

PARTIE III : RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT DESTINÉS AUX PATIENTS

À LIRE POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOS MÉDICAMENTS RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT DESTINÉS AUX PATIENTS

PrQUINSAIR^{MD}

Lévofloxacine

Solution pour inhalation

240 mg/2,4 mL (100 mg/mL) (sous la forme de lévofloxacine semi-hydrate)

Veillez lire attentivement ce document avant de commencer à prendre **QUINSAIR^{MD}** et chaque fois que vous obtenez un renouvellement. Cette notice est un résumé et ne donne pas tous les renseignements sur ce médicament. Veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé au sujet de votre état de santé et de votre traitement et pour demander s'il existe de nouveaux renseignements sur **QUINSAIR^{MD}**.

Mises en garde et précautions importantes

- Les antibiotiques de la famille des quinolones, comme **QUINSAIR^{MD}**, sont liés à des effets invalidants et possiblement de longue durée, comme :
 - une enflure ou une inflammation des tendons (tendinite), une rupture des tendons Les tendons sont des bandes de tissus flexibles qui relient les muscles aux os.
 - des atteintes nerveuses (neuropathie périphérique);
 - des problèmes au cerveau, comme :
 - des crises épileptiques
 - des dépressions nerveuses
 - une confusion
 - et d'autres symptômes
- Les antibiotiques de la famille de quinolones, comme **QUINSAIR^{MD}** :
 - ont déjà causé de grands changements du rythme cardiaque (prolongation de l'intervalle QT)
 - ont déjà causé des réactions allergiques graves, y compris la mort
 - peuvent aggraver la myasthénie (une maladie des muscles)
- **QUINSAIR^{MD}** ne doit pas être utilisé pendant la grossesse, car le développement osseux du fœtus pourrait être affecté.
- Pour obtenir d'autres informations et en savoir plus sur les symptômes, voir :
 - la section « Pour éviter les effets secondaires et garantir une utilisation appropriée... »
 - la section « Autres mises en garde à connaître »
 - le tableau « Effets secondaires graves et réactions recommandées »

Demandez à votre médecin si **QUINSAIR^{MD}** vous convient.

Dans quel cas QUINSAIR^{MD} est-il utilisé?

QUINSAIR^{MD} est utilisé pour traiter les adultes souffrant de fibrose kystique et d'une infection bactérienne à *Pseudomonas aeruginosa* des voies respiratoires (voir la section « Qu'est-ce que *Pseudomonas aeruginosa*? » ci-dessous).

Les antibactériens comme QUINSAIR^{MD} traitent seulement les infections bactériennes. Ils ne traitent pas les infections virales tels que les rhumes courants. Même s'il se peut que vous vous sentiez mieux dès le début du traitement, QUINSAIR^{MD} doit être utilisé exactement tel qu'il a été prescrit. La mauvaise utilisation ou la surutilisation de QUINSAIR^{MD} peut causer la croissance de bactéries qui ne seront pas tuées par QUINSAIR^{MD} (résistantes). Cela signifie que QUINSAIR^{MD} pourrait ne plus fonctionner pour vous à l'avenir. Ne partagez pas vos médicaments.

Comment fonctionne QUINSAIR^{MD}?

QUINSAIR^{MD} contient un médicament appelé lévofloxacine. La lévofloxacine fait partie des antibiotiques de la famille des quinolones. QUINSAIR^{MD} est respiré (inhale) directement dans les poumons pour que l'antibiotique puisse tuer la bactérie *Pseudomonas aeruginosa* qui cause l'infection. Cela aide à lutter contre l'infection des voies respiratoires et à améliorer la respiration des gens souffrant de fibrose kystique.

Qu'est-ce que *Pseudomonas aeruginosa*?

Pseudomonas aeruginosa est une bactérie très courante qui infecte les poumons de presque tous les patients souffrant de fibrose kystique à un moment de leur vie. Si l'infection n'est pas bien contrôlée, elle continue d'endommager les poumons, ce qui cause d'autres problèmes.

Quels sont les composants de QUINSAIR^{MD}?

