

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W19-492028

56053

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11915 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ELACHOURI AMAL

Date de naissance : 15/10/1976

Adresse : 13 Bd Belain 2 Rue Anouque Rd

Tél. : 0662181551 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin Dr. Meryem EL Kouhen

Cachet du médecin : ALLERGOLOGUE
Av. des F.A.R N°8, Résidence Oumnia
Appt. 11, 2ème Etage - FES
Tél: 05 35 65 93 39 - GSM: 06 61 69 26 15

Date de consultation : 29/12/2020

Nom et prénom du malade : ELACHOURI Amel Age: 44

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

Nature de la maladie : Allergie respiratoire

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 : FES le : 29/12/2020

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° W19-492028

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).

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
29-12-20	Test Salivaires		600.000	INP : 149152207 Dr. Meryem EL Koulouli ALLERGOLOGUE Av. des F.A.R N°6, Résidence Oumnia Appt. 11, 2ème Etage, FES 06.61.69.26.15

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Carnet du Pharmacien du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	29/12/26	846,10
	INDE : 112079828	

[illegible]

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

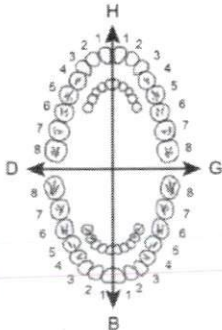
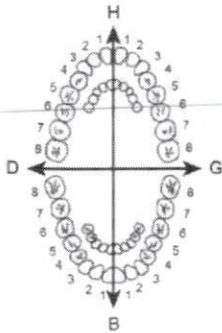
* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

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 canalaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

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"/>														
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		DATE DU DEVIS <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Meryem El Kouhen

Allergologue

Diplômée de la Faculté de Médecine de Bordeaux

Allergie Respiratoire Nasale - Cutanée

Alimentaire..., Test d'Allergie

Désensibilisation Spécifique

الدكتورة مريم الكوهن

في أمراض الحساسية

خريجة كلية الطب ببوردو

حساسية الصدر والأنف والجلد ...

الإختبارات الجلدية

Fès, le 29/12/2023

CABINET D'ALLERGLOGIE

EL Achouni Amel
1 - Efloxin 500 mg / 2 per
2 - Trebni 20 mg / 3 per
3 - Saflu 250 mg / 2 per
4 - Zyzall 5 mg / 2 per
5 - Esac 20 mg / 2 per
6 - Ventolin 20 mg / 2 per

S.V. S.V. S.V. S.V. S.V. S.V.

Lot. Belair Av. Lalla Aïcha, Oumnia de Course - FES

38,007 - Fluorimétrie **S.V**

11010 2 m x 3/6

8 - Mélanes

2 p, **S.V** / 156

846,10



Dr. Meryem EL Kouhen
ALLERGOLOGUE
Av. des F.A.R. N°6, Résidence Oumnia
Appt. 11, 2ème Etage - FES
Tél: 05 35 66 93 39 GSM: 06 61 69 26 15

Dr. Meryem El Kouhen

Allergologue

Diplômée de la Faculté de Médecine de Bordeaux

Allergie Respiratoire Nasale - Cutanée

Alimentaire..., Test d'Allergie

Désensibilisation Spécifique

الدكتورة مريم الكوهن

في أمراض الحساسية

خريجة كلية الطب ببوردو

حساسية الصدر والأنف والجلد ...

الإختبارات الجلدية

Fès, le 29/12/2020 في فاس

Compte rendu

Le Bilan Cutané allergologique
réalisé ce jour a été étonnant
ANAL a montré une

Polysensibilisation

- Rhume de trop calor
- Pollen d'olive / cyprès
- pol. du chat + / +

Dr. Meryem EL Kouhen
ALLERGOLOGUE

Av. des F.A.R N°6, Résidence Oumnia
Appt. 11, 2ème étage - FES
Tél: 05 35 65 93 39 - GSM: 06 61 69 26 15

CABINET D'ALLERGOLOGIE

محج الجيش الملكي، رقم 6 إمامة أمنية الشقة 11 (الطابق الثاني كيتيا) - فاس - الهاتف : 05 35 65 93 39

Avenue des F.A.R N°6, Résidence Oumnia, Appt 11, 2ème étage (au dessus Kitea) - Fès - Tél.: 05 35 65 93 39

E-mail : meryemelkouhen@hotmail.fr

Dr. Meryem El Kouhen

Allergologue

Diplômée de la Faculté de Médecine de Bordeaux

Allergie Respiratoire Nasale - Cutanée

Alimentaire..., Test d'Allergie

Désensibilisation Spécifique

الدكتورة مريم الكوهن

في أمراض الحساسية

خريجة كلية الطب ببوردو

حساسية الصدر والأنف والجلد ...

الإختبارات الجلدية

فاس، في: 29.12.2020

Fès, le :

N° 14/057208

Facture

Honoraire Dr. EL Kouhen Meryem 6000H
Arrête la présente facture à la somme de
Six cent Dirhams pour une
consultation + Test cutanés-Allergologique
réalisée ce jour à 09h EL Achou Amel

Dr. Meryem EL Kouhen
ALLERGOLOGUE

Av. des F.A.R N°6 Résidence Oumnia
Appt. 11, 2ème étage - Fès
Tél: 05 35 65 93 39 GSM: 06 67 60 25 45

محج الجيش الملكي، رقم 6 إقامة أمنية الشقة 11 (الطابق الثاني كيتيا) - فاس - الهاتف: 05 35 65 93 39

Avenue des F.A.R N°6, Résidence Oumnia, Appt 11, 2ème étage (au dessus Kitea) - Fès - Tél.: 05 35 65 93 39

E-mail : meryemelkouhen@hotmail.fr

CABINET D'ALLERGOLOGIE

Xyzall 5 mg
28 comprimés pelliculés



Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Xyzall®

Dichlorhydrate
de Lévocétirizine

5 mg, comprimé pelliculé

- **La substance active est :** dichlorhydrate de lévocétirizine 5 mg pour un comprimé pelliculé

- **Les autres composants sont :**

Comprimé nu : cellulose microcristalline, lactose monohydraté, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Pelliculage : Opadry Y-1-7000 [hypromellose (E 464), dioxyde de titane (E 171), macrogol 400]

1. QU'EST-CE QUE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous la forme de comprimé pelliculé, boîte de 14 et 28. XYZALL est un médicament anti-allergique indiqué dans le traitement des symptômes associés à l'allergie, tels que :

- La rhinite allergique saisonnière (rhume des foins), y compris les atteintes oculaires (conjonctivite allergique) ;
- La rhinite allergique chronique ;
- L'urticaire.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

XYZALL 5mg, comprimé pelliculé, NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la lévocétirizine ou à toute substance chimique apparentée, ou à l'un des autres composants contenus dans XYZALL.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave.

Prendre des précautions particulières avec XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

Mises en garde :

- XYZALL n'est pas recommandé chez l'enfant de moins de 6 ans car il n'existe pas encore de dosage adapté.
- XYZALL ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares), en raison de la présence de lactose dans le comprimé.

- Précautions d'emploi :

- Si vous souffrez de troubles rénaux, la dose pourra être réduite en fonction de la gravité de votre maladie. Suivez les instructions de votre médecin.
- La prudence est recommandée en cas d'absorption d'alcool en même temps que XYZALL. Chez certains patients sensibles, la prise simultanée de lévocétirizine et d'alcool pourrait avoir des effets sur le système nerveux, bien que la cétirizine (produit chimiquement apparenté) n'ait jamais montré une augmentation des effets liés à l'alcool.

Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

D'une façon générale, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

يجب عدم استعمال هذا الدواء لدى الأطفال والمراهقين.
إجم جلدك من نور الشمس
جنب التعرض لنور الشمس المباشر عند تناول هذا الدواء ولدة يومين بعد
توقيف الدواء ذلك لأن جلدك يصبح أكثر حساسية للشمس وقد يجعلك
تتعرض لحرق أو الحرق أو يكون بثورا حادة إذا لم تتخذ الاحتياطات التالية

- خفف من استعمال كreme شمسية ذات مؤشر حماية مرتفع
- ارتد دائما قبعة وملابس تغطي الذراعين والساقين
- تجنب التعرض للشمس (التسمير).

5. موانع الاستعمال

- لا تأخذ إيفلوكسان 500 ملغ أقراص مغلفة قابلة للكسر إذا:
 - إذا كنت تعاني من حساسية لادة ليفولوكساسين ومضادات حيوية أخرى من نوع كينولون مثل موكسيفلوكساسين سيبروفلوكساسين أو أوفلوكساسين أو لأحد المكونات الأخرى المذكورة في هذا الدواء من ضمن علامات التفاعل الحساسية لاسيما ، طفق جلدي، مشاكل في البلع أو التنفس انتفاخ الشفتين الوجه، الحنجرة أو اللسان
 - إذا سبق أن عانيت من نوبات الصرع.
 - إذا سبق أن عانيت من مشكلة في الأوتار، مثل التهاب الأوتار، على ارتباط بعلاج مضاد حيوي من فئة كينولونات، الوتر هو البنية التي يمكن العضلة من الاندماج في العظم.
 - إذا كنت أو الأطفال أو المراهقين في فترة النمو.
 - إذا كنت حاملا، قد تكونين حاملا أو تعتقدين أنك حامل.
 - إذا كنت ترضعين.
 - لا تستعمل هذا الدواء إذا كنت معنية بإحدى الحالات أعلاه في حالة الشك.
- حدث إلى الطبيب أو الصيدلي قبل تناول إيفلوكسان.
- في حالة الشك ، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

6. التأثيرات غير المرغوب فيها

- كمثل كافة الأدوية، قد يتسبب هذا الدواء في تأثيرات غير مرغوب فيها.
- لكنها لا تظهر مباشرة لدى جميع الأشخاص. عده ما تكون تلك التأثيرات طفيفة أو معتدلة وغالبا تختفي في ظرف وجيز.
- توفف عن تناول إيفلوكسان واستشر الطبيب أو اقصد فوراً للمستشفى إذا لاحظت التأثيرات غير المرغوب فيها التالية :
- نادرة جداً (قد تصيب إلى غاية 1 شخص من أصل 10.000)
- تفاعلات حساسية، قد تضيف العلامات لاسيما، طفق جلدي، مشاكل في البلع أو التنفس انتفاخ الشفتين الوجه، الحنجرة أو اللسان
- توفف عن تناول إيفلوكسان واستشر الطبيب فوراً للمستشفى إذا لاحظت أحد التأثيرات غير المرغوب فيها الخطيرة التالية - قد تكون في حاجة إلى علاج طبي مستعجل:
- نادرة (قد تصيب إلى غاية 1 شخص من أصل 1.000)
- إسهال سائل قد يحتوي على الدم، واحتمالاً مع تقلصات للعدة ودرجة حرارة مرتفعة، قد يشير إلى مشكلة معوية خطيرة.
- ألم والتهاب الأوتار أو الأربطة، ما قد يؤدي إلى التمزق، في أغلب الأحيان.
- بصب وتر العرقوب.
- نوبات الصرع (اختلاجات).
- نادرة جداً (قد تصيب إلى غاية 1 شخص من أصل 10.000)
- حرقوق وخز ألم أو تملل قد تكون علامات ما يسمى بالاعتلال العصبي.

عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية. يمكنك المساعدة في توفير المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

من المهم الإبلاغ عن الآثار الجانبية المشبهة بها بعد حصول الدواء على الترخيص، إذ يمكن هذا الإبلاغ من مراقبة مستمرة للعلاقة فائدة/مخاطر للأدوية.

7. تحذيرات واحتياطات الاستعمال خاصة

حدث إلى طبيبك أو الصيدلي أو الممرضة قبل تناول إيفلوكسان 500 ملغ.

- أقراص مغلفة قابلة للكسر إذا :
- كان سنك 60 سنة أو ما فوق.
- تتناول كورتيكويدات، أحياناً تسمى ستيرويدات (انظر فقرة التفاعلات الدوائية)
- أجريت عملية زرع.
- سبق أن عانيت من نوبة (اختلاج).
- كنت تعاني من إصابات في الدماغ بسبب حادث وعائي دماغي أو أية إصابة دماغية أخرى.
- كنت تعاني من مشاكل كلوية.
- كنت تعاني من ما يسمى بنقص في غلوكورونيد فوسفات- نازعة الهيدروجين.
- من المحتمل أن تعاني من مشاكل معوية خطيرة عندما تتناول هذا الدواء
- سبق أن عانيت من مشاكل قلبية.
- سبق أن عانيت من مشاكل قلبية، يجب اتخاذ الحظية مع هذا النوع من الأدوية إذا ولدت أو لديك سوابق عائلية لامتداد الفاصل الزمني (اللاحظ على المخطط الكهربائي للقلب)، إذا كان لديك اختلال نوازن الشوارد الكهربائية في الدم (خاصة نسبة منخفضة من البوتاسيوم أو المغنيسيوم في الدم)، إذا كان نظمك القلبي جد بطيء (المسمى "تباطؤ القلب")، إذا كان قلبك ضعيف (مضروب قلبي)، إذا كنت تعاني من سوابق النوبة القلبية (احتشاء عضلة قلب)، إذا كنت من النساء أو إذا كنت مسناً أو تتناول أدوية أخرى قد تؤدي إلى بعض شذوذ المخطط الكهربائي للقلب (أنظر التفاعلات الدوائية).
- كنت تعاني من مرض السكري.
- سبق أن عانيت من مشاكل كبدية.
- تعاني من الوهن العضلي.
- لم تشخيصك بوجود تضخم أو "انتفاخ" في أوعية دموية كبيرة (تتمد الأوعية الدموية الأبهري أو تمد وعاء دموي المحيطي)
- قد تعرضت لمرض تشريح الأبهري (أرق في جدار الأبهري)
- إذا كان لديك سوابق عائلية من تتمد الأوعية الدموية الأبهري أو تشريح الأبهري أو عوامل الخطر الأخرى أو حالات الاستعداد الجينية (على سبيل المثال اضطرابات الأنسجة الضامة مثل متلازمة مارفان أو متلازمة الأوعية الدموية إيلرز-دانلوس . أو اضطرابات الأوعية الدموية مثل التهاب الشرايين تاكاياسو . التهاب الشرايين في الخليا العنقلاقة . مرض بهجت . ارتفاع ضغط الدم الشرياني أو تصلب الشرايين المعروف).
- إذا عانيت من ألم مفاجئ شديد في البطن أو الصدر أو الظهر، فانقلق إلى قسم الطوارئ في المستشفى على الفور.
- في حالة الشك ما إذا كنت معنية بإحدى الحالات أعلاه، استفسر لدى الطبيب أو الصيدلي قبل تناول إيفلوكسان.
- - إشارات إلى السؤاغات معروفة التأثير.

