

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

## **Education :**

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## **Dentaire :**

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## **Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :**

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## **Adresses Mails utiles**

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 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° W19-555761

ND: 35455

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5043

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

ELAOUEDDINE ABDELLAH

Date de naissance :

01/12/1961

Adresse :

125 Rue Larache Hay Salam Casablanca

Tél. :

2661 961955

Total des frais engagés

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr TAZI SIDQUI Khalid  
SPÉCIALISTE EN PNEUMOLOGIE  
1, Av. Lalla Yacout, CASABLANCA  
Tel. : 0522.22.09.88 - 0522.20.78.84  
Tél. Urgence : 05 22 20 45 45

03 AOUT 2020

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

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.

MUPRAS

03 AOUT 2020

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES				
Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant déboursé des Honoraires	Signature du Médecin	Date et Signature du Représentant
<i>C</i>	<i>2</i>	<i>75</i>	<i>DIT M. TAJIBI SPECIALISTE EN PNEUMOLOGIE</i>	<i>BLANCA A.V. Lanty 0522-22.03.00</i>
.....	.....	.....	.....	.....
.....	.....	.....	.....	.....

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Sachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DU PROV EL GUERMAÏ Abd 9, Place du 16 Novembre Casablanca Fax: 0522 22 11 11	23/7/2020	796,10

#### **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

Cachet et signature du oratoire 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
		A M	P C	I M	I V	

#### **— VOLET ADHERENT**

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

**Docteur Khalid TAZI SIDQUI**

DE L'UNIVERSITE DE PARIS

EXPERT ASSERMENTE AUPRES DES TRIBUNAUX

**SPECIALISTE PNEUMOPHTSIOLOGUE**

MALADIES DES POUMONS - TUBERCULOSE

ASTHME ET ALLERGIES RESPIRATOIRES

CANCEROLOGIE THORACIQUE

PATHOLOGIE RESPIRATOIRE DU SOMMEIL ET RONFLEMENT

EXPLORATION FONCTIONNELLE RESPIRATOIRE

FIBROSCOPIE BRONCHIQUE



بillerie التقى  
PHARMACIE DU Casablanca, le .....  
EL GUERMAÏ Abdelghani  
9, Place du 16 Novembre  
Casablanca - Tél: 0522 22 05 20  
Fax: 0522 20 13 06

الدار البيضاء في ..... 23/07/2020

**MR EL OUELDRHIRI ABDELILAH**

185.00  
x2

- **Saflu 250 µg**  
PRENDRE 1 BOUFFEE MATIN ET SOIR PENDANT 3MOIS

S.V.

34.70

- **Pectryl**  
PRENDRE 1 CAS MATIN MIDI ET SOIR

S.V.

83.70

- **Romac 300 mg**  
PRENDRE 1 COMPRIME PAR JOUR PENDANTS 7 JOURS

S.V.

83.10

- **Allergine 10 mg**  
PRENDRE 1 COMPRIME LE SOIR PENDANT 3 MOIS

S.V.

x3  
58.40

- **Solupred 20 mg**  
PRENDRE 2 COMPRIMES PAR JOUR PENDANT 5 JOURS

S.V.

796.10

Dr TAZI SIDQUI Khalid  
SPECIALISTE EN PNEUMOLOGIE  
1<sup>er</sup> AV. Lalla Yacout - CASABLANCA  
Tel : 0522.22.09.88 - 0522.20.75.24  
Fax : 0522.22.09.88 - 0522.20.75.24

المستعجلات الهاتف : 0661 151 257

1, Av Lalla Yacout 2<sup>ème</sup> étage - Casablanca ☎ 0522 22 09 88 / 0522 20 75 24 ☎ رقم 1 شارع لالة ياقوت - الطابق 2

الدكتور خالد تازى صدقى  
خريج جامعة باريس  
خبير محل لدى المحاكم  
اختصاصي في أمراض الجهاز التنفسى  
أمراض الرئة - داء السل  
الضيق وحساسيات الجهاز التنفسى  
سرطان الرئة - الشخير  
الفحص بالمنظار الداخلى  
الشخص الوظيفى للرئة

# SAFLU® 50, 125 et 250

Suspension pour inhalation.