Ingrédients médicamenteux : lévofloxacine (sous la forme de lévofloxacine semi-hydrate)

Ingrédients non médicamenteux : chlorure de magnésium et eau injectable

Pendant la fabrication de QUINSAIR^{MD}, la lévofloxacine forme un complexe avec le magnésium.

QUINSAIR^{MD} est offert dans les dosages suivants :

QUINSAIR^{MD} est une solution jaune pâle translucide.

QUINSAIR^{MD} vient dans une ampoule en plastique à usage unique prête à être utilisée. Chaque ampoule en plastique contient 2,4 mL de solution.

Chaque ampoule contient 240 mg de lévofloxacine (sous la forme de lévofloxacine semi-hydrate)

Chaque emballage de 28 jours de QUINSAIR^{MD} contient :

- une boîte de 56 ampoules (14 sachets en aluminium, contenant chacun quatre ampoules)
- une notice d'information au consommateur
- une boîte contenant un nébuliseur ZIRELA^{MD} avec les instructions d'utilisation du fabricant.

N'utilisez pas QUINSAIR^{MD} dans les situations suivantes :

- Vous êtes allergique :
 - à la lévofloxacine ou à un autre antibiotique de la famille des quinolones, comme l'ofloxacine, la ciprofloxacine, le chlorhydrate de moxifloxacine, la gatifloxacine ou la norfloxacine

- à l'un des ingrédients non médicinaux (voir « Quels sont les composants de QUINSAIR^{MD}? »).

Si vous avez eu une réaction allergique à un antibiotique de la famille des quinolones, vous devriez en discuter avec votre professionnel de la santé.

- Vous avez déjà souffert de problèmes aux tendons lorsque vous preniez un autre antibiotique de la famille des quinolones, comme :
 - une enflure des tendons (tendinite)
 - une rupture des tendons (déchirure).

Pour éviter les effets secondaires et garantir une utilisation appropriée, consultez votre professionnel de la santé avant de prendre QUINSAIR^{MD}. Parlez-lui de vos éventuels problèmes de santé, y compris si vous :

- Souffrez de problèmes aux reins.
- Souffrez de problèmes au foie.
- Souffrez de problèmes nerveux.
- Souffrez de polyarthrite rhumatoïde.
- Avez un rythme cardiaque irrégulier (comme une prolongation de l'intervalle QT).
- Souffrez de problèmes cardiaques, comme un ralentissement de la fréquence cardiaque (bradycardie), ou avez été victime d'un infarctus du myocarde.
- Souffrez de diabète, car la lévofloxacine peut faire monter ou baisser la glycémie.
- Souffrez d'épilepsie ou avez déjà été victime de crises épileptiques.
- Souffrez de myasthénie (une maladie des muscles).
- Souffrez d'une carence en glucose-6-phosphate déshydrogénase.
- Avez déjà souffert de problèmes aux tendons (comme de la douleur, une enflure ou une rupture) lorsque vous preniez un autre antibiotique de la famille des quinolones. (QUINSAIR^{MD} ne doit pas être utilisé chez les patients qui ont déjà eu des problèmes aux tendons, voir la section « N'utilisez pas QUINSAIR^{MD} dans les situations suivantes »).
- Avez moins de 18 ans.
- Êtes enceinte, prévoyez tomber enceinte, allaitez ou prévoyez allaiter.

Autres mises en garde à connaître :

Pendant que vous prenez QUINSAIR^{MD} :

- Les quinolones, y compris QUINSAIR^{MD}, ont été associées à une rupture ou à une enflure des tendons (tendinite).
 - Ces problèmes peuvent survenir dans les tendons de l'épaule, de la main, de l'arrière de la cheville (tendon d'Achille) ou d'autres parties du corps.
 - Le risque de souffrir de problèmes aux tendons pendant la prise de quinolones est plus grand si vous :
 - avez plus de 60 ans
 - prenez un médicament à base de corticostéroïdes, souvent appelés stéroïdes
 - avez reçu une greffe de rein, de cœur ou de poumon.
 - Les problèmes aux tendons peuvent aussi survenir en l'absence des facteurs de risque ci-dessus.
 - Les autres facteurs pouvant augmenter vos risques de problèmes aux tendons incluent :
 - l'activité ou l'exercice physique

