

**BROCHURE PATIENT : GUIDE PRATIQUE**  
Ce document est diffusé sous l'autorité de l'ANSM.

# PecFent<sup>®</sup>

---

Pour plus d'informations, consultez la notice dans la boîte de votre médicament ou sur la base de données publique des médicaments :  
<http://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr/>



**Grünenthal**  
**Meds**



# INTRODUCTION

Madame, Monsieur,

Votre médecin vient de vous prescrire PecFent®.

Cette brochure a pour objectif de vous fournir des informations utiles sur les accès douloureux paroxystiques d'origine cancéreuse et le traitement par PecFent® (solution pour pulvérisation nasale de fentanyl) et notamment de répondre aux questions suivantes :

1. QU'EST CE QU'UN ACCÈS DOULOUREUX PAROXYSTIQUE D'ORIGINE CANCÉREUSE ?
2. QU'EST CE QUE PECFENT® ET DANS QUEL CAS L'UTILISER ?
3. QUE DEVEZ-VOUS SAVOIR SUR PECFENT® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES POSSIBLES DE PECFENT® ?
5. COMMENT SE PRÉSENTE PECFENT® ?
6. COMMENT DÉBUTER LE TRAITEMENT PAR PECFENT® ?
  - 6.1. Schéma de la titration
  - 6.2. Détermination de la dose efficace
7. COMMENT UTILISER PECFENT® ?
8. COMMENT CONSERVER ET ÉLIMINER PECFENT® EN TOUTE SÉCURITÉ ?
9. CE QU'IL FAUT RETENIR
10. PERSONNES À CONTACTER POUR OBTENIR DES INFORMATIONS COMPLÉMENTAIRES
11. CARNET DE SUIVI DE LA DOULEUR

# 1. QU'EST CE QU'UN ACCÈS DOULOUREUX PAROXYSTIQUE D'ORIGINE CANCÉREUSE ?

La douleur "de fond" ou douleur persistante est l'un des symptômes les plus courants du cancer.

Votre médecin vous a prescrit un médicament pour traiter ce type de douleur.

Pourtant, malgré ce traitement, vous êtes sujet à des épisodes douloureux soudains, sévères et intenses.

Ces épisodes, appelés "**accès douloureux paroxystiques**", ne peuvent être contrôlés par votre traitement antalgique de fond.

## Un Accès Douloureux Paroxystique d'origine cancéreuse :

- Ne peut être contrôlé par votre traitement de fond contre la douleur
- Dure généralement entre 30 et 45 minutes
- Est sévère et intense
- Est d'apparition soudaine
- Est souvent imprévisible (mais peut être déclenché par des activités comme la marche ou la toux)

## 2. QU'EST CE QUE PECFENT® ET DANS QUEL CAS L'UTILISER ?

- PecFent® est un médicament dont l'action consiste à soulager la douleur ; il contient du fentanyl, un antalgique puissant ; il a été mis au point spécifiquement pour soulager les accès douloureux paroxystiques d'origine cancéreuse.
- PecFent® est une solution pour pulvérisation nasale.
- Votre médecin vous a prescrit PecFent® pour soulager les accès douloureux paroxystiques d'origine cancéreuse que vous ressentez en dépit des autres antalgiques que vous prenez tous les jours.
- Vous devez prévenir votre entourage que vous utilisez ce traitement mais en aucun cas vous ne devez donner PecFent® à une autre personne, cela pourrait lui être nocif.

Comme les autres antalgiques, PecFent® peut être à l'origine d'effets secondaires graves ; il est également associé à un risque de surdosage accidentel et de dépendance.

Vous ne devez utiliser PecFent® que si votre médecin et/ou votre pharmacien vous a expliqué comment utiliser en toute sécurité le dispositif et vous a donné les précautions d'emploi requises.

Vous devez lire et comprendre les informations données dans cette brochure, ainsi que dans la notice fournie avec le médicament.

N'hésitez pas à interroger à tout moment votre médecin ou votre pharmacien si vous avez besoin d'informations complémentaires.

### 3. QUE DEVEZ-VOUS SAVOIR SUR PECFENT® ?

- **Ne pas** utiliser PecFent® pour traiter un autre type de douleur de courte durée, comme les maux de tête ou les lombalgies.
- **Ne pas** utiliser PecFent® pour traiter plus de 4 épisodes d'accès douloureux paroxystique d'origine cancéreuse par jour.
- **Attendre au moins 4 heures** entre chaque dose de PecFent®.
- **Ne pas** changer la dose efficace de PecFent® déterminée après la période de titration, sauf si votre médecin vous l'a demandé.

