

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.

Biologie 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.

Éducation :

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.

Prothèse :

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

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 Étage 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° W19-555761

N°: 35455



Maladie



Dentaire



Optique



Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5043

Société :

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : ELVELDHIM ABDELLAH

Date de naissance : 07/12/1961

Adresse : 125 Rue Larache Hy Salam Casablanca

Tél. : 266146145

Total des frais engagés

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr TAZI SIDQUI Khalid
SPÉCIALISTE EN PNEUMOLOGIE
1, Av. Lalla Yacout, CASABLANCA
Tél. : 0522 22 09 88 - 0522 20 70 14
Tél. Urgence : 05 22 44 12 12

03 AOUT 2020

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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) :

VOLET ADHÉRENT

Déclaration de maladie

N° W19-555761

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.

Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

03 AOUT 2020

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Montant global des Honoraires

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	23/7/2020	796,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VOLET ADHERENT

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

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"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																					
	<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		
	H		H																						
	25533412	21433552																							
	00000000	00000000																							
	D		G																						
	00000000	00000000																							
	35533411	11433553																							
	B																								
	[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 Khalid TAZI SIDQUI

DE L'UNIVERSITE DE PARIS
EXPERT ASSERMENTE AUPRES DES TRIBUNAUX

SPECIALISTE PNEUMOPHTISIOLOGUE

MALADIES DES POUMONS - TUBERCULOSE
ASTHME ET ALLERGIES RESPIRATOIRES
CANCEROLOGIE THORACIQUE
PATHOLOGIE RESPIRATOIRE DU SOMMEIL ET RONFLEMENT
EXPLORATION FONCTIONNELLE RESPIRATOIRE
FIBROSCOPIE BRONCHIQUE

الدكتور خالد تازي صدقي

خريج جامعة باريس

خبير محلف لدى المحاكم

اختصاصي في أمراض الجهاز التنفسي

أمراض الرئة - داء السل

الضيق وحساسيات الجهاز التنفسي

سرطان الرئة - الشخير

الفحص بالمنظار الداخلي

التشخيص الوظيفي للرئة



صيدلية التقدم
PHARMACIE DU PROGRES
EL GUERMAI Abdelghani

9, Place du 16 Novembre
Casablanca - Tél: 0522 22 05 20
Fax: 0522 20 13 06

Casablanca, le

23/07/2020

الدار البيضاء في

MR EL OUELDHRIRI ABDELILAH

- **Saflu 250 µg**
PRENDRE 1 BOUFFEE MATIN ET SOIR PENDANT 3MOIS
- **Pectryl**
PRENDRE 1 CAS MATIN MIDI ET SOIR
- **Romac 300 mg**
PRENDRE 1 COMPRIME PAR JOUR PENDANTS 7 JOURS
- **Allergine 10 mg**
PRENDRE 1 COMPRIME LE SOIR PENDANT 3 MOIS
- **Solupred 20 mg**
PRENDRE 2 COMPRIMES PAR JOUR PENDANT 5 JOURS

Dr TAZI SIDQUI Khalid
SPECIALISTE EN PNEUMOLOGIE
1, Av. Lalla Yacout - CASABLANCA
Tél : 0522 22 09 88 - 0522 20 75 24
Tél : 0522 20 13 06

المستعجلات الهاتف : 0661 151 257 Urgences Tél :

رقم 1 شارع لالة ياقوت - الطابق 2 0522 22 09 88/ 0522 20 75 24 © Casablanca 2ème étage - Av Lalla Yacut 1,

SAFLU® 50, 125 et 250

Suspension pour inhalation.

Fluticasone + Salmétérol

Veillez lire attentivement l'intégralité de ce avant d'utiliser ce médicament.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.

• Si vous avez toute autre question, si vous avez

demandez plus d'informations à votre médecin

pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car

des symptômes identiques, cela pourrait

• Si l'un des effets indésirables devient sévère ou si vous

remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette

notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

Dénomination :

SAFLU® 50, 125 et 250, suspension pour inhalation.

Forme pharmaceutique et présentations :

Suspension pour inhalation, boîte de 1 flacon de 120 doses.

Composition :

Principes actifs

Propriété de fluticasone : quantité

équivalente en fluticasone (DCI)

Salmétérol (DCI) : fluticasone :

quantité équivalente en salmétérol

Excipients : q.s. pour une dose.

Classe pharmacothérapeutique :

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.

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Indications :

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour aider

à prévenir certaines troubles respiratoires tels que l'asthme.

Vous devez utiliser SAFLU tous les jours comme indiqué

par votre médecin.

Cela permettra de contrôler correctement votre asthme.

SAFLU 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.

3. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Contre-indications :

Ne prenez jamais SAFLU si :

• vous êtes allergique au propionate de salmétérol, au

propionate de fluticasone ou à l'autre constituant de ce

médicament le norflurane (HFA 134a).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

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 hypersensibilité de la thyroïde,

• Une pression artérielle élevée,

• Du diabète (SAFLU peut augmenter le taux de sucre dans

du sang).