- les troubles où les reins ne fonctionnent pas assez bien (insuffisance rénale)
- les historiques de problèmes aux tendons, comme chez les gens souffrant de polyarthrite rhumatoïde.
- Les problèmes aux tendons peuvent survenir pendant le traitement ou jusqu'à plusieurs mois après la fin de la prise de quinolones.
- Si vous ressentez une inflammation d'un tendon causant de la douleur, une raideur ou une enflure dans les articulations (tendinite) ou une rupture des tendons, vous devriez :
 - cesser de prendre QUINSAIR^{MD}
 - vous reposer (éviter l'exercice et l'utilisation de la région affectée)
 - appeler votre professionnel de la santé.

Voir le tableau « Effets secondaires graves et réactions recommandées » ci-dessous.

- QUINSAIR^{MD} rend votre peau plus sensible au soleil que normalement. Pour protéger votre peau des coups de soleil, vous devriez :
 - Porter des vêtements de protection et des lunettes de soleil
 - Limiter le temps passé au soleil, surtout entre 11 h et 16 h
 - Utiliser de l'écran solaire
 - Éviter les lits de bronzage et les lampes solaires.
 Si votre peau rougit, enfle ou cloque, comme en cas de coup de soleil, appelez immédiatement votre professionnel de la santé.
- Cessez de prendre QUINSAIR^{MD} au premier signe d'érythème cutané et appelez votre professionnel de la santé. L'érythème cutané peut être un signe d'une réaction plus grave à QUINSAIR^{MD}. (Voir le tableau « Effets secondaires graves et réactions recommandées » ci-dessous).
- Ne conduisez pas, n'utilisez pas de machinerie lourde et ne faites aucune activité qui requiert vivacité d'esprit ou coordination si vous vous sentez fatigué, étourdi ou faible.
- Si vous remarquez des changements de votre vision ou tout autre problème lié à vos yeux, appelez immédiatement votre professionnel de la santé ou un ophtalmologiste.
- Modifications de la glycémie
 - Les médicaments tels que QUINSAIR peuvent provoquer une hausse ou une baisse de la glycémie chez les patients diabétiques. Des cas graves d'hypoglycémie (niveau faible de glucose sanguin) menant au coma ou au décès ont été signalés avec des médicaments tels que QUINSAIR. Si vous êtes diabétique, vérifiez souvent votre glycémie pendant que vous prenez QUINSAIR.

Informez votre professionnel de la santé de tous les médicaments que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine douce.

Les médicaments suivants peuvent interagir avec QUINSAIR^{MD} :

Dites à votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- De la théophylline (médicament utilisé pour traiter les problèmes respiratoires)
- Des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), comme l'ibuprofène, le naproxène, etc., qui sont utilisés pour la douleur et l'enflure. La prise d'un AINS en même temps que QUINSAIR^{MD} ou d'autres quinolones peut augmenter votre risque d'effets sur le système

nerveux central et de crises épileptiques.

- Le probénécide (médicament utilisé pour prévenir la goutte).
- La cimétidine (médicament utilisé pour traiter les problèmes à l'estomac).
- Les anticoagulants, comme la warfarine.
- La cyclosporine (médicament utilisé après les greffes d'organe).
- Les antidépresseurs imipraminiques ou les antipsychotiques (médicaments utilisés pour traiter certaines maladies mentales).
- Les médicaments utilisés pour contrôler la fréquence ou le rythme cardiaque (anti-arythmiques).
- Les antibiotiques macrolides, comme la clarithromycine ou l'érythromycine.

Consultez votre professionnel de la santé si vous ne savez pas si vos médicaments sont figurés ci-dessus.

Conservez une liste de vos médicaments et montrez-la à votre professionnel de la santé avant de prendre un nouveau médicament.