Fluticasone + Salmétérol

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de vous avez toute autre question, si vous avez demandez plus d'informations à votre médecin ou pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit par votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, ni de symptômes identiques, cela pourrait être dangereux.

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.

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

### 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	SAFLU 50	SAFLU 125	SAFLU 250
Propionate de fluticasone : quantité équivalente en fluticasone (DCl)	50 µg	125 µg	250 µg
Salmétérol (DCl) xinafoate : quantité équivalente en salmétérol	25 µg	25 µg	25 µg

Excipients: q.s. pour une dose.

### Classe pharmaco thérapeutique :

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 MEDICAMENT :

### 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 MEDICAMENT :

### 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 norfurane (HFA 134a).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN 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 hyperthyroïdie de la thyroïde.
- Une pression artérielle élevée.
- Un diabète (SAFLU peut augmenter le taux de sucre dans votre sang).

Si vous utilisez SAFLU pour le traitement de l'asthme, votre médecin souhaitera ...

**SAFLU® 250 microgrammes**  
Suspension pour inhalation  
en flacon pressurisé  
120 doses



LOT: GB91607  
RER: 08/2022  
PPV: 185 DH

peut que l'effet supplémentaire.

Le pharmacien (épicerie) ou votre pharmacien devront vous apprendre comment utiliser votre dispositif d'inhalation. Ils vous montreront comment vous l'utilisez à chaque visite. Ne pas utiliser SAFLU correctement ou comme vous l'a prescrit votre médecin pourraient limiter son efficacité pour traiter votre asthme.

Le médicament est contenu dans une cartouche pressurisée insérée dans un applicateur en plastique munis 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 retenez 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, rinsez votre bouche à l'eau dans la recrachant. Ceci permettra d'éviter l'apparition d'une candidose (infection au levure) dans votre bouche.

prescrire un traitement supplémentaire par s (tel que la prednisolone). Pour d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament plus d'informations à votre médecin ou pharmacien.

### NON SOUHAITES OU GENANTS :

Les médicaments, SAFLU peuvent provoquer indésirables, mais ils ne surviennent pas toujours chez tout le monde.

Enfin l'apparition d'effets indésirables, votre pharmacien prescrira la dose la plus faible possible pour éviter l'asthme.

Allergiques: vous pouvez constater que votre état 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 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 douleur). Également 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 gène respiratoire.
- Eccymoses (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 anti-diabétique peuvent être nécessaire.
- Cataracte (opacification du cristallin de l'œil provoquant généralement une gène visuelle).
- Accélération rapide du rythme cardiaque (tachycardie).
- Tremblements et rythme cardiaque rapide ou irrégulier (tremblements). Cela est courant.

# SAFLU® 50, 125 et 250

Suspension pour inhalation.

Fluticasone + Salmétérol

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin
- Si vous avez toute autre question, si vous avez demandez plus d'informations à votre médecin ou pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit par votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, ni de symptômes identiques, cela pourrait

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.

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

### 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	SAFLU 50	SAFLU 125	SAFLU 250
Propionate de fluticasone : quantité équivalente en fluticasone (DCl)	50 µg	125 µg	250 µg
Salmétérol (DCl) xinafoate : quantité équivalente en salmétérol	25 µg	25 µg	25 µg

Excipients: q.s. pour une dose.

### Classe pharmaco thérapeutique :

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 MEDICAMENT :

### 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 MEDICAMENT :

### 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 norfurane (HFA 134a).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN 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.
- Un diabète (SAFLU peut augmenter le taux de sucre dans votre sang).

Si vous utilisez SAFLU pour le traitement

docteur souhaitera ...

**SAFLU® 250 microgrammes**  
Suspension pour inhalation  
en flacon pressurisé  
120 doses



LOT: GB91607

RER: 08/2022

PPV: 185 DH

peut que  
ation supplémentaire.

devront vous renseigner (époux, enfant, infirmier (ère) ou votre pharmacien) pour comment utiliser votre dispositif d'inhalation. Ils vous feront savoir comment vous l'utilisez à chaque visite. Ne pas utiliser SAFLU correctement ou comme vous l'avez prescrit votre médecin pourraient limiter son efficacité pour traiter votre asthme.