Si vous utilisez SAFLU pour le traitement

d'un asthme, consultez votre médecin

SAFLU 250 microgrammes

Suspension pour inhalation

en flacon pressurisé

120 doses



LOT: GB91607

RER: 08/2022

PPV: 185 DH 7

ment supplémentaire.

tion

le infirmier (ère) ou votre pharmacien

er comment utiliser votre dispositif

d'inhalation. Ils verront comment vous l'utilisez à chaque

visite. Ne pas utiliser SAFLU correctement ou comme vous

l'a prescrit votre médecin pourrait limiter son efficacité pour

traiter votre asthme.

• Le médicament est contenu dans une cartouche

pressurisée insérée dans un applicateur en plastique

muni d'un embout buccal.

Vérification du fonctionnement du dispositif :

• Lorsque vous utilisez le dispositif pour la première

fois, testez son bon fonctionnement. Retirez le capuchon

de l'embout buccal en pressant doucement les côtés,

en tirant le poussoir et l'index et tirez-le.

• Afin de s'assurer qu'il fonctionne, agitez le bien,

éloignez l'embout buccal de vous et appuyez sur la

cartouche pour libérer une bouffée dans l'air. Répétez

ces étapes, en agitant bien le dispositif avant de libérer

chaque bouffée. Si vous n'avez pas utilisé votre dispositif

depuis une semaine ou plus, libérez deux bouffées de

produit dans l'air.

Utilisation du dispositif :

Il est important de commencer à respirer le plus

lentement possible juste avant d'utiliser le dispositif :

1. Tenez vous debout ou assis quand vous utilisez

votre dispositif.

2. Retirez le capuchon de l'embout buccal. Vérifiez

l'intérieur et l'extérieur de l'embout buccal afin de vous

assurer que celui-ci est propre et ne contient pas de

corps étranger.

3. Agitez l'appareil 4 à 5 fois afin d'éliminer tout corps

étranger et d'assurer le mélange des composants de

la suspension contenue dans le flacon

4. Tenez l'appareil bien à la verticale en plaçant le

poussoir à la base, sous l'embout buccal. Expirez autant

que vous le pouvez.

5. Placez l'embout buccal dans votre bouche entre

les dents. Fermez les lèvres autour. Ne mordez pas

l'embout buccal.

6. Inspirez par la bouche. Juste après avoir commencé

à inspirer à travers le dispositif, appuyez fermement

vers le bas sur le haut de l'appareil pour libérer une

bouffée de médicament, tout en inspirant régulièrement

et profondément.

7. Pendant que vous reprenez votre respiration, retirez

le dispositif de votre bouche et vos doigts du haut de

l'appareil. Continuez à retenir votre respiration durant

quelques secondes, autant que vous le pouvez.

8. Attendez environ 30 secondes avant une nouvelle

inhalation puis répétez les étapes 3 à 7.

9. Ensuite, rincez votre bouche à l'eau en la recrachant.

Ceci permettra d'éviter l'apparition d'une candidose

prescrire un traitement supplémentaire par

s (tel que la prednisolone).

ez d'autres questions sur l'utilisation de ce

demandez plus d'informations à votre médecin

pharmacien.

NON SOUHAITES OU GENANTS :

is les médicaments, SAFLU peut provoquer

indésirables, mais ils ne surviennent pas

sement chez tout le monde.

venir l'apparition d'effets indésirables, votre

us prescrire la dose la plus faible possible

pour votre asthme.

l'ergiques: vous pouvez constater que votre

essoufflement s'aggrave subitement après avoir utilisé

SAFLU. 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 sentez ces symptômes

ou s'ils apparaissent subitement après avoir utilisé SAFLU,

parlez-en à votre médecin immédiatement. Les réactions

allergiques à SAFLU 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) traitée par l'association

salmétérol / fluticasone.

Effets fréquents (affectent moins de 1 personne sur 10) :

• Candidose de la bouche et de la gorge (parfois douloureuse).

Egalement langue et gorge irritées, et voix rauque. Rincer

votre bouche avec de l'eau et la cracher immédiatement

après chaque prise peut permettre d'éviter ces effets.

Votre médecin peut vous prescrire un traitement

antifongique pour soigner la candidose.

• Douleurs et inflammations des articulations, douleurs

musculaires.

• Crampes musculaires.

Les effets indésirables suivants ont également été

rapportés avec l'association salmétérol / fluticasone chez

des patients atteints de Broncho-Pneumopathie Chronique

Obstructive (BPCO) :

• Pneumonie et bronchite (infection respiratoire). Informez

votre médecin si vous sentez l'un des symptômes suivants :

quantité des crachats augmentée, modification de la

coloration des crachats, fièvre, frissons, augmentation de

la toux, augmentation de la gêne respiratoire.