إيفلوكسان 250 ملغ و 500 ملغ، ينصح بعدم استعمال هذا الدواء لدى المرضى الذين يعانون من عدم غلظ غلاكتوز نقص في لاكتاز لاب أو نزامن

إذا كانت لديك أية أعراض من استعمال هذا الدواء اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

- شروط الوصف والتسليم
- لا توجد شروط حفظ خاصة
- يترك بعيداً عن مرأى و متناول الأطفال.
- لا يستعمل بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدون على العلبة.
- آخر تاريخ فيه تبه الموافقة على هذه النشرة: ماي 2019

نصائح وتربية صحية:

ما يصرفته عن المضادات الحيوية؟

تتميز المضادات الحيوية بفعاليتها لمكافحة الإصابات الناجمة عن البكتيريا، لكنها غير فعالة ضد الإصابات الناجمة عن الفيروسات.

لذلك قرر طبيبك أن يصف لك هذا المضاد الحيوي لأنه مناسب تماماً لحالتكم ومرضكم الحالي.

تتمكن البكتيريا من البقاء أو التكاثر رغم فعل هذا المضاد الحيوي وتسمى هذه الظاهرة بالمقاومة، التي يظفل مفعول بعض المضادات الحيوية.

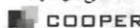
زداد المقاومة بفعل الاستعمال المفرط أو غير المتلائم للمضادات الحيوية.

قد تشجعون ظهور البكتيريا المقاومة وبالتالي تأخير شفائكم أو حتى إبطال مفعول هذا الدواء في حالة عدم احترام:

- الجرعة الواجب تناولها.
- أوقات الجرعة.
- مدة العلاج.
- وكنتيجة لذلك، من أجل الحفاظ على فعالية هذا الدواء:

1. لا تستعملوا مضاداً جدياً إلا إذا وصف لكم طبيبكم.
2. احترموا وصفة الطبيب واحترموا تأملاً.
3. لا تستعملوا المضاد الحيوي مجدداً دون وصفة طبية، حتى لو اعتقدتم مكافحة مرض مثل في الأعراض.
4. لا تعطوا هذا المضاد الحيوي إلى أي شخص آخر قد لا يكون مناسباً لمرضه.
5. عند الانتهاء من علاجكم ارجعوا للصيدلي كافة الغلب المفتوحة من أجل التخلص منها على الوجه الصحيح والملائم.

مصنوع من طرف



41. شارع محمد الديوي 2010 الدار البيضاء

EFLIXIN® 500 mg

Lévofoxacin

Comprimés pelliculés sécables - Boîte de 7

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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'information à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament

EFLIXIN 500 mg : Chaque comprimé pelliculé sécable contient 500 mg de substance active : Lévofoxacin (sous forme de Lévofoxacin hémihydrate : 512,46 mg).

Excipients : cellulose microcristalline, cellulose en poudre, amidon de maïs préagglutiné, amidon de maïs, croscopolone Type A, povidone K25, sodium stéaryl fumarate, Opadry II31P3243 (Lactose monohydrate, Hypromellose 15 cP, Titanium dioxide, Macropol PEC 4000, Oxyde de fer jaune-E172, Oxyde de fer rouge -E172, Oxyde de fer noir -E172).

Excipients à effet notoire : Sodium, Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Classe pharmacothérapeutique : antibiotiques de la famille des quinolones, fluoroquinolones - code ATC : J01MA12. Le nom de votre médicament est EFLIXIN comprimé pelliculé sécable. EFLIXIN comprimé contient une substance active appelée la lévofoxacin. Elle appartient à un groupe de médicaments appelés antibiotiques. La lévofoxacin est un antibiotique de type « quinolone ». Elle agit en tuant les bactéries responsables d'infections dans votre organisme.

3. Indications thérapeutiques

EFLIXIN peut être utilisé pour traiter les infections des :

- Sinus.
 - Poumons, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires chroniques ou une pneumonie.
 - Voies urinaires, notamment au niveau de vos reins ou votre vessie.
 - Prostate, lorsque vous avez une infection qui dure.
 - Peau et tissus sous-cutanés, y compris les muscles. C'est ce que l'on appelle parfois les « tissus mous ».
- Dans certaines situations particulières, EFLIXIN comprimé peut être utilisé pour diminuer les risques de contracter une maladie pulmonaire appelée maladie du charbon ou les risques d'aggravation de la maladie après exposition à la bactérie responsable de la maladie du charbon.

4. Posologie :

VEILLER À TOUJOURS PRENDRE CE MÉDICAMENT EN SUIVANT EXACTEMENT LES INDICATIONS DE VOTRE MÉDECIN. VÉRIFIER AUPRÈS DE VOTRE MÉDECIN OU PHARMACIEN EN CAS DE DOUTE.

Comment prendre ce médicament ?

- Ce médicament doit être pris par la bouche.
 - Avez les comprimés entiers avec de l'eau.
 - Les comprimés peuvent être pris au cours des repas ou entre les repas. Si vous prenez déjà des comprimés de fer, des suppléments à base de zinc, des antiacides, de la didanosine ou du sucralfate.
 - Ne prenez pas ces médicaments en même temps qu'EFLIXIN.
- Prenez ces médicaments au moins 2 heures avant ou après EFLIXIN comprimé. Combien de comprimés prendre :

- Votre médecin décidera du nombre de comprimés d'EFLIXIN que vous devez prendre.
- La dose dépendra du type d'infection dont vous souffrez et du siège de l'infection dans votre organisme.

- La durée de votre traitement dépendra de la gravité de votre infection.
- Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop faible ou trop fort, ne modifiez pas la dose de vous-même, mais interrogez votre médecin.

Adultes et personnes âgées

- Infections des sinus

Un comprimé d'EFLIXIN 500 mg, une fois par jour.

- Infections pulmonaires, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires à long terme

Un comprimé d'EFLIXIN 500 mg, une fois par jour.

Un comprimé d'EFLIXIN 500 mg, une ou deux fois par jour.

- Infections des voies urinaires, y compris au niveau des reins ou de la vessie
- Infections de la prostate

Un comprimé d'EFLIXIN 500 mg, une fois par jour.

- Infections de la peau et des tissus sous-cutanés, y compris les muscles
- Un comprimé d'EFLIXIN 500 mg, une ou deux fois par jour.

Adultes et personnes âgées présentant un problème rénal

Votre médecin peut devoir vous prescrire une dose plus faible.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents. Protégez votre peau de la lumière solaire.

Évitez la lumière solaire directe pendant que vous prenez ce médicament et pendant les 2 jours qui suivent l'arrêt du médicament. Ceci car votre peau va devenir bien plus sensible au soleil et peut vous donner des sensations de brûlure, de picotements ou former des cloques sévères si vous ne prenez pas les précautions suivantes :

- Vérifiez que vous utilisez une crème solaire à indice de protection élevé.
- Portez toujours un chapeau et des vêtements qui couvrent vos bras et vos jambes.
- Évitez les bains de soleil.