**N'utilisez jamais PecFent®** si vous avez souvent des saignements de nez ou si vous utilisez d'autres produits en pulvérisation nasale, par exemple contre le rhume ou l'allergie.

Si PecFent® vient remplacer un autre produit à base de fentanyl qui vous avait été prescrit, veillez à ne pas l'utiliser en même temps que PecFent® et rapportez les anciens produits à base de fentanyl au pharmacien.

#### Le surdosage de fentanyl peut mettre la vie en danger :

- Vous, votre famille et la personne qui vous aide au quotidien devez connaître les signes d'un surdosage de fentanyl, ainsi que la conduite à tenir devant ces symptômes.
- Les symptômes d'un surdosage de fentanyl sont les suivants :
  - - Somnolence extrême
  - - Respiration lente ou superficielle
  - - Difficultés inhabituelles pour marcher, parler et réfléchir
  - - Convulsions (crises)
- Conduite à tenir en cas de suspicion de surdosage de fentanyl :
  - Rester calme, essayer de maintenir le patient éveillé et appeler les secours.

**Appeler les secours : numéros d'urgence SAMU : 15 - Pompiers : 18**

**Toutes urgences (pays européens) : 112**

**Conserver le flacon et la notice de PecFent® pour les montrer aux secours**

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES POSSIBLES DE PECFENT® ?

Comme tous les médicaments, PecFent® peut provoquer des effets indésirables, notamment en cas de surdosage.

Ces effets ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Les effets indésirables fréquents (retrouvés chez 1 à 10% des patients) sont :**

- - désorientation (perte des repères)
- - altération du goût
- - vertiges
- - nausées ou vomissements
- - somnolence, maux de tête
- - saignements de nez, gêne dans le nez, nez qui coule
- - constipation
- - démangeaisons

**Pour plus d'informations sur les effets indésirables éventuels, consulter la notice de PecFent®.**

**D'une manière générale, signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet indésirable, même s'il n'est pas mentionné dans cette notice.**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice d'information. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le portail de signalement des événements sanitaires indésirables du ministère chargé de la santé : <https://signalement.social-sante.gouv.fr>.

Pour plus d'information, consulter la rubrique « Déclarer un effet indésirable » sur le site Internet de l'ANSM : <http://ansm.sante.fr>.

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

## 5. COMMENT SE PRÉSENTE PECFENT® ?

### FLACON ET EMBALLAGE DE PECFENT®

PecFent® existe en deux dosages. La couleur des boîtes, des emballages extérieurs avec sécurité enfant et des flacons est différente pour chaque dosage afin d'éviter toute confusion.

#### Emballage Jaune :

Dosage d'initiation 100 µg/pulvérisation



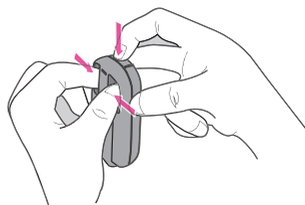
#### Emballage Violet :

Dosage de 400 µg/pulvérisation

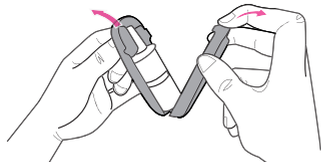


### POUR OUVRIR ET FERMER L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR AVEC SÉCURITÉ ENFANT

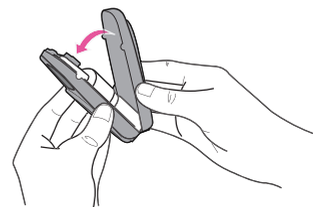
- 1. Insérer les doigts** dans les deux encoches situées à l'arrière et presser tout en appuyant sur le bouton du haut.



- 2. Ouvrir.**



- 3. Fermez** (vous devez entendre le clic confirmant la fermeture)



PecFent® est contenu dans un flacon en verre transparent, muni d'une pompe doseuse qui administre la dose exacte de médicament à chaque pulvérisation. La pompe possède un compteur de doses qui émet un clic, ce qui vous permet d'entendre et de voir que la pulvérisation a bien été administrée (vous devez vous fier au clic sonore et à la modification de l'affichage du compteur pour avoir confirmation de la délivrance effective d'une pulvérisation car il est possible que vous ne sentiez pas l'administration de la pulvérisation du fait de la finesse extrême des gouttelettes).