• Eczymoses (bleus sur la peau) et fractures.

• Inflammation des sinus (sensation de tension ou de

pesanteur au niveau de la face, des joues et derrière les

yeux, parfois accompagnée d'une douleur pulsatile).

• Diminution de la quantité de potassium dans votre sang

(qui peut se manifester par des palpitations, une faiblesse

musculaire, des crampes).

Effets peu fréquents (affectent moins de 1 personne sur 100) :

• Augmentations du taux de sucre (glycémie) dans votre

sang (hyperglycémie). Si vous avez du diabète, des

contrôles plus fréquents de votre taux de sucre dans le

sang et un ajustement possible de votre traitement

anti-diabétique peuvent être nécessaires.

• Cataracte (opacification du cristallin de l'œil provoquant

généralement une gêne visuelle).

• Accélération rapide du rythme cardiaque (tachycardie).

• Tremblements et rythme cardiaque rapide ou irrégulier

(palpitations).

SAFLU® 50, 125 et 250

Suspension pour inhalation.

Fluticasone + Salmétérol

Veillez lire attentivement l'intégralité de ce avant d'utiliser ce médicament.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.

• Si vous avez toute autre question, si vous avez

demandez plus d'informations à votre médecin

pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car

des symptômes identiques, cela pourrait

• Si l'un des effets indésirables devient sévère ou si vous

remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette

notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

Dénomination :

SAFLU® 50, 125 et 250, suspension pour inhalation.

Forme pharmaceutique et présentations :

Suspension pour inhalation, boîte de 1 flacon de 120 doses.

Composition :

Principes actifs

Propriété de fluticasone : quantité

équivalente en fluticasone (DCI)

Salmétérol (DCI) : fluticasone :

quantité équivalente en salmétérol

Excipients : q.s. pour une dose.

Classe pharmacothérapeutique :

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.

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Indications :

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour aider

à prévenir certaines troubles respiratoires tels que l'asthme.

Vous devez utiliser SAFLU tous les jours comme indiqué

par votre médecin.

Cela permettra de contrôler correctement votre asthme.

SAFLU 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.

3. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Contre-indications :

Ne prenez jamais SAFLU si :

• vous êtes allergique au propionate de salmétérol, au

propionate de fluticasone ou à l'autre constituant de ce

médicament le norflurane (HFA 134a).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

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 hypersensibilité de la thyroïde,

• Une pression artérielle élevée,

• Du diabète (SAFLU peut augmenter le taux de sucre dans

du sang).

Si vous utilisez SAFLU pour le traitement

d'un asthme, consultez votre médecin

SAFLU 250 microgrammes

Suspension pour inhalation

en flacon pressurisé

120 doses



LOT: GB91607

RER: 08/2022

PPV: 185 DH 7

ment supplémentaire.

tion

le infirmier (ère) ou votre pharmacien

er comment utiliser votre dispositif

d'inhalation. Ils verront comment vous l'utilisez à chaque

visite. Ne pas utiliser SAFLU correctement ou comme vous

l'a prescrit votre médecin pourrait limiter son efficacité pour

traiter votre asthme.

• Le médicament est contenu dans une cartouche

pressurisée insérée dans un applicateur en plastique

muni d'un embout buccal.

Vérification du fonctionnement du dispositif :

• Lorsque vous utilisez le dispositif pour la première

fois, testez son bon fonctionnement. Retirez le capuchon

de l'embout buccal en pressant doucement les côtés,

entre le pouce et l'index et tirez-le.

• Afin de s'assurer qu'il fonctionne, agitez le bien,

éloignez l'embout buccal de vous et appuyez sur la

cartouche pour libérer une bouffée dans l'air. Répétez

ces étapes, en agitant bien le dispositif avant de libérer

chaque bouffée. Si vous n'avez pas utilisé votre dispositif

depuis une semaine ou plus, libérez deux bouffées de

produit dans l'air.

Utilisation du dispositif :

Il est important de commencer à respirer le plus

lentement possible juste avant d'utiliser le dispositif :

1. Tenez vous debout ou assis quand vous utilisez

votre dispositif.

2. Retirez le capuchon de l'embout buccal. Vérifiez

l'intérieur et l'extérieur de l'embout buccal afin de vous

assurer que celui-ci est propre et ne contient pas de

corps étranger.

3. Agitez l'appareil 4 à 5 fois afin d'éliminer tout corps

étranger et d'assurer le mélange des composants de

la suspension contenue dans le flacon

4. Tenez l'appareil bien à la verticale en plaçant le

pouce à la base, sous l'embout buccal. Expirez autant

que vous le pouvez.

5. Placez l'embout buccal dans votre bouche entre

les dents. Fermez les lèvres autour. Ne mordez pas

l'embout buccal.

6. Inspirez par la bouche. Juste après avoir commencé

à inspirer à travers le dispositif, appuyez fermement

vers le bas sur le haut de l'appareil pour libérer une

bouffée de médicament, tout en inspirant régulièrement

et profondément.

