

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Fluconazol AB 50 mg gélules
Fluconazol AB 100 mg gélules
Fluconazol AB 150 mg gélules
Fluconazol AB 200 mg gélules
fluconazole

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice?:

1. Qu'est-ce que Fluconazol AB et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Fluconazol AB?
3. Comment prendre Fluconazol AB?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Fluconazol AB?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que Fluconazol AB et dans quel cas est-il utilisé?

Fluconazol AB fait partie d'un groupe de médicaments appelés "antifongiques". La substance active est le fluconazol. Fluconazol AB est utilisé pour traiter les infections dues à des champignons et peut également être utilisé pour vous empêcher de développer une infection à *Candida*. La cause la plus fréquente d'infections fongiques est une levure appelée *Candida*.

Adultes

Votre médecin pourra vous prescrire ce médicament pour traiter les infections fongiques suivantes:

- Méningite à cryptocoques - une infection fongique du cerveau;
- Coccidioïdomycose - une maladie du système bronchopulmonaire;
- Infections à *Candida*, retrouvées dans le sang, les organes (ex. cœur, poumons) ou dans les voies urinaires;
- Mycose de la muqueuse - infection de la muqueuse buccale, de la gorge et de plaies dues à une prothèse dentaire;
- Mycose génitale - infection du vagin ou du pénis;
- Infections cutanées - ex. pied d'athlète, herpès circiné, eczéma marginé de Hebra, infection des ongles.

Vous pourriez aussi recevoir du Fluconazol AB pour:

- éviter la récurrence d'une méningite à cryptocoques;
- éviter la récurrence d'une mycose de la muqueuse;
- diminuer le risque de récurrence de mycose vaginale;
- éviter de développer une infection à *Candida* (si votre système immunitaire est affaibli et ne fonctionne pas correctement).

Enfants et adolescents (0 à 17 ans)

Votre médecin pourra vous prescrire ce médicament pour traiter les types suivants d'infections fongiques:

- Mycose de la muqueuse - infection de la muqueuse buccale, de la gorge;
- Infections à *Candida*, retrouvées dans le sang, les organes (p.ex. cœur, poumons) ou dans les voies urinaires;
- Méningite à cryptocoques- infection fongique du cerveau.

Vous pourriez aussi recevoir du Fluconazol AB pour:

- vous empêchez de développer une infection à *Candida* (si votre système immunitaire est affaibli et ne fonctionne pas correctement);
- éviter la récurrence d'une méningite à cryptocoques.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Fluconazol AB?

Ne prenez jamais Fluconazol AB:

- si vous êtes allergique au fluconazole, aux autres médicaments que vous avez pris pour traiter des infections fongiques ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. Les symptômes peuvent être de type démangeaisons, rougeur de la peau ou difficultés à respirer.
- si vous prenez de l'astémizole, de la terfénadine (médicaments antihistaminiques utilisés pour traiter les allergies);
- si vous prenez du cisapride (utilisé pour les maux d'estomac);
- si vous prenez du pimozone (utilisé pour traiter des troubles mentaux);
- si vous prenez de la quinidine (utilisée pour traiter les troubles du rythme cardiaque);
- si vous prenez de l'érythromycine (antibiotique pour traiter les infections).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Fluconazol AB:

- si vous avez des problèmes de foie ou de rein;
- si vous souffrez d'une maladie du cœur, y compris des troubles du rythme cardiaque;
- si vous avez des taux anormaux de potassium, de calcium ou de magnésium dans le sang;
- si vous développez des réactions cutanées graves (démangeaisons, rougeurs de la peau ou des difficultés à respirer);
- si vous développez des signes d'insuffisance surrénale, un trouble dans lequel les glandes surrénales produisent des quantités insuffisantes de certaines hormones stéroïdiennes comme le cortisol (fatigue chronique ou prolongée, faiblesse musculaire, perte d'appétit, perte de poids, douleurs abdominales);
- si vous avez déjà présenté une éruption cutanée sévère ou une peau qui pèle, des cloques et/ou des lésions buccales après la prise de Fluconazol AB.

Des réactions cutanées graves, y compris une réaction médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (syndrome DRESS), ont été rapportées en association avec le traitement par Fluconazol AB. Arrêtez de prendre Fluconazol AB et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un des symptômes liés à ces réactions cutanées graves décrites à la rubrique 4.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien si l'infection fongique ne s'améliore pas, car un traitement antifongique alternatif peut être nécessaire.