Comment prendre QUINSAIR^{MD} :

- QUINSAIR^{MD} est administré au moyen d'un inhalateur, le nébuliseur ZIRELA^{MD}. Cet inhalateur est conçu seulement pour une utilisation avec QUINSAIR^{MD}. Le nébuliseur ZIRELA^{MD} est constitué d'une tête d'aérosol connectée à un contrôleur rapide eBase ou eFlow^{MD}. Le contrôleur eBase fournit à la tête d'aérosol l'énergie nécessaire pour que le médicament soit facile à respirer. Vous ne devriez utiliser QUINSAIR^{MD} avec aucun autre type de nébuliseur ou de tête d'aérosol.
- La solution contenue dans l'ampoule devrait être jaune et translucide. N'utilisez pas la solution si elle est trouble ou si des particules apparaissent dedans.
- Lisez attentivement les instructions d'utilisation qui sont fournies avec votre nébuliseur ZIRELA^{MD} avant de l'utiliser la première fois (voir les instructions détaillées à la section « Préparation du système nébuliseur pour prendre QUINSAIR^{MD} » ci-dessous).
- Buvez beaucoup d'eau ou de liquides pendant le traitement QUINSAIR^{MD} pour rester bien hydraté.
- **Posologie habituelle pour les adultes :**
 - Inhalez le contenu d'une ampoule (240 mg de lévofloxacine) deux fois par jour en alternant des cycles de 28 jours « avec le traitement » suivis de 28 jours « sans traitement ». Il faut environ cinq minutes pour prendre le médicament avec l'inhalateur (nébuliseur ZIRELA^{MD}).
- Le fait d'inhaler QUINSAIR^{MD} à la même heure tous les jours vous aidera à vous rappeler de prendre votre médicament. Prenez une ampoule le matin et une ampoule le soir. Il est préférable de laisser environ 12 heures entre les doses.
- Il est important que vous continuiez à utiliser le produit deux fois par jour pendant les

28 jours de traitement et que vous conserviez le cycle de 28 jours avec traitement et de 28 jours sans traitement.

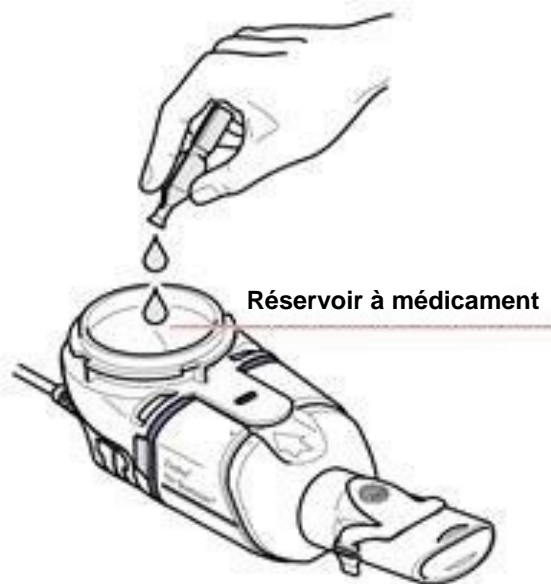
- Si vous éprouvez des difficultés à respirer après avoir pris QUINSAIR^{MD}, votre médecin peut vous prescrire un inhalateur contenant un médicament bronchodilatateur (par ex. du salbutamol). Inhalez ce médicament au moins 15 minutes ou jusqu'à 4 heures avant votre dose suivante de QUINSAIR^{MD}.
- Si vous suivez plusieurs traitements différents par inhalation et d'autres thérapies pour la fibrose kystique, il vous est recommandé de prendre vos médicaments dans l'ordre suivant :
 - En premier, les bronchodilatateurs.
 - En deuxième, la dornase alfa.
 - En troisième, les techniques de dégagement des voies respiratoires.
 - En quatrième, QUINSAIR^{MD}.
 - En cinquième, les stéroïdes inhalés.

Préparation du système nébuliseur pour prendre QUINSAIR^{MD}

Conservez les instructions d'utilisation de ZIRELA^{MD} en lieu sûr, car elles fournissent tous les renseignements sur le montage du dispositif.

