vous avez des problèmes médicaux tels que :

- Une maladie du cœur, y compris un rythme cardiaque irrégulier ou trop rapide,
- Une hyperactivité de la thyroïde,
- Une pression artérielle élevée,
- Du diabète (OXYFLOW peut augmenter le taux de sucre dans votre sang),
- Un faible taux de potassium dans votre sang,
- Une tuberculose actuellement en cours d'évolution ou survenue dans le passé.

Si vous avez déjà eu l'un de ces problèmes, parlez-en à votre médecin avant d'utiliser OXYFLOW.

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment tout autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela concerne les médicaments pour l'asthme et tout autre médicament y compris ceux obtenus sans ordonnance. Ceci est dû au fait que OXYFLOW peut ne pas être adapté à la prise simultanée d'autres médicaments.

Avant de commencer à utiliser OXYFLOW, informez votre médecin si vous prenez les médicaments suivants :

- Bêta-bloquants (tels que atenolol, propranolol, sotalol). Les bêta-bloquants sont surtout utilisés dans le traitement de l'hypertension artérielle ou pour d'autres maladies cardiaques.
- Traitements antiviraux ou antifongiques (tels que des médicaments contenant du ritonavir, du kétocazole et de l'itraconazole). Certains de ces médicaments peuvent augmenter le taux de propionate de fluticasone ou de salmétérol dans votre organisme. Cela peut augmenter le risque d'avoir des effets indésirables avec OXYFLOW, notamment des battements cardiaques irréguliers, ou rendre plus graves des effets indésirables.
- Corticoïdes (par voie orale ou injectable). Si vous avez pris ces médicaments récemment, il existe un risque que ce médicament exerce également un effet sur les glandes surrénales de votre organisme.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte, que vous prévoyez de l'être, ou que vous allaitez, prévenez votre médecin avant de prendre OXYFLOW. Votre médecin évaluera avec vous si OXYFLOW est le traitement le mieux adapté à votre état.

7. Pendant que vous retenez votre respiration, retirez le dispositif de votre bouche et vos doigts du haut de l'appareil. Continuez à retenir votre respiration pendant au moins 10 secondes, autant que vous le pouvez.



PPV 185.00

HETERO

Flacon de 120

8. Si une autre dose est requise, attendez environ 1 minute avant de recommencer.
 9. Ensuite, rincez votre bouche à l'eau en ne laissant pas d'eau dans la bouche.
 10. Après utilisation, remettez toujours immédiatement le capuchon sur le dispositif pour protéger l'embout buccal de la poussière. Quand le capuchon est fixé convenablement on peut entendre un « clic ». Si vous n'entendez pas de clic, tournez le capuchon dans l'autre sens et réessayez sans forcer.
- Si vous ou votre enfant avez des difficultés à utiliser votre dispositif, une chambre d'inhalation peut améliorer le traitement par OXYFLOW. Avant d'utiliser pour la première fois une chambre d'inhalation ou si vous devez changer de chambre d'inhalation, demandez l'avis à votre médecin, votre infirmier(ère) ou votre pharmacien.

Nettoyage du dispositif :

Pour son bon fonctionnement, le dispositif doit être nettoyé au moins une fois par semaine. Pour nettoyer le dispositif :

1. Enlevez la cartouche en métal de l'applicateur en plastique. Retirez le capuchon de l'embout buccal.
2. Immergez l'applicateur en plastique et le capuchon de l'embout buccal dans l'eau tiède. Ne mettez jamais la cartouche en métal dans l'eau.
3. Rincez l'applicateur en plastique et le capuchon de l'embout buccal sous l'eau du robinet.
4. Bien secouer pour enlever l'excès d'eau. Laissez sécher. Éviter un excès de chaleur.
5. Quand l'applicateur en plastique est sec, remettez correctement la cartouche en métal et le capuchon de l'embout buccal.

Si vous avez utilisé plus de OXYFLOW que vous n'auriez dû :

Il est important d'utiliser le dispositif comme votre médecin vous l'a montré. Si vous avez pris accidentellement une dose plus élevée que la dose recommandée, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous pouvez remarquer une accélération du rythme cardiaque et des tremblements. Vous pouvez également ressentir des maux de tête, une faiblesse musculaire et des douleurs articulaires.

Si vous avez pris des doses importantes pendant une longue période, vous devez en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. Des doses élevées administrées au long cours peuvent entraîner une diminution des hormones stéroïdiennes sécrétées par les glandes surrénales.