7. Pendant que vous reprenez votre respiration, retirez

le dispositif de votre bouche et vos doigts du haut de

l'appareil. Continuez à retenir votre respiration durant

quelques secondes, autant que vous le pouvez.

8. Attendez environ 30 secondes avant une nouvelle

inhalation puis répétez les étapes 3 à 7.

9. Ensuite, rincez votre bouche à l'eau en la recrachant.

Ceci permettra d'éviter l'apparition d'une candidose

prescrire un traitement supplémentaire par

s (tel que la prednisolone).

ez d'autres questions sur l'utilisation de ce

medicament plus d'informations à votre médecin

pharmacien.

NON SOUHAITES OU GENANTS :

Is les médicaments, SAFLU peut provoquer

indésirables, mais ils ne surviennent pas

sement chez tout le monde.

venir l'apparition d'effets indésirables, votre

us prescrire la dose la plus faible possible

pour votre asthme.

lérigues: vous pouvez constater que votre

essoufflement s'aggrave subitement après avoir utilisé

SAFLU. 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 sentez ces symptômes

ou s'ils apparaissent subitement après avoir utilisé SAFLU,

parlez-en à votre médecin immédiatement. Les réactions

allergiques à SAFLU 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) traitée par l'association

salmétérol / fluticasone.

Effets fréquents (affectent moins de 1 personne sur 10) :

• Candidose de la bouche et de la gorge (parfois douloureuse).

Egalement langue et gorge irritées, et voix rauque. Rincer

votre bouche avec de l'eau et la cracher immédiatement

après chaque prise peut permettre d'éviter ces effets.

Votre médecin peut vous prescrire un traitement

antifongique pour soigner la candidose.

• Douleurs et inflammations des articulations, douleurs

musculaires.

• Crampes musculaires.

Les effets indésirables suivants ont également été

rapportés avec l'association salmétérol / fluticasone chez

des patients atteints de Broncho-Pneumopathie Chronique

Obstructive (BPCO) :

• Pneumonie et bronchite (infection respiratoire). Informez

votre médecin si vous sentez l'un des symptômes suivants :

quantité des crachats augmentée, modification de la

coloration des crachats, fièvre, frissons, augmentation de

la toux, augmentation de la gêne respiratoire.

• Eczymoses (bleus sur la peau) et fractures.

• Inflammation des sinus (sensation de tension ou de

pesanteur au niveau de la face, des joues et derrière les

yeux, parfois accompagnée d'une douleur pulsatile).

• Diminution de la quantité de potassium dans votre sang

(qui peut se manifester par des palpitations, une faiblesse

musculaire, des crampes).

Effets peu fréquents (affectent moins de 1 personne sur 100) :

• Augmentations du taux de sucre (glycémie) dans votre

sang (hyperglycémie). Si vous avez du diabète, des

contrôles plus fréquents de votre taux de sucre dans le

sang et un ajustement possible de votre traitement

anti-diabétique peuvent être nécessaires.

• Cataracte (opacification du cristallin de l'œil provoquant

généralement une gêne visuelle).

• Accélération rapide du rythme cardiaque (tachycardie).

• Tremblements et rythme cardiaque rapide ou irrégulier

(palpitations).



Solupred® 20 mg

Prednisolone
Comprimé effervescent

sanofi aventis



Forme pharmaceutique et présentation
Comprimé effervescent. (Flacon (verre) de 20).

Classe pharmaco-thérapeutique
GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE
(H : Hormones systémiques non sexuelles)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un corticoïde.
Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des constituants.

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

Mises en garde spéciales

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents

de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

La prise de ce médicament en association avec le sultopride (un médicament agissant sur le système nerveux central) ou avec un vaccin vivant atténué est à éviter (voir rubrique "interactions médicamenteuses et autres interactions").

PENDANT ET APRES LE TRAITEMENT :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

Les corticoïdes oraux ou injectables peuvent favoriser l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse (exceptionnelle).

Prévenir votre médecin en cas d'apparition de douleur tendineuse.

Précautions d'emploi

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel. Tenir compte de l'apport en sodium (environ 51 mg par comprimé).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec le sultopride (un médicament agissant sur le système nerveux central) ou avec un vaccin vivant atténué (cf "Mises en garde spéciales").

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

Grossesse - Allaitement

Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin

ALLERGINE® 10mg, Comprimé

Boîte de 10, 15 & 30

(Loratadine)

ALLERGINE® 10mg

30 comprimés



83,10

Veuillez lire attentivement la notice qui accompagne ce médicament.
- Gardez ce médicament à l'abri de la lumière et de l'humidité.
- Si vous avez des symptômes, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament peut provoquer des effets indésirables.
- Si l'un de ces effets indésirables apparaît, arrêtez de prendre ce médicament et consultez votre médecin.
- Vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, prévenez votre médecin ou votre pharmacien.