5. Contre-indications

- Troubles du sommeil.
- Maux de tête, sensation d'étourdissement.
- Sensation de malaise (nausées, vomissements) et diarrhée.
- Augmentation du niveau de certaines enzymes hépatiques dans votre sang.
- Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100)**
 - Modifications du nombre des autres bactéries ou champignons, infections par des champignons nommés Candida, pouvant nécessiter un traitement.
 - Modifications du nombre de globules blancs constatées dans les résultats de certains tests sanguins (leucopénie, éosinophilie).
 - Sensation de stress (anxiété), sensation de confusion, sensation de nervosité, sensation de somnolence, tremblements, sensation d'avoir la tête qui tourne (vertiges).
 - Souffle court (dyspnée).
 - Modifications du goût des aliments, perte d'appétit, indigestion (dyspepsie), douleurs dans la région de l'estomac, sensation de gonflement (flatulences) ou constipation.
 - Démangeaisons et éruption cutanée, démangeaisons sévères ou urticaire, transpiration excessive (hyperhidrose).
 - Douleurs articulaires ou douleurs musculaires.
- Les tests sanguins peuvent donner des résultats inhabituels à cause de problèmes hépatiques (augmentation de la bilirubine) ou rénaux (augmentation de la créatinine).
- Faiblesse générale.
- Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)**
 - Tendance aux hématomas et aux saignements du fait d'une diminution du nombre de plaquettes sanguines (thrombopénie).
 - Diminution du nombre de globules blancs (neutropénie).
 - Réponse immunitaire exagérée (hypersensibilité).
 - Baisse du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Ceci est important pour les personnes diabétiques.
 - Impressions visuelles ou auditives non réelles (hallucinations, paranoïa), modification de votre opinion et de vos pensées (réactions psychotiques) avec un risque de pensées suicidaires et de passage à l'acte.
 - Sensation de dépression, problèmes mentaux, agitation), rêves anormaux ou cauchemars.
 - Sensation de picotements dans les mains et les pieds (parosmies).
 - Problèmes d'audition (bourdonnement d'oreille) ou de vision (vision trouble).
 - Battements inhabituellement rapides du cœur (tachycardie) ou tension artérielle basse (hypotension).
 - Faiblesse musculaire. Ceci est important chez les personnes atteintes de myasthénie (une maladie rare du système nerveux).
 - Modifications du fonctionnement des reins et insuffisance rénale occasionnelle qui peut être due à une réaction allergique au niveau du rein appelée néphrite interstielle.
- Fièvre.

Inconnu (fréquence ne pouvant être estimée au vu des données disponibles) :

- Baisse des globules rouges (anémie) : ceci peut provoquer un pâlisme de la peau ou lui donner une couleur jaune à la suite d'une atteinte des globules rouges ; baisse du nombre de tous les types de cellules sanguines (pancytopénie).
- Fièvre, gorge douloureuse et sensation générale d'être souffrant qui persiste. Ceci peut être la conséquence d'une baisse du nombre de globules blancs (agranulocytose).
- Arrêt circulatoire (choc de type anaphylactique).
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie) ou baisse du taux de sucre dans le sang entraînant un coma (coma hypoglycémique). Ceci est important pour les personnes diabétiques.
- Modification de l'odorat ; perte de l'odorat ou du goût (parosmie, anosmie, aguesie).
- Problèmes pour bouger et marcher (dyskinésie, troubles extra-pyramidaux).
- Perte temporaire de la conscience (syncope).
- Perte temporaire de la vision, inflammation de l'œil.
- Trouble ou perte de l'audition.
- Rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier grave y compris arrêt cardiaque, altération du rythme cardiaque (appelée « arrhythmie cardiaque », observée sur l'ECG, qui est entraînée par une activité électrique du cœur).
- Difficulté pour respirer ou respiration avec sifflements (bronchospasme).
- Réactions allergiques pulmonaires.
- Pancréatite.
- Inflammation du foie (hépatite).
- Sensibilité accrue de votre peau au soleil et à la lumière ultraviolette (photosensibilité).
- Inflammation des vaisseaux qui transportent le sang dans votre corps suite à une réaction allergique (vasculite).
- Inflammation des tissus à l'intérieur de la bouche (stomatite).
- Rupture des muscles et destruction musculaire (rhabdomyolyse).
- Rougeur et gonflement des articulations (arthrite).
- Douleurs, notamment dans le dos, le thorax et les extrémités.
- Crises de porphyrie chez les personnes souffrant déjà de porphyrie (une maladie métabolique très rare).
- Maux de tête persistants avec ou sans vision trouble (hypertension intra-crânienne bénigne).

Déclaration des effets indésirables :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

La déclaration des effets indésirables suscités après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque des médicaments.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre EFLIXIN 500 mg, comprimé pelliculé sécable si :

- Vous avez 60 ans ou plus.
- Vous prenez des corticostéroïdes, parfois appelés stéroïdes (voir

Contrairement à d'autres médicaments, parfois appelés stéroïdes - utilisés contre l'inflammation ou pour vous aider à développer une inflammation et/ou une rupture de vos tendons.

- Warfarine - utilisée pour fluidifier le sang. Vous pouvez présenter plus de risques de saignements. Votre médecin vous fera faire des contrôles sanguins réguliers pour vérifier la qualité de la coagulation de votre sang.
- Théophylline - utilisée pour les problèmes respiratoires. Vous avez plus de risques de faire une crise d'épilepsie (convulsion) si vous la prenez avec EFLIXIN.

• Médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) - utilisés contre la douleur et l'inflammation, tels que l'aspirine, l'ibuprofène, le fénibutène, le kétoprofène, l'indométacine. Vous avez plus de risques de faire une crise d'épilepsie (convulsion) s'ils sont pris avec EFLIXIN.

• Ciclosporine - utilisée après les transplantations d'organes. Vous pouvez avoir plus de risques de présenter les effets indésirables de la ciclosporine.

• Médicaments connus pour pouvoir modifier le rythme cardiaque. Ceci comprend les médicaments utilisés pour les anomalies du rythme cardiaque (antiarythmiques tels que quinidine, hydroquinidine, disopyramide, sotalol, dobutamine, bupropion, et amiodarone), pour la dépression (antidépresseurs tricycliques tels que l'amitriptyline et la nortriptyline), pour les troubles cardiaques (antipsychotiques) et pour les infections bactériennes (antibiotiques de la famille des « macrolides », tels que l'érythromycine, l'azithromycine et la clarithromycine).

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

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

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

Ne prenez pas EFLIXIN comprimé en même temps que les médicaments suivants. Ceci car le mode d'action de EFLIXIN comprimé peut en être affecté :

- Comprimés de fer (pour l'anémie), suppléments à base de zinc, antiacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures gastriques), didanosine ou sucralfate (pour les ulcères de l'estomac). Voir rubrique 4 (posologie) « Si vous prenez déjà des comprimés de fer, des antiacides ou du sucralfate ».

- Test urinaires pour détecter les opiacés

Chez les personnes prenant EFLIXIN, les tests urinaires peuvent donner des résultats « faussement positifs » lors de la détection des antiacides forts appelés « opiacés ». Si votre médecin vous a prescrit un test urinaire, prévenez-le que vous prenez EFLIXIN.

- Test de la tuberculose

Ce médicament peut rendre des résultats « faussement négatifs » lors de certains tests de laboratoire pour rechercher les bactéries responsables de la tuberculose.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

Ne prenez pas ce médicament si :

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

• Vous allaitez ou vous avez prévu d'allaiter.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

Vous pouvez présenter des effets indésirables après avoir pris ce médicament, notamment des sensations d'étourdissement, de somnolence, une sensation d'avoir la tête qui tourne (vertiges) ou des modifications de la vision. Certains de ces effets indésirables peuvent affecter votre capacité à vous concentrer et votre vitesse de réaction.

Si ceci se produit, ne conduisez pas ou n'effectuez aucun travail qui nécessite un niveau d'attention élevé.

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de EFLIXIN comprimé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés que vous n'auriez dû, prévenez un médecin ou demandez un autre avis médical immédiatement. Prenez la boîte de médicaments avec vous. Ceci afin que le médecin sache de quoi vous avez pris. Les effets suivants peuvent survenir : crises d'épilepsie (convulsions), sensation de confusion, étourdissements, diminution de la conscience, tremblements et problèmes cardiaques - entraînant des battements de cœur irréguliers ainsi qu'une sensation de malaise (nausées) ou de brûlures d'estomac.