Autres médicaments et Fluconazol AB

Prévenez immédiatement votre médecin si vous prenez de l'astémizole, de la terfénadine (un antihistaminique pour traiter les allergies) ou du cisapride (utilisé pour les maux d'estomac) ou du pimozone (utilisé pour traiter les troubles mentaux) ou de la quinidine (utilisée pour traiter les arythmies cardiaques) ou de l'érythromycine (un antibiotique pour traiter les infections) car ces

produits ne doivent pas être pris avec Fluconazol AB (voir la rubrique “Ne prenez jamais Fluconazol AB”).

Certains médicaments peuvent interagir avec Fluconazol AB. Veillez à prévenir votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants car une adaptation de la dose ou une surveillance peuvent être nécessaires pour vérifier que les médicaments ont toujours l'effet souhaité:

- rifampicine ou rifabutine (antibiotiques destinés à traiter les infections);
- abrocitinib (utilisé pour traiter la dermatite atopique, aussi connue comme l'eczéma atopique);
- alfentanil, fentanyl (utilisés comme anesthésiques);
- amitriptyline, nortriptyline (utilisés comme antidépresseurs);
- amphotéricine B, voriconazole (antifongiques);
- médicaments qui fluidifient le sang afin d'éviter la formation de caillots sanguins (warfarine ou médicaments similaires);
- benzodiazépines (midazolam, triazolam ou médicaments similaires) utilisées pour vous aider à dormir ou pour soulager une anxiété;
- carbamazépine, phénytoïne (utilisées pour traiter les crises d'épilepsie);
- nifédipine, isradipine, amlodipine, verapamil, félodipine et losartan (contre l'hypertension artérielle);
- olaparib (utilisé pour traiter le cancer de l'ovaire);
- ciclosporine, évérolimus, sirolimus ou tacrolimus (pour prévenir le rejet du greffon);
- cyclophosphamide, vinca-alcaloïdes (vincristine, vinblastine ou médicaments similaires) utilisés pour traiter le cancer;
- halofantrine (utilisée pour traiter le paludisme);
- statines (atorvastatine, simvastatine et fluvastatine ou médicaments similaires) utilisées pour réduire l'hypercholestérolémie;
- méthadone (utilisée contre les douleurs);
- célécoxib, flurbiprofène, naproxène, ibuprofène, lornoxicam, méloxicam, diclofénac (anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS));
- contraceptifs oraux;
- prednisone (corticoïde);
- zidovudine, également connue sous le nom d'AZT ; saquinavir (utilisé chez les patients infectés par le VIH);
- médicaments contre le diabète tels que le chlorpropamide, le glibenclamide, le glipizide ou le tolbutamide;
- théophylline (utilisée pour contrôler l'asthme);
- tofacitinib (utilisé pour traiter la polyarthrite rhumatoïde);
- tolvaptan utilisé pour traiter l'hyponatrémie (faible taux de sodium dans le sang) ou pour ralentir le déclin de la fonction rénale;
- vitamine A (complément nutritionnel);
- ivacaftor (seul ou combiné avec d'autres médicaments utilisés pour traiter la mucoviscidose);
- amiodarone (utilisée pour traiter les battements cardiaques irréguliers ou arythmies);
- hydrochlorothiazide (un diurétique);
- ibrutinib (utilisé pour traiter le cancer du sang);
- lurasidone (utilisée pour traiter la schizophrénie).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Fluconazol AB avec des aliments et des boissons

Fluconazol AB peut être pris avec ou sans nourriture.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous planifiez une grossesse, il est recommandé d'attendre une semaine après l'administration d'une dose unique de fluconazole.

Pour des cycles de traitement plus longs par fluconazole, parlez à votre médecin de la nécessité d'une contraception appropriée pendant le traitement, qui doit être poursuivie pendant une semaine après l'administration de la dernière dose.

Vous ne devez pas prendre Fluconazol AB si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte, si vous planifiez une grossesse ou si vous allaitez, sauf si votre médecin vous a autorisée à le faire. Si vous devenez enceinte pendant la prise de ce médicament ou dans la semaine qui suit la dose la plus récente, contactez votre médecin.

Le fluconazole pris au cours du premier ou du deuxième trimestre de la grossesse peut augmenter le risque de fausse couche. Le fluconazole pris au cours du premier trimestre peut augmenter le risque qu'un bébé naisse avec des anomalies congénitales affectant le cœur, les os et/ou les muscles.

Des cas de nouveau-nés présentant des anomalies congénitales affectant le crâne, les oreilles et les os de la cuisse et du coude ont été rapportés chez des femmes traitées pendant trois mois ou plus par de fortes doses de fluconazole (400-800 mg par jour) dans le traitement de la coccidioïdomycose. Le lien entre le fluconazole et ces cas n'est pas clair.