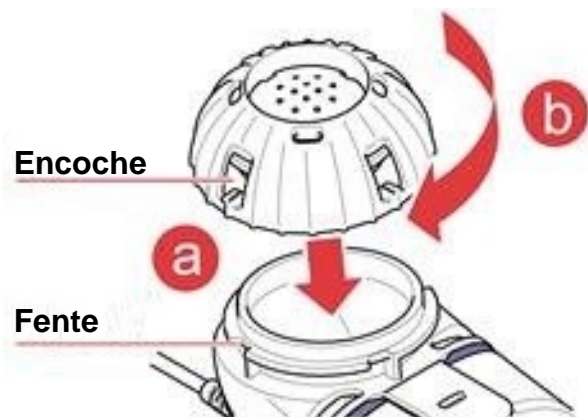
- 1) Assurez-vous que le nébuliseur ZIRELA^{MD} se trouve sur une surface plane et stable.
- 2) Versez la totalité du contenu d'une ampoule dans le réservoir à médicament du nébuliseur ZIRELA^{MD} (Figure 1). Assurez-vous de vider complètement l'ampoule, en la tapotant délicatement contre le côté du réservoir si nécessaire.

Figure 1



- 3) Fermez le réservoir à médicament en alignant les encoches du couvercle de médicament avec les fentes du réservoir (a). Enfoncez et faites tourner le couvercle dans le sens horaire au maximum (b, Figure2).

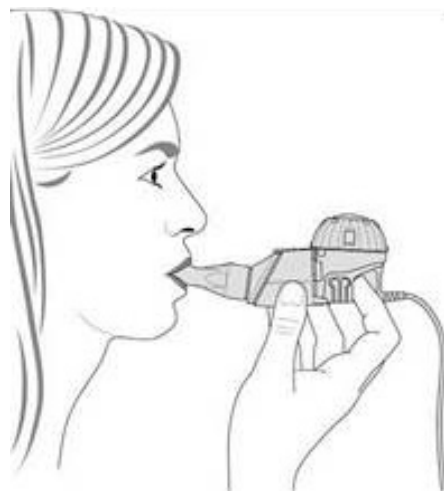
Figure 2



Comment utiliser le système nébuliseur ZIRELA^{MD}?

- 1) Pour commencer votre traitement, asseyez-vous dans une position droite et détendue.
- 2) Tenez le nébuliseur à l'horizontale, appuyez et maintenez le bouton marche/arrêt du contrôleur pendant quelques secondes. Vous entendrez un « bip », et le témoin d'état s'allumera en vert.
- 3) Maintenez le nébuliseur à l'horizontale pendant l'utilisation.
- 4) Après quelques secondes, une brume commence à entrer dans la chambre d'aérosol du nébuliseur ZIRELA^{MD}. Si la brume ne commence pas à se former, veuillez consulter les instructions d'utilisation de ZIRELA^{MD} pour vous aider.
- 5) Tout en gardant le nébuliseur à l'horizontale, placez l'embout buccal dans votre bouche et fermez les lèvres tout autour (Figure 3).

Figure 3



- 6) Respirez normalement (inhalez et expirez) par l'embout buccal. Essayez de ne pas respirer par le nez. Continuez à inspirer et à expirer tranquillement jusqu'à la fin du traitement. Il faut environ de cinq à sept minutes pour inhaler le médicament avec le nébuliseur ZIRELA^{MD}.
- 7) Lorsque tout le médicament a été administré, vous entendez deux « bips », ce qui vous indique que le traitement est terminé.
- 8) Une fois que vous avez terminé, ouvrez le couvercle de médicament pour vérifier que tout le médicament a été utilisé. Il peut rester quelques gouttes de médicament au fond du réservoir à la fin du traitement. C'est normal. Cependant, s'il reste plus que quelques gouttes, remplacez le couvercle et recommencez le traitement.
- 9) Une fois le traitement terminé, débranchez le contrôleur et démontez le nébuliseur ZIRELA^{MD} pour le nettoyer et le désinfecter. Les instructions d'utilisation vous donnent tous les renseignements nécessaires sur le nettoyage et la désinfection.

Que faire si je dois arrêter mon traitement avant la fin?

Si pour une raison ou une autre vous devez arrêter le traitement avant qu'il soit terminé, appuyez sur le bouton marche/arrêt du contrôleur et maintenez-le enfoncé pendant une seconde. Lorsqu'il est complètement éteint et que vous êtes prêt à recommencer, appuyez à nouveau sur le bouton marche/arrêt et maintenez-le enfoncé pendant une seconde. Le traitement recommence. Vous devez inhaler et expirer par l'embout buccal comme précédemment.