12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre EFLIXIN comprimé :

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous en souvenez à moins que le moment de votre prochaine dose ne soit très proche. Ne doublez pas la dose suivante pour compenser la dose oubliée.

13. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre EFLIXIN comprimé :

N'arrêtez pas de prendre EFLIXIN seulement parce que vous vous sentez mieux. Il est important que vous finissiez le traitement par comprimés que le médecin vous a prescrit. Si vous arrêtez trop tôt de prendre les comprimés, l'infection peut revenir, votre état peut s'aggraver ou les bactéries peuvent devenir résistantes au médicament.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou pharmacien.

- Conditions de prescription et de délivrance : Tableau A (liste I)

- Pas de précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée et à la vue des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- La dernière date à laquelle cette notice a été rédigée est le :

Mars 2019

CETTE NOTICE NE CONTIENT PAS TOUTES LES INFORMATIONS SUR VOTRE MÉDICAMENT. SI VOUS AVEZ DES QUESTIONS OU UN DOUTE SUR QUOI CE DOIT ÊTRE, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATIONS À VOTRE MÉDECIN OU PHARMACIEN.

Conseil et éducation sanitaire :

QUE SAVOIR SUR LES ANTI-BIOTIQUES ?

Les antibiotiques sont efficaces pour combattre les infections dues aux bactéries. Ils ne sont pas efficaces contre les infections dues aux virus.

EFLIXIN® 500 mg Lévofoxacin

Comprimés pelliculés sécables - Boîte de 7

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre 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'information à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament

EFLIXIN 500 mg : Chaque comprimé pelliculé sécable contient 500 mg de substance active : Lévofoxacin (sous forme de Lévofoxacin hémihydraté ; 512,46 mg).

Excipients : cellulose microcristalline, cellulose en poudre, amidon de maïs prégélifié, amidon de maïs, croscopolone Type A, povidone K25, sodium stéaryl fumarate, Opadyr U31F32643 (Lactose monohydraté, Hydroxytolène 15 gP, Titandium dioxyde, Macrogol PEG 4000, Oxyde de fer jaune- E172, Oxyde de fer rouge - E172, Oxyde de fer noir - E172).

Excipients à effet notoire : Sodium, Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Classe pharmaco-thérapeutique : antibiotiques de la famille des quinolones, fluoroquinolones - code ATC : J01MA12. Le nom de votre médicament est EFLIXIN comprimé pelliculé sécable. EFLIXIN comprimé contient une substance active appelée la lévofoxacin. Elle appartient à un groupe de médicaments appelés antibiotiques. La lévofoxacin est un antibiotique de type « quinolone ». Elle agit en tuant les bactéries responsables d'infections dans votre organisme.

3. Indications thérapeutiques

EFLIXIN peut être utilisé pour traiter les infections des :

- Sinus.
 - Poumons, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires chroniques ou une pneumonie.
 - Voies urinaires, notamment au niveau de vos reins ou votre vessie.
 - Prostate, lorsque vous avez une infection qui dure.
 - Peau et tissus sous-cutanés, y compris les muscles. C'est ce que l'on appelle parfois les « tissus mous ».
- Dans certaines situations particulières, EFLIXIN comprimé peut être utilisé pour diminuer les risques de contracter une maladie pulmonaire appelée maladie du charbon ou les risques d'aggravation de la maladie après exposition à la bactérie responsable de la maladie du charbon.

4. Posologie :

VEILLEZ À TOUJOURS PRENDRE CE MÉDICAMENT EN SUIVANT EXACTEMENT LES INDICATIONS DE VOTRE MÉDECIN. VÉRIFIEZ AUPRES DE VOTRE MÉDECIN OU PHARMACIEN EN CAS DE DOUTE.

Comment prendre ce médicament ?

- Ce médicament doit être pris par la bouche.
- Avalez les comprimés entiers avec de l'eau.
- Les comprimés peuvent être pris au cours des repas ou entre les repas. Si vous prenez déjà des comprimés de fer, des suppléments à base de zinc, des antacides, de la didanosine ou du sucralfate.
- Ne prenez pas ces médicaments en même temps qu'EFLIXIN.
- Prenez ces médicaments au moins 2 heures avant ou après EFLIXIN comprimé.
- Combien de comprimés prendre :
- Votre médecin décidera du nombre de comprimés d'EFLIXIN que vous devez prendre.

• La dose recommandée est de 500 mg deux fois par jour, avec ou sans nourriture, dont vous souffrez et du siège de l'infection.

• Prendre de la gravité de votre infection. L'effet de votre médicament est trop important pour que vous puissiez passer la dose de vous-même, mais vous devez prendre 500 mg deux fois par jour.

• Les personnes ayant des problèmes de reins doivent prendre 500 mg deux fois par jour.

- Troubles du sommeil.
- Maux de tête, sensation d'étourdissement.
- Sensation de malaise (nausées, vomissements) et diarrhée.
- Augmentation du niveau de certains enzymes hépatiques dans votre sang.
- Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :
 - Modifications du nombre des autres bactéries ou champignons, infections par des champignons nommés Candida, pouvant nécessiter un traitement.
 - Modifications du nombre de globules blancs constatées dans les résultats de certains tests sanguins (leucopénie, éosinophilie).
 - Sensation de stress (anxiété), sensation de confusion, sensation de nervosité, sensation de somnolence, tremblements, sensation d'avoir la tête qui tourne (vertiges).
 - Souffle court (dyspnée).
 - Modifications du goût des aliments, perte d'appétit, indigestion (dyspepsie), douleurs dans la région de l'estomac, sensation de gonflement (flatulences) ou constipation.
 - Démangeaisons et éruption cutanée, démangeaisons sévères ou urticaire, transpiration excessive (hyperhidrose).
 - Douleurs articulaires ou douleurs musculaires.
- Les tests sanguins peuvent donner des résultats inhabituels à cause de problèmes hépatiques (augmentation de la bilirubine) ou rénaux (augmentation de la créatinine).
- Faiblesse générale.
- Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000) :
 - Tendance aux hématomes et aux saignements du fait d'une diminution du nombre de plaquettes sanguines (thrombopénie).
 - Diminution du nombre de globules blancs (neutropénie).
 - Réponse immunitaire exagérée (hypersensibilité).
 - Baisse du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Ceci est important pour les personnes diabétiques.
 - Impressions visuelles ou auditives non réelles (hallucinations, paranoïa), modification de votre opinion et de vos pensées (réactions psychotiques) avec un risque de pensées suicidaires et de passage à l'acte.
 - Sensation de dépression, problèmes mentaux, (agitation), rêves anormaux ou cauchemars.
 - Sensation de picotements dans les mains et les pieds (paresthésies).
 - Problèmes d'audition (bourdonnement d'oreille) ou de vision (vision trouble).
 - Battements inhabituellement rapides du cœur (tachycardie) ou tension artérielle basse (hypotension).
 - Faiblesse musculaire. Ceci est important chez les personnes atteintes de myasthénie (une maladie rare du système nerveux).
 - Modifications du fonctionnement des reins et insuffisance rénale occasionnelle qui peut être due à une réaction allergique au niveau du rein appelée néphrite interstitielle.
 - Fièvre.
- Inconnu (fréquence ne pouvant être estimée au vu des données disponibles) :
 - Baisse des globules rouges (anémie) : ceci peut provoquer une pâleur de la peau ou lui donner une couleur jaune à la suite d'une atteinte des globules rouges : baisse du nombre de tous les types de cellules sanguines (pancytopénie).
 - Fièvre, gorge douloureuse et sensation générale d'être souffrant qui persiste. Ceci peut être la conséquence d'une baisse du nombre de globules blancs (agranulocytose).
 - Arrêt circulatoire (choc de type anaphylactique).
 - Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie) ou baisse du taux de sucre dans le sang entraînant un coma (coma hypoglycémique). Ceci est important pour les personnes diabétiques.
 - Modification de l'odorat, perte de l'odorat ou du goût (parosmie, anosmie, agueusie).
 - Problèmes pour bouger et marcher (dyskinésie, troubles extra-pyramidaux).
 - Perte temporaire de la conscience (syncope).
 - Perte temporaire de la vision, inflammation de l'œil.
 - Trouble ou perte de l'audition.
 - Rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier y compris arrêt cardiaque, altération du rythme cardiaque (appelée « allongement de l'intervalle QT »), observée sur l'ECG, qui est l'enregistrement de l'activité électrique du cœur).
 - Difficulté pour respirer ou respiration avec sifflements (bronchospasme).
 - Réactions allergiques pulmonaires.
 - Pancréatite.
 - Inflammation du foie (hépatite).
 - Sensibilité accrue de votre peau au soleil et à la lumière ultraviolette (photosensibilité).
 - Inflammation des vaisseaux qui transportent le sang dans votre corps suite à une réaction allergique (vasculite).
 - Réactions allergiques pulmonaires.
 - Inflammation des tissus à l'intérieur de la bouche (stomatite).