Ne prenez jamais ALLERGINE® 10 mg, comprimé si vous êtes allergique à la loratadine ou à l'un des autres composants de ce médicament.
Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de rhume.
Ne prenez pas d'autres médicaments sans l'avis de votre médecin.
Ne prenez pas d'alcool pendant le traitement.
Ne conduisez pas de véhicule pendant le traitement.
Ne prenez pas de médicaments contenant de l'alcool pendant le traitement.

COMPOSITION

Principe

Loratadine

Pour

Excipient

Excipient à effet noté

CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Ce médicament est un antihistaminique (il s'oppose aux effets de l'histamine, libérée dans l'organisme au cours de l'allergie).

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Il est indiqué chez l'adulte et l'enfant de plus de 30 kg pour traiter les symptômes :

- de la rhinite allergique,
- de l'urticaire.

POSOLOGIE

Adultes et enfants de plus de 30kg : la posologie usuelle est de 1 comprimé par jour.

Ce comprimé dosé à 10 mg n'est pas adapté aux enfants de moins de 30 kg.

La posologie doit être adaptée en cas d'insuffisance hépatique sévère.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Si vous avez l'impression que l'effet de ALLERGINE® 10 mg, comprimé est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Avaler le comprimé à l'aide d'un verre d'eau.

Ce médicament peut être pris indifféremment par rapport aux repas (pendant ou en dehors des repas).

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais ALLERGINE® 10 mg, comprimé si vous êtes allergique à la loratadine ou à l'un des autres composants de ce médicament.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, ALLERGINE® 10 mg, comprimé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Possibilité de :

- Maux de tête, nervosité, fatigue, somnolence, augmentation de l'appétit, insomnie (difficulté à dormir).

Très rarement :

- Hypersensibilité (réaction allergique), vertiges, tachycardie (accélération du rythme cardiaque), palpitations, nausées, bouche sèche, douleur d'estomac, troubles des fonctions hépatiques (foie), rash (éruption cutanée), chute de cheveux, fatigue.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI :

Faites attention avec ALLERGINE 10 mg, comprimé :

Prévenez votre médecin en cas de maladie grave du foie.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en

ALLERGINE® 10mg, Comprimé

Boîte de 10, 15 & 30

(Loratadine)

ALLERGINE® 10mg

30 comprimés



83,10

Veuillez lire attentivement la notice qui accompagne ce médicament.
- Gardez ce médicament à l'abri de la lumière et de l'humidité.
- Si vous avez des symptômes, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament est un médicament à effet prolongé.
- Si l'un de ces symptômes apparaît, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Si l'un de ces symptômes apparaît, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Ne prenez jamais ALLERGINE® 10 mg, comprimé si vous êtes allergique à la loratadine ou à l'un des autres composants de ce médicament.
Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de besoin.
Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de besoin.
Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de besoin.

COMPOSITION

Principe

Loratadine

Pour

Excipient

Excipient à effet

CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Ce médicament est un médicament à effet prolongé (il s'oppose aux effets de l'histamine, libérée dans l'organisme au cours de l'allergie).

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Il est indiqué chez l'adulte et l'enfant de plus de 30 kg pour traiter les symptômes :

- de la rhinite allergique,
- de l'urticaire.

POSOLOGIE

Adultes et enfants de plus de 30kg : la posologie usuelle est de 1 comprimé par jour.

Ce comprimé dosé à 10 mg n'est pas adapté aux enfants de moins de 30 kg.

La posologie doit être adaptée en cas d'insuffisance hépatique sévère.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Si vous avez l'impression que l'effet de ALLERGINE® 10 mg, comprimé est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Avaler le comprimé à l'aide d'un verre d'eau.

Ce médicament peut être pris indifféremment par rapport aux repas (pendant ou en dehors des repas).

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais ALLERGINE® 10 mg, comprimé si vous êtes allergique à la loratadine ou à l'un des autres composants de ce médicament.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, ALLERGINE® 10 mg, comprimé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Possibilité de :

- Maux de tête, nervosité, fatigue, somnolence, augmentation de l'appétit, insomnie (difficulté à dormir).

Très rarement :

- Hypersensibilité (réaction allergique), vertiges, tachycardie (accélération du rythme cardiaque), palpitations, nausées, bouche sèche, douleur d'estomac, troubles des fonctions hépatiques (foie), rash (éruption cutanée), chute de cheveux, fatigue.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI :

Faites attention avec ALLERGINE 10 mg, comprimé :

Prévenez votre médecin en cas de maladie grave du foie.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en

adine)

ALLERGINE® 10mg

30 comprimés



notice of

vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette
cien.

CLASSE PHARMACO-3

CLASSE PHARMACOLOGIQUE.
Ce médicament est un
(allergie).

..... 10,00 mg

sium q.s.p 1 comprimé

Il est indiqué chez l'adulte et l'enfant de plus de 30 kg pour traiter les symptômes:

- de la rhinite allergique,
- de l'urticaire.