Le médicament est contenu dans une cartouche pressurisée insérée dans un applicateur en plastique munis 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 retenez 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, rinsez votre bouche à l'eau dans la recrachant. Ceci permettra d'éviter l'apparition d'une candidose (infection au levure) dans votre bouche.

prescrire un traitement supplémentaire par s (tel que la prednisolone).

ez d'autres questions sur l'utilisation de ce  
emandez plus d'informations à votre médecin  
pharmacien.

### NON SOUHAITES OU GENANTS :

si les médicaments, SAFLU peut provoquer indésirables, mais ils ne surviennent pas

ment chez tout le monde.  
venir l'apparition d'effets indésirables, votre  
us prescrira la dose la plus faible possible  
pour l'asthme.

lériques: vous pouvez constater que votre  
essai

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 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  
salmétrol / fluticasone.

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

- Candidose de la bouche et de la gorge (parfois douleur). 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 salmétrol / 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 gène respiratoire.

• Ecchymoses (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 anti-diabétique peuvent être nécessaire.

• Cataracte (opacification du cristallin de l'œil provoquant généralement une gène visuelle).

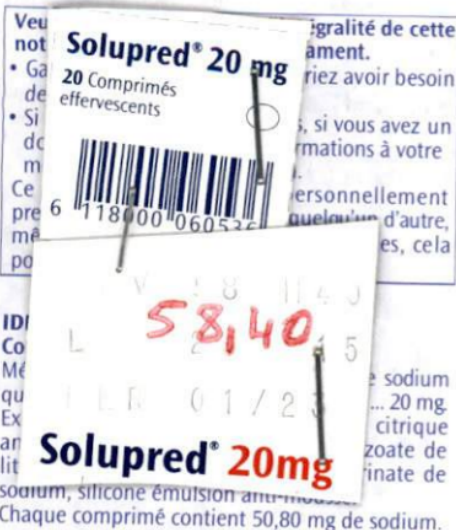
• Accélération rapide du rythme cardiaque (tachycardie). • Troubles de rythme cardiaque (tachycardie ou irrégularité cardiaque). Cela est rarissime.



# Solupred® 20 mg

Prednisolone  
Comprimé effervescent

**sanofi aventis**



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 :

éviter 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 DOUCE 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'EVENTUELLES 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.

Veuillez noter :  
• Gé de  
• Si  
do m  
Ce pre  
mê po

**Solupred® 20 mg**  
20 Comprimés  
effervescents



58,40

**Solupred® 20mg**

sodium, silicone émulsion am...  
Chaque comprimé contient 50,80 mg de sodium.

#### 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 DOUCE, 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, en cas d'ulcère digestif, de maladies du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents

# ALLERGINE® 10mg, Comprimé

Boîte de 10, 15 & 30

loratadine)

ALLERGINE® 10mg

30 comprimés



Veuillez lire a

- Gardez cette

- Si vous avez

pharmacien

- Ce médicament

symptômes

- Si l'un d'

notice, pre

nt de prendre ce médicament.

re.

te, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

nt. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de

vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette

acien.

## COMPOSANTS

Principe actif:

Loratadine

Pour 1 comprimé:

Excipient:

Excipient à effet secondaire:

CLASSE PARACO-1:

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

10,00 mg

q.s.p 1 comprimé

83,10

## 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



Veuillez lire a

- Gardez cette

- Si vous avez

pharmacien

- Ce médicament

symptômes

- Si l'un d'

notice, pre

nt de prendre ce médicament.

re.

te, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

nt. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de

vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette

acien.

## COMPOSANTS

Principe actif:

Loratadine

Pour 1 comprimé:

Excipient:

Excipient à effet secondaire:

CLASSE PARACO-1:

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

10,00 mg

q.s.p 1 comprimé

83,10

## 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



Veuillez lire a

Gardez cette

Si vous avez

pharmacien

Ce médicament

symptômes

Si l'un d'

notice, pre

nt de prendre ce médicament.

re.

te, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre

nt. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de

vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette

acien.