• Corticoïdes, parfois appelés stéroïdes - utilisés contre l'inflammation. Vous avez plus de risques de développer une inflammation et/ou une rupture de vos tendons.

• Médecine utilisée pour fluidifier le sang. Vous pouvez présenter plus de risques de saignements. Votre médecin vous fera faire des contrôles sanguins réguliers pour vérifier la qualité de la coagulation de votre sang.

• Théophylline - utilisée pour les problèmes respiratoires. Vous avez plus de risques de faire une crise d'épilepsie (convulsion) si vous la prenez avec EFLIXIN.

• Médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) - utilisés contre la douleur et l'inflammation, tels que l'aspirine, l'ibuprofène, le fénibène, le kétoprofène, l'indométacine. Vous avez plus de risques de faire une crise d'épilepsie (convulsion) s'ils sont pris avec EFLIXIN.

• Ciclosporine - utilisée après les transplantations d'organes. Vous pouvez avoir plus de risques de présenter les effets indésirables de la ciclosporine.

• Médicaments connus pour pouvoir modifier le rythme cardiaque. Ceci comprend les médicaments utilisés pour les anomalies du rythme cardiaque (antiarythmiques tels que quinidine, hydroquinidine, disopyramide, sotalol, dofetilide, ibutilide et amiodarone), pour la dépression (antidépresseurs tricycliques, tels que l'amitriptyline et l'imipramine), pour les troubles psychiatriques (antipsychotiques) et pour les infections bactériennes (antibiotiques de la famille des « macrolides », tels que l'érythromycine, l'azithromycine et la clarithromycine).

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

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

Informez votre médecin si l'un des cas ci-dessus s'applique à votre cas. **Ne prenez pas EFLIXIN comprimé en même temps que les médicaments suivants.** Ceci car le mode d'action de EFLIXIN comprimé peut en être affecté :

- Comprimés de fer (pour l'anémie), suppléments à base de zinc, antacides contenant du magnésium ou de l'aluminium (pour l'acidité ou les brûlures gastriques), didanosine ou sucralfate (pour les ulcères de l'estomac). Voir rubrique 4 (posologie) « Si vous prenez déjà des comprimés de fer, des antacides ou du sucralfate ».

- Test urinaires pour détecter les سوچاڤس

Chez les personnes prenant EFLIXIN, les tests urinaires peuvent donner des résultats faussés, appelés « faux positifs » lors de la détection des antécédents pour les appels « سوچاڤس ». Si votre médecin vous a prescrit un test urinaire, prévenez-le que vous prenez EFLIXIN.

- Test de la tuberculose

Ce médicament peut rendre des résultats « faussement négatifs » lors de certains tests de laboratoire pour rechercher les bactéries responsables de la tuberculose.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

Ne prenez pas ce médicament si :

- Vous êtes enceinte, vous pourriez être enceinte ou vous pensez que vous pouvez être enceinte.
- Vous allaitez ou vous avez prévu d'allaiter.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

Vous pouvez présenter des effets indésirables après avoir pris ce médicament, notamment des sensations d'étourdissement, de somnolence, une sensation d'avoir la tête qui tourne (vertiges) ou des modifications de la vision. Certains de ces effets indésirables peuvent affecter votre capacité à vous concentrer et votre vitesse de réaction. Si ceci se produit, ne conduisez pas ou n'effectuez aucun travail qui nécessite un niveau d'attention élevé.

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de EFLIXIN comprimé que vous n'auriez dû Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés que vous n'auriez dû, prévenez un médecin ou demandez un autre avis médical immédiatement. Prenez la boîte de médicaments avec vous. Ceci afin que le médecin sache ce que vous avez pris. Les effets suivants peuvent survenir : crises d'épilepsie (convulsions), sensation de confusion, d'étourdissements, diminution de la conscience, tremblements et problèmes cardiaques entraînant des battements de cœur irréguliers ainsi qu'une sensation de malaise (nausées) ou de brûlures d'estomac.

12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre EFLIXIN comprimé : Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en souvenez à moins que le moment de votre prochaine dose ne soit très proche. Ne doublez pas la dose suivante pour compenser la dose oubliée.

13. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

PREDNI® 20 COOPER
Comprimés effervescent sécables
Prednisolone

PREDNI® 20mg ○
20 comprimés effervescent sécables



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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter. Si vous avez toute autre question, demandez plus d'information à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Principe actif:

Prednisolone20,00 mg
(Sous forme de métasulfobenzate sodique de prednisolone : 31,44mg)

Excipients:

Bicarbonate de sodium, Acide tartrique, Citrate monosodique anhydre, Saccharine sodique, Lactose monohydraté, Benzoate de sodium, Arôme orange-pamplemousse*q.s.p. un comprimé effervescent sécabile.

* Composition de l'arôme orange-pamplemousse : Huile essentielle d'orange, huile essentielle de pamplemousse, jus concentré d'orange, aldéhyde acétique, butyrate d'éthyle, citral, aldéhyde C6, linalol, terpinéol, acétate d'éthyle, maltodextrine, gomme arabique, sorbitol.

Excipients à effet notoire: Sodium, Sorbitol et Lactose.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB06

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones non sexuelles).

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg.

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

Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet des greffes d'organes.

4. POSOLOGIE

Posologie

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 10 kg.

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée. Elle est strictement individuelle.

Le dosage de PREDNI® 20 COOPER est adapté si vous débutez un traitement ou si vous devez prendre un traitement sur une courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes.

Si vous devez prendre ce traitement sur une durée prolongée et à des doses inférieures à 20 mg par jour, il existe des dosages

les effets secondaires

Intéressez-vous à quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Effets et précautions

Il faut que ce médicament soit pris sous une stricte surveillance

Il ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 10 kg et par conséquent chez les prématurés et les

nourriments à terme. Cependant, chez les nourriments prématurés traités par d'autres médicaments de la même classe, une échographie cardiaque doit être effectuée pour surveiller la structure et la fonction du muscle cardiaque.

Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment,
- Si vous avez eu ou avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin,
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée,
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose),
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous souffrez de sclérodémie (également connue sous le nom de sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque de développer une complication grave appelée crise rénale sclérodémique. Les signes d'une crise rénale sclérodémique sont, entre autres, une augmentation de la pression sanguine et une diminution de la production d'urine. Votre médecin peut vous conseiller de faire contrôler régulièrement votre pression sanguine et votre urine,
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

- 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 fructose (maladie héréditaire rare).
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).
- Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Pendant et après le traitement :

- Prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez des douleurs au niveau des tendons (reconnaisable par des douleurs lors de mouvements). En effet, ce médicament peut favoriser l'apparition d'une atteinte des tendons voire de manière exceptionnelle d'une rupture des tendons.
- Ce médicament peut également entraîner la survenue de crises liées à la présence de phéochromocytome (tumeur des glandes surrénales) et pouvant mettre votre vie en danger.
- Évitez le contact avec les personnes atteintes de la varicelle ou de la rougeole.

ESAC® 20 mg

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Composition

Ésoméprazole.....20,00 mg

Sous forme d'ésoméprazole magnésium trihydraté.

Excipients dont et saccharose : q.s.p. 1 gélule gastro-résistante

Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg et dans quel cas est-il utilisé ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants. ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage),
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites,
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire. Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés dans de l'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'oesophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des oesophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines, consultez votre médecin.

Par la suite, votre médecin peut vous recommander de prendre une gélule de 20 mg une fois par jour, en fonction de vos besoins. Le traitement à la demande, en fonction des besoins, n'est pas recommandé chez les patients traités par un AINS, susceptibles de développer un ulcère gastro-duodénal.

Adultes :

- Traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori* :

La dose initiale est de 20 mg associé à deux antibiotiques (amoxicilline 1 G et clarithromycine 500 mg) deux fois par jour pendant 7 jours.

- Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour. La durée de traitement est de 4 à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les enfants de moins de 12 ans en l'absence de données disponibles.

Suivez strictement les instructions de votre médecin et si vous avez un doute, n'hésitez pas à lui demander conseil.

Si vous avez pris plus d'ESAC 20 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez oublié de prendre ESAC 20 mg :

Prenez-le dès que possible.

Cependant, si vous êtes prêt à prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée mais poursuivez votre traitement normalement.

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ESAC 20 mg est susceptible d'entraîner occasionnellement des effets indésirables chez certaines personnes. Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement.

Effets indésirables fréquents

(chez 1 à 10 % des patients traités) :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents

(chez moins de 1 % des patients traités) :

Sensation vertigineuse, œdème périphérique, paresthésie (sensation anormale dans une région cutanée ou profonde), somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (dermatite, rash, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares

(chez moins de 0,1 % des patients traités) :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite (inflammation de la bouche), candidose gastro-intestinale (infection due à un champignon), diminution du nombre des cellules sanguines (globules rouges, globules blancs, plaquettes), encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère pré-existante, hépatite avec ou sans ictère (jaunisse), insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves (réactions bulleuses), alopecie (chute de cheveux), réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, bronchospasme, choc anaphylactique, fièvre, néphrite interstitielle (atteinte rénale), augmentation de la sueur, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Instructions d'utilisation pour l'administration par sonde gastrique.

Il est très important que l'administration par sonde gastrique soit réalisée par un personnel entraîné et ayant la connaissance nécessaire pour s'assurer que le matériel choisi (sonde et seringue) est approprié à ce mode d'administration. Seule de l'eau non gazeuse doit être utilisée. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Rincer la sonde avec de l'eau avant administration.

1. Placer le contenu de la gélule dans une seringue adaptée et remplir la seringue avec environ 25 ml d'eau et environ 5 ml d'air.

Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire pour disperser les microgranules afin de prévenir l'obstruction de la sonde.

2. Remuer immédiatement la seringue pendant environ 2 minutes pour disperser les microgranules.

3. Maintenir la seringue embout en l'air et vérifier que l'embout n'est pas obstrué par la dispersion.

4. Raccorder la sonde sur la seringue en maintenant la position décrite ci-dessus.

5. Agiter la seringue, puis la positionner embout vers le bas. Injecter immédiatement 5-10 ml dans la sonde.

Puis, repositionner la seringue embout vers le haut et l'agiter (la seringue doit être maintenue position embout vers le haut afin d'empêcher l'obstruction de l'embout).

6. Retourner la seringue embout vers le bas et injecter immédiatement à nouveau 5-10 ml dans la sonde. Répéter cette opération jusqu'à ce que la seringue soit vide.

7. Remplir de nouveau la seringue avec 25 ml d'eau et 5 ml d'air et répéter l'étape 5, si nécessaire, afin de ne laisser aucun résidu dans la seringue. Pour certaines sondes, un volume de 50 ml d'eau est nécessaire.

Formes et présentations

Boîte de 7 gélules, boîte de 14 et boîte de 28 gélules

Liste II (Tableau C)

Comment conserver ESAC 20 mg ?

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur

PRUMOVIAHMA S.A.

Z.I. du Sahel - HAO



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

Interactions médicamenteuses et autres interactions : Si vous prenez ou avez pris récemment tout autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Cela concerne les médicaments pour l'asthme et tout autre médicament y compris ceux obtenus sans ordonnance. Ceci est dû au fait que SAFLU peut ne pas être adapté à la prise simultanée d'autres médicaments.

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

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

Grossesse et allaitement :

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

Sportifs : Attention, ce médicament contient des principes actifs pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors de contrôles antidopage.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : SAFLU n'a pas de raison d'affecter la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser une machine.

4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT :

Possologie : Utilisez SAFLU tous les jours, jusqu'à avis contraire de votre médecin.

- Utilisez toujours SAFLU en vous conformant aux indications de votre médecin. Ne dépassez pas la dose recommandée. En cas de doute, vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien.

Dans l'asthme

Adultes et adolescents âgés de 12 ans et plus

- SAFLU 50/25 : 2 inhalations deux fois par jour (matin et soir)
- SAFLU 125/25 : 2 inhalations deux fois par jour (matin et soir)
- SAFLU 250/25 : 2 inhalations deux fois par jour (matin et soir)

Enfants âgés de 4 à 12 ans

SAFLU 50/25 : 2 inhalations deux fois par jour (matin et soir)

L'utilisation de SAFLU n'est pas recommandée chez les enfants de moins de 4 ans.

Les symptômes doivent être bien contrôlés en utilisant le cas, votre médecin le dose à une prise par inhalation réduite à :
• les symptômes pendant

des symptômes

indications données par les bouteilles à inhaler ou se de votre médicament.

la poussière. Quand le capuchon est fixé convenablement il peut entendre un « clic ».

Si vous n'entendez pas de clic, tournez le capuchon dans l'autre sens et réessayez sans forcer.

Si vous ou votre enfant avez des difficultés à utiliser votre dispositif, une chambre d'inhalation peut améliorer le traitement par SAFLU. Avant d'utiliser pour la première fois une chambre d'inhalation ou si vous devez changer de chambre d'inhalation, demandez l'avis à votre médecin, votre infirmier (ère) ou votre pharmacien.

Nettoyage du dispositif :

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

Pour nettoyer le dispositif :

- Retirez le capuchon de l'embout buccal.
 - Ne séparez la cartouche de l'applicateur en plastique à aucun moment.
 - Essuyez l'intérieur et l'extérieur de l'embout buccal et l'applicateur plastique avec un tissu ou un mouchoir propre et sec.
 - Remettez le capuchon sur l'embout buccal jusqu'à entendre un « clic » indiquant que celui-ci est fixé convenablement. Si vous n'entendez pas de clic, tournez le capuchon dans l'autre sens et réessayez sans forcer. Ne pas plonger la cartouche métallique dans l'eau.
- DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Il est important d'utiliser le dispositif comme votre médecin vous l'a montré. Si vous avez pris accidentellement une dose plus élevée que la dose recommandée, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous pouvez remarquer une accélération du rythme cardiaque et des tremblements. Vous pouvez également ressentir des maux de tête, une faiblesse musculaire et des douleurs articulaires. Si vous avez pris des doses importantes pendant une longue période, vous devez en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. Des doses élevées administrées au long cours peuvent entraîner une diminution des hormones stéroïdiennes sécrétées par les glandes surrénales.