Adultes et enfants de plus de 30kg : la posologie usuelle est de 1 comprimé par jour.

Ce comprimé dosé à 10 mg n'est pas adapté aux enfants de moins de 30 kg.

La posologie doit être adaptée en cas d'insuffisance hépatique sévère.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Si vous avez l'impression que l'effet de ALLERGINE® 10 mg, comprimé est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Voie orale.

Avaler le comprimé à l'aide d'un verre d'eau.

Ce médicament peut être pris indifféremment par rapport aux repas (pendant ou en dehors des repas).

Ne prenez jamais ALLERGINE® 10 mg, comprimé si vous êtes allergique à la loratadine ou à l'un des autres composants de ce médicament.

Comme tous les médicaments, ALLERGINE® 10 mg, comprimé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Possibilité de:

- Maux de tête, nervosité, fatigue, somnolence, augmentation de l'appétit, insomnie (difficulté à dormir).

Très rarement:

- Hypersensibilité (réaction allergique), vertiges, tachycardie (accélération du rythme cardiaque), palpitations, nausées, bouche sèche, douleur d'estomac, troubles des fonctions hépatiques (foie), rash (éruption cutanée), chute de cheveux, fatigue.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI :

Faites attention avec ALLERGINE 10 mg, comprimé :

Prévenez votre médecin en cas de maladie grave du foie.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en

PECTRYL®

(Bromhexine - Sulfogaiacol)

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

PPV 340H70

EXP 12/2022
LOT 90052 7

PECTRYL®

SIROP EXPECTORANT
EXPECTORANT SYRUP

250 ml

particulier lors
ques.

MEDECIN

des lésions de la peau ou des muqueuses apparaissent, arrêtez par précaution votre traitement à base de Pectryl® et consultez immédiatement un médecin.

Il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.

En raison de la présence de sorbitol, ce médicament ne peut être administré en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

Le taux de sodium est inférieur à 1 mmol (ou 23 mg) par dose, c'est-à-dire «sans sodium». Ce médicament contient du «parahydroxybenzoate» et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Ce médicament contient de très faibles quantités d'éthanol (0,1455 mg/cuillère à soupe; 0,0485 mg/cuillère à café).

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse sauf en cas de nécessité absolue. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

La bromhexine passant dans le lait maternel, Pectryl® ne devrait pas être pris pendant l'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS AYANT UN EFFET NOTOIRE

SAFLU® 50, 125 et 250

Suspension pour inhalation

Fluticasone + Salmétérol

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 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 peut lui être très nuisible.
• Si l'un des effets indésirables devient aigüé, remarquez un effet indésirable non mentionné dans la notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

Dénomination :

SAFLU® 50, 125 et 250, suspension pour inhalation

Forme pharmaceutique et présentations :

Suspension pour inhalation, boîtes de 1 flacon de 120 doses

Composition :

Principes actifs	SAFLU 50	SAFLU 125	SAFLU 250
Propionate de fluticasone « quantité équivalente en fluticasone (DCI) »	50 µg	125 µg	250 µg
Salmétérol (DCI) xinafoate : « quantité équivalente en salmétérol »	25 µg	25 µg	25 µg

Excipients : a.s. pour une dose.

Classe pharmacothérapeutique :

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.

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Indications :

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour aider à prévenir certaines troubles respiratoires tels que l'asthme. Vous devez utiliser SAFLU tous les jours comme indiqué par votre médecin.

Cela permettra de contrôler correctement votre asthme. SAFLU 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 » à l'action rapide et de courte durée, comme le salbutamol.

3. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Contre-indications :

Ne prenez jamais SAFLU si :

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

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

Précautions d'emploi / mises en garde spéciales :

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 (SAFLU peut augmenter le taux de sucre dans

Si vous utilisez SAFLU pour le traitement de votre asthme, votre médecin souhaitera vérifier régulièrement votre technique.

Asthme ou votre essoufflement s'aggrave, consultez votre médecin immédiatement.

Les sifflements bronchiques plus importants, et/ou l'essoufflement plus souvent oppressé au niveau du thorax ou si vous avez plus souvent besoin de votre médicament bronchodilatateur de secours, vous indiquent que vous avez besoin d'augmenter le nombre de doses de SAFLU. Votre état respiratoire pourrait se détériorer alors être davantage malade, vous devez alors utiliser votre médicament, car il se peut que d'un traitement supplémentaire.

Utilisation :
Le médicament est contenu dans une cartouche pressurisée. Vous devez utiliser le dispositif d'inhalation pour libérer une bouffée dans la bouche. Retirez le capuchon de l'embout buccal en pressant doucement les côtés, entre le pouce et l'index et tirez-le.