Si vous oubliez d'utiliser OXYFLOW :

Si vous oubliez de prendre votre médicament, prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez d'utiliser OXYFLOW :

Il est très important que vous preniez OXYFLOW tous les jours comme indiqué par votre médecin. Continuez votre traitement jusqu'à l'avis contraire de votre médecin. N'arrêtez pas ou ne réduisez pas les doses d'OXYFLOW subitement. Cela pourrait entraîner une réapparition des symptômes d'asthme, et très rarement être à l'origine d'effets indésirables tels que :

- Douleurs d'estomac,
 - Fatigue et perte d'appétit,
 - Nausée et diarrhée,
 - Perte de poids,
 - Maux de tête ou somnolence,
 - Diminution du taux de potassium dans votre sang,
 - Baisse de tension artérielle et survenue de convulsions.
- Très rarement, si vous contractez une infection ou si vous êtes soumis à un stress (par exemple après un accident grave ou en cas d'intervention chirurgicale), vous pouvez ressentir des effets indésirables similaires.
- Pour éviter l'apparition de ces symptômes, votre médecin peut vous prescrire un traitement supplémentaire par corticoïdes (tel que la prednisolone).
- Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce dispositif, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, OXYFLOW, suspension pour inhalation en flacon peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement.

Afin de prévenir l'apparition d'effets indésirables, votre médecin vous prescrira la dose la plus faible possible contrôlant votre asthme.

Réactions allergiques : vous pouvez constater que votre essoufflement s'aggrave si, après avoir utilisé OXYFLOW, vous pouvez percevoir des sifflements bronchiques et tousser. Vous pouvez également ressentir des démangeaisons et remarquer un gonflement (généralement au niveau du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge). Si vous ressentez ces symptômes ou s'ils apparaissent subitement après avoir utilisé OXYFLOW, parlez-en à votre médecin immédiatement. Les réactions allergiques à OXYFLOW sont très rares (elles affectent moins de 1 personne sur 10000).

Les autres effets indésirables sont décrits ci-dessous :

- Effets très fréquents (affectent plus d'une personne sur 10) :
 - Maux de tête diminuant généralement à la poursuite du traitement.
 - Une augmentation du nombre de rhumes a été rapportée chez les patients atteints de bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO).
- Effets fréquents (affectent moins d'une personne sur 10) :

ALGIK®

Paracétamol + Caféine Comprimés

13,20

COMPOSITION

- Paracétamol (DCI)
- Caféine

par comprimé
500 mg
50 mg

Excipients : q.s.

FORME ET PRESENTATION

Comprimés : Etui de 16 comprimés

CLASSE PHARMACO - THERAPEUTIQUE

- Paracétamol : antalgique et antipyrétique.
- Caféine : stimulant du système central.

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires AFRIC - PHAR

Zone Industrielle, Ouest Aïn Harrouda,
Route Régionale N° 322 (ex R.S 111)
Km 12.400 - Aïn Harrouda 28 630 Mohammedia - Maroc.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement symptomatique des :

- affections douloureuses : céphalées, migraines, douleurs dentaires, névralgies, douleurs musculaires, douleurs postopératoires et traumatiques, dysménorrhée.
- états fébriles (en cas de grippe).

CONTRE - INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au paracétamol.
- Insuffisance hépatocellulaire grave.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif (Caféine) pouvant induire une réaction positive lors des contrôles antidopage.

Cependant, la dose de caféine reconnue comme dopante de 12 µg/ml d'urine, ne peut être atteinte par la prise d'ALGIK 500 mg aux posologies recommandées.

Seule, l'absorption simultanée de médicaments ou de boissons (café, thé, en quantités relativement importantes) contenant également de la caféine, pourrait induire un test positif.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Insuffisance hépatique légère, d'alcoolisme chronique.
- Administration concomitante de médicaments hépatotoxiques.
- Atteinte rénale sévère (risques d'effets secondaires rénaux lors de l'usage chronique de doses élevées).

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Lié au paracétamol

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode de l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose-oxydase-peroxydase.

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.

GE NEE ET ALLAITEMENT

Il n'existe pas d'étude de tératogenèse.

Il n'existe pas d'étude épidémiologique prospective, portant sur quelques centaines de femmes pendant la grossesse et l'allaitement.