Si vous oubliez d'utiliser SAFLU :

Si vous oubliez de prendre votre médicament, prenez la dose suivante à l'heure habituelle.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose manquante que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez d'utiliser SAFLU :

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

- Douleurs d'estomac,
 - Fatigue et perte d'appétit,
 - Nausées et diarrhée,
 - Maux de tête,
 - Maux de tête ou somnolence,
 - Diminution du taux de potassium dans votre sang,
 - Baisse de tension artérielle et survenue de convulsions.
- Très rarement, si vous contractez une infection ou si vous êtes soumis à un stress (par exemple après un accident grave ou en cas d'intervention chirurgicale), vous pouvez ressentir des effets indésirables similaires.

Pour éviter l'apparition de ces symptômes, votre médecin

- Douleur thoracique
 - Sentiment d'oppression (cet effet survient principalement chez les enfants)
 - Trouble du sommeil
 - Éruptions cutanées à type d'urticaire.
- Effets très rares (affectent moins d'1 personne sur 10 000) :
- Survenue brutale d'une difficulté à respirer ou de sifflements bronchiques juste après l'inhalation du médicament.
 - Dans ce cas, arrêtez d'utiliser SAFLU. Utilisez votre médicament bronchodilatateur dit « de secours » pour vous aider à respirer et prévenez votre médecin immédiatement.
 - SAFLU peut affecter la production normale d'hormones stéroïdiennes par l'organisme (produites par les glandes surrénales), particulièrement si vous l'avez pris à des doses élevées et sur de longues périodes. Les effets incluent :
 - un ralentissement de la croissance de l'enfant et de l'adolescent,
 - un amincissement de la trame osseuse,
 - un glaucome (affection de l'œil liée à une augmentation de la pression intraoculaire),
 - une prise de poids,
 - un arrondissement (aspect en forme de lune) du visage (Syndrome de Cushing).

Votre médecin s'assurera régulièrement que vous ne présentez pas ces effets indésirables et que vous utilisez SAFLU à la plus faible dose permettant de contrôler votre asthme.

• Irrégularité du rythme cardiaque (arythmies). Prévenez votre médecin, mais il n'y a pas lieu d'interrompre systématiquement votre traitement sauf si votre médecin vous demande d'arrêter.

• modifications du comportement, telles qu'activité et irritabilité inhabituelles (ces effets surviennent principalement chez les enfants). Effets de fréquence indéterminée, mais pouvant également survenir :

• Dépression ou agressivité. Ces effets sont d'avantage susceptibles de survenir chez les enfants.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant sérieux, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

6. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION : Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. Tableau A (liste I).

7. DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Ma 2015.

CONSEILS ET EDUCATION SANITAIRE

Ceci est un médicament. Un médicament n'est pas un produit comme les autres. Il vous concerne, vous et votre santé. Le médicament est un produit actif. Une longue recherche a permis de découvrir son activité. Mais, son absorption n'est pas toujours sans danger. Il ne faut jamais abuser des médicaments. Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient. Utiliser les médicaments prescrits comme vous le dit votre médecin. Il sait que sont les médicaments dont vous avez besoin. Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas. Ne le prenez pas de votre initiative. Votre pharmacien connaît les médicaments / suivez ses conseils. Il ne sait pas pour vous de prendre beaucoup de médicaments. Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.

Cipla Maroc

BP 4491 - 11950 Oum Azza, Ain Aouda

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Ventoline 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé

SALBUTAMOL

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, inter
- Ce médicament vous a été personnel
Il pourrait leur être nocif, même si le
- Si vous ressentez un quelconque eff
notice, parlez-en à votre médecin ou



VENTOLINE 100 mcg

Aérosol 200 doses

PPV 45,30 DH



pharmacien.

pas à d'autres personnes
dentiques aux vôtres.

onné ou non dans cette
que 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 3. Comment utiliser VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ?
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE VENTOLINE 100 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

METANAZ[®] 50 µg
suspension pour pulvérisation nasale



METANAZ[®] 50µg/dose

Suspension pour pulvérisation nasale
(DCI : Furoate de mométasone)

Pharmaceutique & présentation du médicament :
Suspension pour pulvérisation nasale, boîte d'un flacon.

Veillez attentivement à l'intégralité de cette notice avant de prendre 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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
L'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Composition du médicament

Composition en substance active :

Mométasone Furoate anhydre équivalent en mométasone..... 50 µg/dose

Excipients :

Glycérol, cellulose dispersible (Avicel CL 611), acide citrique anhydre, polysorbate 80, solution de chlorure de benzalkonium à 10%, citrate de sodium, eppi.

Liste des Excipients à effet notoire :

Chlorure de benzalkonium

3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Corticostéroïdes à usage local.

4. Indications thérapeutiques

Ce médicament contient un corticoïde. C'est un traitement anti-inflammatoire qui s'administre par voie nasale.

est indiqué :

- chez l'adulte et l'enfant de plus de 3 ans, en traitement de la rhinite allergique,
- chez l'adulte : pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales.

5. Posologie

Posologie

Rhinite allergique :

• Adulte et enfant de plus de 12 ans : la dose habituellement efficace est de 2 pulvérisations dans chaque narine 1 fois par jour le matin. Lorsque les symptômes sont améliorés, la dose peut être diminuée à 1 pulvérisation dans chaque narine par jour.

• Enfant entre 3 et 11 ans : la dose habituellement efficace est de 1 pulvérisation dans chaque narine une fois par jour le matin.

La prise en compte de la durée du traitement selon l'exposition allergénique.

Polyposose nasosinusienne :

La dose habituellement efficace est de 2 pulvérisations dans chaque narine 2 fois par jour. Lorsque les symptômes régressent, la dose sera diminuée à 2 pulvérisations dans chaque narine 1 fois par jour.

En cas de persistance des troubles, ne pas augmenter la dose, mais consulter votre médecin.

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

Mode d'administration

Voie nasale.

• Agiter légèrement le flacon avant emploi.

• Lors du premier usage, la pompe doit être amorcée par 10 pulvérisations. Inutilisée, celle-ci reste amorcée pendant environ 2 semaines. Au-delà, elle devra à nouveau être réamorcée par 2 pulvérisations.

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

Fréquence d'administration

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

Durée du traitement

Se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

6. Contre-indications

Ne prenez jamais METANAZ 50 µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale dans les cas suivants :

- allergie à l'un des composants,
- saignements de nez,
- en cas d'herpès du nez, de la bouche ou des yeux.

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

7. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, METANAZ 50 µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Possibilité de survenue de maux de tête, de saignements de nez, d'irritation de la gorge, d'irritation ou de sensation de brûlure nasale, d'éternuements, de sécheresse de la muqueuse du nez, de réactions d'hypersensibilité parfois associées à des manifestations cutanées, et très rarement de troubles du goût et de l'odorat.

Une candidose nasale peut parfois apparaître, il conviendra alors d'interrompre le traitement et d'envisager un traitement adapté. Consultez votre médecin afin qu'il envisage avec vous un traitement adapté. Dans ce cas, il est préférable d'interrompre le traitement corticoïde jusqu'à guérison de la candidose.

Très rarement : possibilité de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil), cataracte (opacification du cristallin de l'œil).