• Afin de s'assurer qu'il fonctionne, agitez le bien, éloignez l'embout buccal de vous et appuyez sur la cartouche pour libérer une bouffée dans l'air. Répétez ces étapes, en agitant bien le dispositif avant de libérer chaque bouffée. Si vous n'avez pas utilisé votre dispositif depuis une semaine ou plus, libérez deux bouffées de produit dans l'air.

Vérification du fonctionnement du dispositif :

• Lorsque vous utilisez le dispositif pour la première fois, testez son bon fonctionnement. Retirez le capuchon de l'embout buccal en pressant doucement les côtés, entre le pouce et l'index et tirez-le.

• Afin de s'assurer qu'il fonctionne, agitez le bien, éloignez l'embout buccal de vous et appuyez sur la cartouche pour libérer une bouffée dans l'air. Répétez ces étapes, en agitant bien le dispositif avant de libérer chaque bouffée. Si vous n'avez pas utilisé votre dispositif depuis une semaine ou plus, libérez deux bouffées de produit dans l'air.

Utilisation du dispositif :

Il est important de commencer à respirer le plus lentement possible juste avant d'utiliser le dispositif :

1. Tenez vous debout ou assis quand vous utilisez votre dispositif.
2. Retirez le capuchon de l'embout buccal. Vérifiez l'intérieur et l'extérieur de l'embout buccal afin de vous assurer que celui-ci est propre et ne contient pas de corps étranger.
3. Agitez l'appareil 4 à 5 fois afin d'éliminer tout corps étranger et d'assurer le mélange des composants de la suspension contenue dans le flacon
4. Tenez l'appareil bien à la verticale en plaçant le pouce à la base, sous l'embout buccal. Expirez autant que vous le pouvez.
5. Placez l'embout buccal dans votre bouche entre les dents. Fermez les lèvres autour. Ne mordez pas l'embout buccal.
6. Inspirez par la bouche. Juste après avoir commencé à inspirer à travers le dispositif, appuyez fermement vers le bas sur le haut de l'appareil pour libérer une bouffée de médicament, tout en inspirant régulièrement et profondément.
7. Pendant que vous reprenez votre respiration, retirez le dispositif de votre bouche et vos doigts du haut de l'appareil. Continuez à retenir votre respiration durant quelques secondes, autant que vous le pouvez.
8. Attendez environ 30 secondes avant une nouvelle inhalation puis répétez les étapes 3 à 7.
9. Ensuite, rincez votre bouche à l'eau en la recrachant. Ceci permettra d'éviter l'apparition d'une candidose.

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.

5. EFFETS NON SOUHAITÉS OU GENANTS :

Comme tous les médicaments, SAFLU peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. 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 subitement après avoir utilisé SAFLU. 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 SAFLU, parlez-en à votre médecin immédiatement. Les réactions allergiques à SAFLU sont très rares (elles affectent moins de 1 personne sur 1000).

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) traitée par l'association salmétérol / fluticasone.

Effets fréquents (affectent moins de 1 personne sur 10) :

- Candidose de la bouche et de la gorge (parfois douloureuse).
- Généralement langue et gorge irritées, et voix rauque. Rincer votre bouche avec de l'eau et la cracher immédiatement après chaque prise peut permettre d'éviter ces effets. Votre médecin peut vous prescrire un traitement antifongique pour soigner la candidose.

- Douleurs et inflammations des articulations, douleurs musculaires.
- Crampes musculaires.

Les effets indésirables suivants ont également été rapportés avec l'association salmétérol / fluticasone chez des patients atteints de Broncho-Pneumopathie Chronique Obstructive (BPCO) :

- Pneumonie et bronchite (infection respiratoire). Informez votre médecin si vous ressentez l'un des symptômes suivants : quantité des crachats augmentée, modification de la coloration des crachats, fièvre, frissons, augmentation de la toux, augmentation de la gêne respiratoire.
- Erythèmes (bleus sur la peau) et fractures.
- Inflammation des sinus (sensation de tension ou de pesanteur au niveau de la face, des joues et derrière les yeux, parfois accompagnée d'une douleur pulsatile).
- Diminution de la quantité de potassium dans votre sang (qui peut se manifester par des palpitations, une faiblesse musculaire, des crampes).

Effets peu fréquents (affectent moins de 1 personne sur 100) :

- Augmentations du taux de sucre (glucose) dans votre sang (hyperglycémie). Si vous avez du diabète, des contrôles plus fréquents de votre taux de sucre dans le sang et un ajustement possible de votre traitement antidiabétique peuvent être nécessaires.
- Cataracte (opacification du cristallin de l'œil provoquant généralement une gêne visuelle).
- Accélération rapide du rythme cardiaque (tachycardie).
- Tremblements et rythme cardiaque rapide ou irrégulier.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR
ROMAC® 150 mg. Boîte de 10 comprimés pelliculés
ROMAC® 300 mg. Boîte de 7, comprimés pelliculés
à base de roxithromycine

ROMAC® 300 mg
7 Comprimés pelliculés



83 70

Ne prenez jamais de ce médicament si vous allaitez un enfant sous cisapride (médicament contre les troubles digestifs).