Comment et quand dois-je remplacer le nébuliseur ZIRELA^{MD}?

Un nébuliseur doit servir pendant un cycle de traitement de 28 jours. Veuillez vous reporter aux instructions d'utilisation pour obtenir des conseils de nettoyage et de rangement.

Surdosage :

Le surdosage accidentel par inhalation est très peu probable.

Si vous pensez que vous avez pris trop de QUINSAIR^{MD}, contactez votre professionnel de la santé, le service des urgences ou le centre antipoison régional immédiatement, même si vous ne présentez pas de symptômes.

Dose oubliée :

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en rendez compte du moment qu'il y a environ 12 heures jusqu'à l'inhalation de la dose suivante. Cependant, s'il est presque l'heure de la prochaine dose, sautez la dose oubliée.

N'inhalez pas le contenu de plus d'une ampoule pour rattraper une dose oubliée.

Quels sont les effets secondaires éventuels de l'utilisation de QUINSAIR^{MD}?

La liste suivante des effets secondaires éventuels que vous pouvez rencontrer en prenant QUINSAIR^{MD} n'est pas exhaustive. Si vous ressentez des effets secondaires n'étant pas répertoriés dans cette liste, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Veillez également consulter la case Mises en garde et précautions importantes et la section « Autres mises en garde à connaître » ci-dessus.

Comme tous les médicaments, QUINSAIR^{MD} peut causer des effets secondaires, mais pas nécessairement chez tout le monde.

Les effets secondaires très courants (touchant plus de 10 patients sur 100) incluent :

- Un goût anormal

Les effets secondaires courants (touchant de 1 à 10 patients sur 100) incluent :

- La toux
- Un sentiment de fatigue
- Une sensation de maladie autre
- La fièvre
- Un érythème
- Une infection fongique dans la région du vagin
- Des changements des taux de certaines substances dans votre sang
- Des douleurs articulaires
- Des maux de tête
- Des nausées
- Des vomissements

Les effets secondaires rares (touchant de 1 à 10 patients sur 1 000) incluent :

- Des haut-le-cœur
- Une infection fongique de la bouche

Autolimitation des effets secondaires

- Une sensation de faiblesse
- Insomnie (troubles du sommeil)
- Cauchemars

Certains effets secondaires peuvent être graves.

Cette liste d'effets secondaires n'est pas exhaustive. Si vous ressentez des effets inattendus pendant la prise de QUINSAIR^{MD}, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Effets secondaires graves et actions recommandées			
Symptôme/effet	Contactez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez une assistance médicale immédiate
	Seulement si grave	Dans tous les cas	
Bronchospasme : <ul style="list-style-type: none"> • Douleurs thoraciques ou serrement de poitrine • Difficultés respiratoires 			✓
Toux avec grandes quantités de sang			✓
Changements du rythme cardiaque (prolongation de l'intervalle QT) <ul style="list-style-type: none"> • Fréquence cardiaque rapide ou irrégulière • Évanouissements 			✓
Problèmes aux tendons : <ul style="list-style-type: none"> • Inflammation des tendons (tendinite) <ul style="list-style-type: none"> ○ Douleur, raideur et/ou enflure dans les articulations • Rupture d'un tendon <ul style="list-style-type: none"> ○ Bruit sec ou sensation de craquement dans la région d'un tendon ○ Ecchymoses tout de suite après une blessure dans la région d'un tendon ○ Incapacité de bouger la région touchée ou de supporter une charge 			✓
Aggravation d'une faiblesse musculaire ou de problèmes respiratoires			✓
Réaction allergique grave : <ul style="list-style-type: none"> • Démangeaison, érythème cutané, urticaire, cloques ou autres problèmes cutanés • Difficultés à respirer ou à avaler • Enflure des lèvres, du visage, de la langue ou de la gorge • Fréquence cardiaque irrégulière ou rapide ou évanouissements 			✓
Neuropathie (dommages ou maladies des nerfs) : <ul style="list-style-type: none"> • Douleur • Brûlure • Picotements • Engourdissement • Faiblesse 			✓