Vous pouvez continuer l'allaitement si vous ne prenez qu'une seule dose de Fluconazol AB de 150 mg.

Vous ne devez pas allaiter si vous prenez Fluconazol AB en prises répétées.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Lors de la conduite de véhicules ou de l'utilisation de machines, il faut tenir compte du fait que des vertiges ou des crises d'épilepsie peuvent survenir.

Fluconazol AB contient du lactose monohydraté, un type de sucre.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Fluconazol AB contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol de sodium (23 mg) par gélule, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. Comment prendre Fluconazol AB?

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

Avalez la gélule en entier avec un verre d'eau. Il est préférable de prendre le médicament à la même heure chaque jour.

Instructions pour sortir la gélule de la poche de la plaquette:

L'application de pression sur le milieu de la poche de la plaquette peut entraîner une déformation/rupture de la gélule (voir Fig. A). Afin d'éviter un tel endommagement, il faut sortir la gélule en appuyant sur une des deux extrémités de la poche de la plaquette (voir Fig. B).

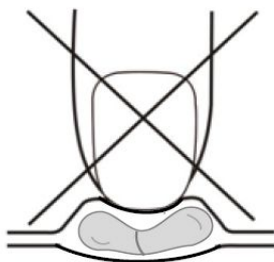


Fig. A

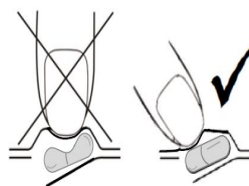


Fig. A

Fig. B

Fig. B

Les doses recommandées de ce médicament pour les différentes infections sont présentées ci-dessous:

Adultes

Affection	Dose
Pour traiter une méningite à cryptocoques	400 mg le premier jour, puis 200 à 400 mg une fois par jour pendant 6 à 8 semaines ou plus si nécessaire. Les doses sont parfois augmentées jusqu'à 800 mg
Pour éviter la récurrence d'une méningite à cryptocoques	200 mg une fois par jour jusqu'à ce que l'on vous dise d'arrêter
Pour traiter une coccidioïdomycose	200 à 400 mg une fois par jour pour une durée de 11 mois à 24 mois ou plus si nécessaire. Les doses sont parfois augmentées jusqu'à 800 mg
Pour traiter une infection fongique interne due à <i>Candida</i>	800 mg le premier jour, puis 400 mg une fois par jour jusqu'à ce que l'on vous dise d'arrêter
Pour traiter une infection de la muqueuse buccale, de la gorge et de plaies dues à une prothèse dentaire	200 mg à 400 mg le premier jour, puis 100 mg à 200 mg une fois par jour jusqu'à ce que l'on vous dise d'arrêter
Pour traiter une mycose muqueuse – la dose dépendant de la localisation de l'infection	50 à 400 mg une fois par jour pendant 7 à 30 jours jusqu'à ce que l'on vous dise d'arrêter
Pour éviter la récurrence d'une infection de la muqueuse buccale et de la gorge	100 mg à 200 mg une fois par jour ou 200 mg 3 fois par semaine tant que vous présentez un risque de développer une infection
Pour traiter une mycose génitale	150 mg en dose unique
Pour diminuer le risque de récurrence de mycose vaginale	150 mg tous les 3 jours à raison de 3 doses au total (jour 1, jour 4 et jour 7), puis une fois par semaine pendant 6 mois tant que vous présentez un risque de développer une infection
Pour traiter une infection fongique de la peau et des ongles	Selon le site de l'infection, 50 mg une fois par jour, 150 mg une fois par semaine, 300 mg à 400 mg une fois par semaine pendant 1 à 4 semaines (jusqu'à 6 semaines pour le pied d'athlète ; pour le traitement des infections des ongles, traitement jusqu'au remplacement de l'ongle infecté)
Pour éviter de développer une infection à <i>Candida</i> (si votre système immunitaire est affaibli et ne fonctionne pas correctement)	200 à 400 mg une fois par jour tant que vous présentez un risque de développer une infection

Utilisation chez les adolescents âgés de 12 à 17 ans

Respectez la posologie indiquée par votre médecin (soit la posologie de l'adulte soit la posologie de l'enfant).

Utilisation chez les enfants jusqu'à 11 ans

La posologie maximale chez l'enfant est de 400 mg par jour.

La posologie sera basée sur le poids de l'enfant en kilogrammes.