## COMPOSANTS

Principe actif:

Loratadine

Pour 1 comprimé:

Excipient:

Excipient à effet secondaire:

CLASSE PARACO-1:

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

10,00 mg

q.s.p 1 comprimé

83,10

## 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

# PECTRYL®

(Bromhexine - Sulfogaiacol)

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Sirup

C  
C  
S  
E  
C  
M  
D  
C  
II  
C  
de  
C  
D  
C  
- H  
- A  
- N  
E  
O  
MI  
De  
Jo

PPV 34DH70

EXP 12/2022  
LOT 90052 7

# PECTRYL®

SIROP EXPECTORANT  
EXPECTORANT SYRUP

rticulier lors  
ques.

: MEDECIN

250 ml

ns  
Reportez-vous à la rubrique "Effets secondaires" pour les réactions rapportées chez des patients qui prenaient de la bromhexine. Si des réactions 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/cuillerée à soupe; 0,0485 mg/cuillerée à café).

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRÉES 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 MEDECIN 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

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

Gardez cette notice, vous pourrez 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 prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre de symptômes identiques, cela pourrait être dangereux. Si l'un des effets indésirables devient si remarquable qu'il nécessite une intervention, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

### Dénomination :

SAFLU® 50, 125 et 250, suspension pour inhalation. Forme pharmaceutique et présentations : Suspension pour inhalation, boîte de 1 flacon de Composition :

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

Excipients : q.s. pour une dose.

### Classe pharmaco thérapeutique :

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 MEDICAMENT :

### Indications :

Votre médecin vous a prescrit ce médicament pour aider à prévenir certaines crises 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 MEDICAMENT :

### Contre-indications :

Ne prenez jamais SAFLU si :

• vous êtes allergique au xinafoate du 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 MEDECIN 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,
- Un 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 "asthme ou votre essoufflement s'aggrave, ou votre médecin immédiatement."

Les sifflements bronchiques plus importants, nitez plus souvent opprimé au niveau où si vous avez plus souvent besoin de traitement bronchodilatateur de secours, iliser SAFLU sans augmenter le nombre de AFLU. Votre état respiratoire pourrait us pourriez alors être davantage malade. Insultez votre médecin, car il se peut que d'un traitement supplémentaire.

Utilisation : votre infirmier (ère) ou votre pharmacien pourront vous expliquer comment utiliser votre dispositif. Ieront comment vous l'utilisez à chaque fois que vous utilisez SAFLU correctement ou comme vous le souhaitez. Votre médecin pourra limiter son efficacité pour

Le médicament est contenu dans une cartouche pressurisée insérée dans un applicateur en plastique muní 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:

- Tenez vous debout ou assis quand vous utilisez votre dispositif.
- 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 retenez 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 répéter 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 SOUHAITES 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 10000).

Les autres effets indésirables sont décrits ci-dessous:

Effets très fréquents (affectent plus d'une personne sur 10):

- Mauvaise odeur 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 salmétrol / fluticasone.

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

• Candidose de la bouche et de la gorge (parfois douloureuse). Généralement langue et gorgue irritées, et voix râugeante. 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 salmétrol / 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.

• Ecchymoses (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 anti-diabétique peuvent être nécessaire.
- Cataracte (opacification du cristallin de l'œil provoquant généralement une gêne visuelle).
- Accélération rapide du rythme cardiaque (tachycardie).
- Tremblements et rythme cardiaque rapide ou ir régulier.

**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

**ROMAC® 150 mg, Boîte de 10 comprimés pelliculés**  
**ROMAC® 300 mg, Boîte de 7 comprimés pelliculés**  
- : roxithromycine

te notice avant de prendre ce médicament.

de la relire.

en doute, demandez plus d'informations à votre

scrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même  
être nocif.

voulez remarquez un effet indésirable non mentionné  
re par pharmacien. Voir la rubrique 4.

is quel cas est-il utilisé ?  
de ROMAC® comprimés pelliculés?

83,40

**ROMAC® 300 mg**

7 Comprimés pelliculés



6 118000 230274

**QU'EST-CE QUE ROMAC® comprimés pelliculés ET DANS QUEL 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-indiquée (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 allez 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.

N'utilisez pas 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.

**Sportifs:**

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:**

Réservez 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 oublié 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 infirmier/ère.

**4. QUELLES 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 sanguinolentes 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 (hypacusie), 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