Effets secondaires graves et actions recommandées			
Symptôme/effet	Contactez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez une assistance médicale immédiate
	Seulement si grave	Dans tous les cas	
Si vous souffrez de diabète et faites une réaction hypoglycémique (diminution du taux de glucose dans le sang)			✓
Hypoglycémie (diminution du taux de glucose dans le sang) : <ul style="list-style-type: none"> • Changement d'humeur • Changement de la vue • Confusion • Étourdissements • Fréquence cardiaque rapide • Sensation d'étourdissement • Maux de tête • Faim • Tremblements • Suées • Faiblesse 		✓	
Hyperglycémie (augmentation du taux de glucose dans le sang) : <ul style="list-style-type: none"> • Soif excessive • Urine excessive 		✓	
Problèmes au foie : <ul style="list-style-type: none"> • Jaunissement de la peau ou des yeux • Nausées • Vomissements • Perte d'appétit • Démangeaisons 			✓
Infection intestinale (colite à Clostridium difficile) : Peut survenir plusieurs mois après la fin de la prise de QUINSAIR ^{MD} <ul style="list-style-type: none"> • Diarrhées (sanglantes ou aqueuses) qui ne se calment pas avec ou sans : <ul style="list-style-type: none"> ○ Fièvre ○ Crampes intestinales 			✓

Effets secondaires graves et actions recommandées			
Symptôme/effet	Contactez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez une assistance médicale immédiate
	Seulement si grave	Dans tous les cas	
Problèmes de santé mentale : <ul style="list-style-type: none"> • Anxiété • Confusion • Dépression • Agitation • Anxiété ou nervosité • Pensées ou actes suicidaires • Hallucinations • Incapacité à penser clairement ou à fixer son attention • Pertes de mémoire • Paranoïa ou perte de contact avec la réalité 			✓
Problèmes neurologiques : <ul style="list-style-type: none"> • Crises épileptiques (convulsions) • Tremblements 			✓
Augmentation de la pression dans votre crâne : <ul style="list-style-type: none"> • Vision trouble ou double • Maux de tête • Nausées 		✓	

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire qui ne figure pas dans cette liste ou qui devient si problématique qu'il interfère avec vos activités quotidiennes, consultez votre professionnel de la santé.

Signalement des effets secondaires

Vous pouvez signaler à Santé Canada tout effet secondaire soupçonné associé à l'utilisation de produits de santé :

- Visitez la page Web sur la déclaration des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html>) pour en savoir plus sur la façon de les signaler en ligne, par la poste ou par télécopieur.
- Composez sans frais le 1 866 234-2345.

REMARQUE : Communiquez avec votre professionnel de la santé si vous avez besoin d'information sur la gestion de vos effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

Conservation :

- Conservez ce produit hors de la portée et de la vue des enfants.
- QUINSAIR^{MD} doit être entreposé à température ambiante contrôlée (de 15 °C à 30 °C).
- Conservez le produit dans son emballage d'origine afin de le protéger de la lumière.
- N'utilisez pas QUINSAIR^{MD} après la date d'expiration indiquée en relief sur l'ampoule.
- Les ampoules sont destinées à une utilisation unique. Une fois l'ampoule ouverte, utilisez-la immédiatement. Tout produit inutilisé doit être jeté.
- Remplacez toutes les ampoules inutilisées et non ouvertes de la bande dans le sachet afin de les protéger de la lumière et rangez-les à température ambiante contrôlée (de 15 °C à 30 °C).
- Les ampoules doivent être utilisées dans les quatre jours suivant l'ouverture du sachet.

Si vous souhaitez obtenir plus de renseignements sur QUINSAIR^{MD} :

- Contactez votre professionnel de la santé.
- Vous pouvez trouver l'intégralité de la monographie du produit préparée pour les professionnels de santé, qui comprend également les renseignements sur le médicament destinés au patient sur le site de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada.html>), sur le site du fabricant www.QUINSAIR.CA ou en composant le 1 844 212-6667.

Cette notice a été préparée par Horizon Pharma Ireland Limited.

Dernière révision : 05 février 2019