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre un médicament.

Sports:
Sans objet.

Effets sur la capacité de conduire et l'utilisation des machines :

La prise de ce médicament peut provoquer des sensations vertigineuses qui peuvent rendre dangereuse la conduite automobile ou l'utilisation de certaines machines.

Informations importantes concernant certains composants de ROMAC® comprimés pelliculés :

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ROMAC® comprimés pelliculés ?

Instructions pour un bon usage :

Sans objet.

Posologie, mode et/ou voies (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie:

Réservé à l'adulte : 300 mg par jour, soit 1 comprimé à 150 mg matin et soir ou 1 seul comprimé de 300 mg par jour de préférence avant les repas.

Mode et voie d'administration:

Voie orale.

Durée du traitement:

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La disparition de la fièvre ou de tout autre symptôme ne signifie pas que vous êtes complètement guéri. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

Cas particulier : la durée du traitement de certaines angines est de 10 jours.

Si vous avez pris plus de ROMAC® comprimés pelliculés que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre ROMAC® comprimés pelliculés :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Des manifestations digestives peuvent survenir :

Fréquemment nausées, vomissements, douleurs d'estomac, diarrhées. Des pancréatites et des diarrhées sanglantes ont également été rapportées (voir rubrique « Avertissements et précautions »).

Des manifestations cardiaques :

Troubles du rythme ventriculaire (troubles du rythme cardiaque), arrêt cardiaque.

Des manifestations neurologiques :

Fréquemment sensations vertigineuses, maux de tête ; anomalies de la perception des sensations du toucher, perte ou perturbation du goût et de l'odorat.

Des manifestations au niveau de l'oreille :

Surdité temporaire, baisse de l'acuité auditive (hypacousie), vertige, sensation anormale dans l'oreille à type de bourdonnements ou de sifflements (acouphène).

Des manifestations au niveau du foie :

Augmentation des enzymes du foie (transaminases et phosphatases alcalines sériques), hépatite (atteinte du foie pouvant se manifester par une jaunisse).

Des manifestations allergiques peuvent survenir :

Fréquemment, une éruption cutanée (sur la peau).

Peu fréquemment, une urticaire (plaques rouges sur la peau qui démangent), des réactions bulleuses

sur la peau.

Si vous souffrez d'insuffisance hépatique ou de toute autre maladie du foie, votre médecin réévaluera la prescription et adaptera éventuellement le traitement.

- Un rétrécissement important du diamètre des vaisseaux sanguins (ergotisme) avec possible destruction des tissus des extrémités (nécrose) a été rapporté avec les antibiotiques de la famille des macrolides en cas d'association avec certains médicaments utilisés contre la migraine (l'ergotamine et la dihydroergotamine).

- Il est nécessaire de vérifier l'absence d'un traitement par ces médicaments avant toute prescription de roxithromycine (voir rubrique « Autres médicaments et ROMAC® comprimés pelliculés »).

- Des réactions bulleuses (« cloques » sur la peau) ont été rapportées avec la roxithromycine (voir rubrique « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »). Si de tels symptômes apparaissent, arrêtez ROMAC® comprimés pelliculés.

QUEL EST LE CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTIBACTERIENS A USAGE SYSTEMIQUE, code ATC : J01FA06.

Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des macrolides.

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé pour le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles (pouvant être détruits par cet antibiotique).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ROMAC® comprimés pelliculés ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Sans objet.

Ne prenez jamais ROMAC® comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la roxithromycine, aux antibiotiques de la famille des macrolides ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec :

ROMAC® comprimés pelliculés n'est pas contre-indiqué (voir la rubrique « Autres médicaments et ROMAC® comprimés pelliculés »). Tel est le cas lors de l'association avec la colchicine, l'ergotamine et la dihydroergotamine.

• Le cisapride.

• Si vous allaitez un enfant traité par du cisapride (voir rubrique « Allaitement »).

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

- Mise en garde et précaution d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ROMAC® comprimés pelliculés.

Si vous souffrez d'insuffisance hépatique ou de toute autre maladie du foie, votre médecin réévaluera la prescription et adaptera éventuellement le traitement.

- Un rétrécissement important du diamètre des vaisseaux sanguins (ergotisme) avec possible destruction des tissus des extrémités (nécrose) a été rapporté avec les antibiotiques de la famille des macrolides en cas d'association avec certains médicaments utilisés contre la migraine (l'ergotamine et la dihydroergotamine).

- Il est nécessaire de vérifier l'absence d'un traitement par ces médicaments avant toute prescription de roxithromycine (voir rubrique « Autres médicaments et ROMAC® comprimés pelliculés »).

- Des réactions bulleuses (« cloques » sur la peau) ont été rapportées avec la roxithromycine (voir rubrique « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »). Si de tels symptômes apparaissent, arrêtez ROMAC® comprimés pelliculés.