- Le **clic sonore** confirme que la pulvérisation a été administrée

- Le **chiffre affiché** par le compteur augmente et indique le nombre de pulvérisations administrées.
- Une fois amorcé (prêt à l'emploi), le flacon contient suffisamment de solution pour délivrer 8 pulvérisations à pleine dose.
- Puis, lorsque le chiffre 8 s'affiche en rouge, cela signifie que le flacon est vide : il faut en utiliser un neuf.



- Le flacon de PecFent® doit toujours être conservé dans l'emballage extérieur avec sécurité enfant

## 6. COMMENT DÉBUTER LE TRAITEMENT PAR PECFENT® ?

Chaque personne ressent les accès douloureux paroxystiques d'origine cancéreuse de manière différente ; c'est une expérience très personnelle et il est donc essentiel de déterminer, avec votre médecin, la dose adéquate de PecFent® pour soulager vos accès douloureux.

On appelle "**titration**" la procédure initiale consistant à rechercher la dose correcte.

- Dans tous les cas, la dose initiale doit être de **100 µg** (1 pulvérisation dans une narine).

### 6.1. SCHÉMA DE LA TITRATION



- Au terme de la procédure de titration, la dose de PecFent® ne peut être modifiée que par un prescripteur qualifié, conformément aux réglementations nationales en vigueur.

## 6.2. DÉTERMINATION DE LA DOSE EFFICACE

PecFent® permet d'administrer des doses de 100, 200, 400 et 800 microgrammes comme suit :

Couleur de l'emballage	Dosage du produit (en microgrammes/pulvérisation)	Dose requise (en microgrammes)	Quantité
JAUNE	100	100	Une pulvérisation administrée dans <b>une narine</b>
JAUNE	100	200	Une pulvérisation administrée dans <b>chaque narine</b>
VIOLET	400	400	Une pulvérisation administrée dans <b>une narine</b>
VIOLET	400	800	Une pulvérisation administrée dans <b>chaque narine</b>

La dose de départ de PecFent® est toujours de 100 microgrammes (même en cas de changement de produit à base de fentanyl).

Il sera peut-être nécessaire d'essayer différentes doses au cours de plusieurs épisodes d'accès douloureux paroxystiques d'origine cancéreuse avant de trouver la dose efficace pour soulager votre douleur.

Pendant la phase de **titration**, vous devez :

- Noter chaque épisode douloureux sur le bloc mémoire de l'emballage sécurisé ainsi que sur le carnet de suivi de la douleur (présent à la fin de cette brochure)
- 
- Suivre les instructions de votre médecin et le tenir régulièrement informé

- Ne dépassez jamais la dose de 800 µg par accès douloureux paroxystique
- Attendez au moins 4 heures avant de traiter un nouvel épisode d'accès douloureux paroxystique
- Ne dépassez pas la dose maximale journalière de 4 prises de PecFent® par jour (1 prise = 1 ou 2 pulvérisations)
- La dose de PecFent® est indépendante de la dose quotidienne du traitement de fond opioïde

## 7. COMMENT UTILISER PECFENT® ?

**PECFENT® EST UNIQUEMENT DESTINÉ À UNE UTILISATION PAR VOIE NASALE.**

### Préparation (amorçage) du flacon de PecFent® avant emploi

Avant d'utiliser un flacon de PecFent® neuf, vous devez le préparer à l'emploi. Pour ce faire, vous devez l'amorcer avant la première utilisation.

Pour amorcer le flacon, veuillez suivre les instructions ci-dessous :

1. Un flacon de PecFent® neuf affiche deux traits rouges dans la fenêtre du compteur de doses situé dans la partie supérieure en plastique blanc du flacon (Figures 1 et 3a).

2. Retirez le capuchon de protection en plastique transparent qui recouvre l'embout nasal (Figure 1).

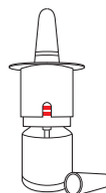


Figure 1



Figure 2

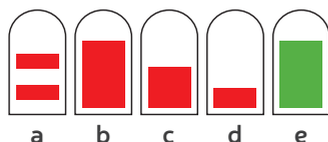


Figure 3

3. Tenez le pulvérisateur nasal loin de vous ou d'autres personnes ou animaux.

4. Tenez le pulvérisateur nasal PecFent® en position verticale, la partie supérieure pointant vers le haut, avec votre pouce positionné sous le flacon, tandis que votre index et votre majeur se positionnent sur les ailettes repose-doigt situées de chaque côté de l'embout nasal (Figure 2).

5. Appuyez fermement sur les ailettes repose-doigt jusqu'à ce que vous entendiez un "clic", puis relâchez les ailettes (Figure 2). Vous entendrez un deuxième "clic" et vous ne devriez plus voir qu'une seule barre rouge dans la fenêtre du compteur de doses (Figure 3b).