Affection	Dose quotidienne
Mycose de la muqueuse et infections de la gorge dues à <i>Candida</i> – la dose et la durée dépendent de la sévérité de l'infection et de sa localisation	3 mg par kg de poids corporel une fois par jour (une dose de 6 mg par kg de poids corporel peut être utilisée le premier jour)
Méningite à cryptocoques ou infections fongiques internes dues à <i>Candida</i>	6 mg à 12 mg par kg de poids corporel une fois par jour
Pour éviter la récurrence d'une méningite à cryptocoques	6 mg par kg de poids corporel une fois par jour
Pour empêcher les enfants de développer une infection à <i>Candida</i> (si leur système immunitaire ne fonctionne pas correctement)	3 mg à 12 mg par kg de poids corporel une fois par jour

Enfants âgés de 0 à 4 semaines

Enfants âgés de 3 à 4 semaines:

Même posologie que ci-dessus mais à une fréquence de tous les 2 jours seulement. La posologie maximale est de 12 mg par kg de poids corporel toutes les 48 heures.

Enfants âgés de moins de 2 semaines:

Même posologie que ci-dessus mais à une fréquence de tous les 3 jours seulement. La posologie maximale est de 12 mg par kg de poids corporel toutes les 72 heures.

Patients âgés

La dose usuelle adulte devrait être administrée sauf si vous souffrez de problèmes rénaux.

Patients avec des problèmes rénaux

Votre médecin pourra modifier votre dose en fonction de l'état de votre fonction rénale.

Si vous avez pris plus de Fluconazol AB que vous n'auriez dû

Si vous prenez trop de Fluconazol AB, vous pourriez vous sentir mal. Contactez votre médecin ou le service des urgences de l'hôpital le plus proche. Les symptômes d'un éventuel surdosage peuvent être d'entendre, de voir, de ressentir ou de penser des choses qui ne sont pas réelles (hallucinations et comportement paranoïaque). Une prise en charge (avec un traitement symptomatique et un lavage d'estomac, si nécessaire) peut être nécessaire.

Si vous avez pris trop de Fluconazol AB, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien, ou le Centre Antipoisons (070/245.245).

Si vous oubliez de prendre Fluconazol AB

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en rappelez. S'il est presque l'heure de votre dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Arrêtez de prendre Fluconazol AB et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un des symptômes suivants:

* Éruption cutanée généralisée, température corporelle élevée et ganglions lymphatiques enflés (syndrome DRESS ou syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse).

Quelques personnes développent des **réactions allergiques** mais les réactions allergiques graves sont rares. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Si vous présentez les symptômes suivants, **prévenez immédiatement votre médecin**:

- sifflement respiratoire soudain, difficultés à respirer ou oppression dans la poitrine;
- gonflement des paupières, du visage ou des lèvres;
- rougeur de la peau avec démangeaisons sur tout le corps ou démangeaisons au niveau de taches rouges;
- éruption cutanée;
- réactions cutanées sévères telles qu'une éruption entraînant la formation de bulles (pouvant toucher la bouche et la langue).

Fluconazol AB peut affecter votre foie. Les signes de problèmes hépatiques comprennent:

- de la fatigue;
- une perte d'appétit;
- des vomissements;
- un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse).

Si l'un de ces signes survient, arrêtez de prendre Fluconazol AB et prévenez immédiatement votre médecin.

Autres effets indésirables:

Par ailleurs, si vous ressentez un des effets mentionnés comme graves ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Les effets indésirables fréquents (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) sont:

- maux de tête;
- maux d'estomac, diarrhée, nausées, vomissements;
- augmentations des tests sanguins liés au fonctionnement du foie;
- éruption.

Les effets indésirables peu fréquents (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) sont:

- réduction du nombre de globules rouges pouvant entraîner une pâleur de la peau et provoquer une faiblesse ou un essoufflement;
- diminution de l'appétit;
- impossibilité de dormir, sensation de somnolence;
- crise d'épilepsie, étourdissements, sensation de tourner, fourmillements, picotements ou engourdissement, modifications de la sensation du goût;
- constipation, difficultés à digérer, gaz, sécheresse de la bouche;
- douleurs musculaires;
- atteinte du foie et jaunissement de la peau et des yeux (jaunisse);
- papules, bulles (urticaire), démangeaisons, augmentation des sueurs;
- fatigue, sensation générale de malaise, fièvre.

Les effets indésirables rares (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000) sont:

- diminution du nombre de globules blancs (cellules sanguines qui contribuent à combattre les infections) et des plaquettes (cellules sanguines qui contribuent à arrêter les saignements);

- coloration rouge ou violette de la peau pouvant être due à un faible nombre de plaquettes ou à d'autres modifications des cellules sanguines;
- modifications biochimiques sanguines (taux élevés de cholestérol, de graisses dans le sang);
- faible taux de potassium dans le sang;
- tremblements;
- anomalies à l'électrocardiogramme (ECG), modification de la fréquence ou du rythme cardiaque;
- insuffisance hépatique;
- réactions allergiques (parfois sévères), y compris éruption bulleuse généralisée et desquamation de la peau, réactions cutanées sévères, gonflement des lèvres ou du visage;
- perte de cheveux.

Les effets indésirables de fréquence indéterminée, mais pouvant survenir (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles), sont:

- réaction d'hypersensibilité avec éruption cutanée, fièvre, gonflement des ganglions, augmentation d'un type de globules blancs (éosinophilie) et inflammation des organes internes (foie, poumons, cœur, reins et gros intestin) (réaction médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (syndrome DRESS))

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

www.afmps.be

Division Vigilance

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

E-mail: adr@fagg-afmps.be

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

5. Comment conserver Fluconazol AB?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après 'EXP'. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Fluconazol AB

- La substance active est le fluconazole.
- Chaque gélule contient 50 mg / 100 mg / 150 mg ou 200 mg de fluconazole.
- Les autres composants sont le lactose monohydraté, l'amidon de maïs, le laurylsulfate de sodium, la silice colloïdale anhydre et le stéarate de magnésium.

L'enveloppe de la gélule contient du dioxyde de titane (E171), du laurylsulfate de sodium et de la gélatine.

L'encre d'impression contient de la gomme laque et de l'oxyde de fer jaune (E172).

Aspect de Fluconazol AB et contenu de l'emballage extérieur

Fluconazol AB 50 mg gélules

Gélule en gélatine de couleur blanche à blanc cassé opaque/blanche à blanc cassé opaque, de taille « 4 », remplie d'une poudre blanche à blanc cassé et portant les inscriptions « FL » sur la coiffe blanche à blanc cassé opaque et « 50 » sur le corps blanc à blanc cassé opaque, à l'encre jaune.

Fluconazol AB 100 mg gélules

Gélule en gélatine de couleur blanche à blanc cassé opaque/blanche à blanc cassé opaque, de taille « 2 », remplie d'une poudre blanche à blanc cassé et portant les inscriptions « FL » sur la coiffe blanche à blanc cassé opaque et « 100 » sur le corps blanc à blanc cassé opaque, à l'encre jaune.

Fluconazol AB 150 mg gélules

Gélule en gélatine de couleur blanche à blanc cassé opaque/blanche à blanc cassé opaque, de taille « 1 », remplie d'une poudre blanche à blanc cassé et portant les inscriptions « FL » sur la coiffe blanche à blanc cassé opaque et « 150 » sur le corps blanc à blanc cassé opaque, à l'encre jaune.

Fluconazol AB 200 mg gélules

Gélule en gélatine de couleur blanche à blanc cassé opaque/blanche à blanc cassé opaque, de taille « 0 », remplie d'une poudre blanche à blanc cassé et portant les inscriptions « FL » sur la coiffe blanche à blanc cassé opaque et « 200 » sur le corps blanc à blanc cassé opaque, à l'encre jaune.

Les gélules de Fluconazol AB sont disponibles en emballage sous plaquettes.

Présentations: 1, 2, 3, 4, 6, 7, 10, 12, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 60, 100 & 500 gélules

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Aurobindo N.V./S.A., Av. E. Demunter 5 box 8, 1090 Bruxelles

Fabricants:

APL Swift Services (Malta) Ltd

HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far, BBG 3000 Birzebbugia, Malta

Generis Farmacêutica S.A.

Rua Joao De Deus, nº 19, Venda Nova 2700-487 Amadora, Portugal

Numéros d'autorisations de mise sur le marché

Fluconazol AB 50 mg gélules: BE556933

Fluconazol AB 100 mg gélules: BE556942

Fluconazol AB 150 mg gélules: BE556951

Fluconazol AB 200 mg gélules: BE556960

Mode de délivrance

Médicament soumis à prescription médicale.

Ce médicament est autorisé dans les États membres de l'Espace Économique Européen sous les noms suivants:

Belgique: Fluconazol AB 50 mg/100 mg/150 mg/200 mg harde capsules
Luxembourg: Fluconazol AB 50 mg/100 mg/150 mg/200 mg gélules
Pologne: Fluconazole Aurovitas
Portugal: Fluconazol Ritisca
Espagne: Fluconazol Aurovitas 50 mg/100 mg /150 mg/200 mg cápsulas duras EFG

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée / approuvée est 01/2024 / 03/2024.