**6. Répétez l'étape 5 (trois fois de suite) jusqu'à l'apparition d'une barre verte dans la fenêtre du compteur de doses** (Figures 3b-e). La barre rouge initiale va diminuer progressivement pour laisser apparaître finalement la barre verte qui indique que le pulvérisateur nasal PecFent® est prêt à l'emploi.

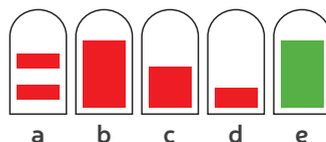


Figure 3

**7.** Essuyez l'embout nasal avec un mouchoir en papier que vous jetterez ensuite dans les toilettes.

**8.** Si vous n'utilisez pas le médicament immédiatement, remettez en place le capuchon de protection, puis replacez le flacon PecFent® dans l'emballage extérieur avec sécurité enfant.

**9.** Notez la date d'amorçage du flacon PecFent® dans l'espace prévu à cet effet sur l'étiquette de l'emballage extérieur avec sécurité enfant. Si vous n'avez pas utilisé PecFent® pendant 5 jours, le flacon doit être réamorcé en effectuant une pulvérisation.

### Première utilisation de PecFent®

**1.** Vérifiez que la fenêtre du compteur de doses affiche une barre verte ou un chiffre (Figure 4) ; ceci confirme que le flacon de PecFent® a été amorcé (voir "Préparation du flacon de PecFent® avant emploi" page précédente).

**2.** Mouchez-vous si vous en avez besoin.

**3.** Mettez-vous en position assise, votre tête bien droite.

**4.** Retirez le capuchon de protection de l'embout nasal.

**5.** Tenez le flacon de PecFent® en plaçant le pouce sous le flacon et l'index et le majeur sur les ailettes repose-doigt (Figure 4).



Figure 4

6. Introduisez l'embout nasal dans la narine, pas trop profondément (environ 1 cm). Dirigez-le vers la paroi interne du nez, ce qui aura pour effet d'incliner légèrement le flacon (Figure 5).



Figure 5

7. Fermez l'autre narine avec un doigt de l'autre main (Figure 5).

8. Appuyez fermement sur les ailettes repose-doigt de façon à vaporiser PecFent® dans la narine. **Lorsque vous entendez un clic**, relâchez les ailettes.

Remarque : il est possible que vous ne sentiez pas l'administration de la pulvérisation :

- ne vous fiez pas à cette impression pour conclure que le pulvérisateur n'a pas fonctionné
- fiez-vous au clic sonore et au chiffre affiché par le compteur. La fenêtre du compteur de doses **indique maintenant le chiffre "1"**, ce qui confirme que la pulvérisation a bien été administrée.

9. Inspirez doucement par le nez et expirez par la bouche.

10. Si votre médecin a prescrit une deuxième pulvérisation, répétez les étapes 5 à 9, en utilisant l'autre narine. **Ne prenez jamais une dose supérieure à celle prescrite par votre médecin pour le traitement d'un seul accès douloureux paroxystique.** Si vous avez procédé à une deuxième pulvérisation, la fenêtre du compteur de dose indique un "2" en noir, ce qui confirme que la pulvérisation a bien été administrée.

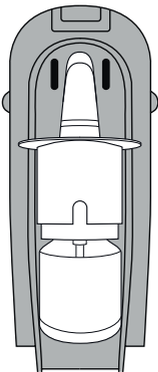


Figure 6

11. Remettez le flacon dans l'emballage extérieur avec sécurité enfant après chaque utilisation (Figure 6).

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

12. Après l'utilisation du pulvérisateur nasal, restez en position assise pendant 1 minute au moins.

13. Ne vous mouchez pas immédiatement après l'utilisation du pulvérisateur nasal PecFent®.

## Utilisation d'un flacon de PecFent® déjà amorcé

**1.** Vérifiez que la date d'expiration du flacon n'est pas dépassée. Vous devez rapporter le flacon à votre pharmacie (voir section 8 "Comment conserver et éliminer PecFent® en toute sécurité ?") et procéder à l'amorçage d'un flacon neuf s'il s'est écoulé plus de 60 jours après la première utilisation (amorçage ou utilisation pour traiter un épisode de douleur paroxystique).

Si PecFent® n'a pas été utilisé pendant 5 jours, le flacon doit être réamorcé en effectuant une pulvérisation.

**2.** Vérifiez que la fenêtre du compteur de doses affiche un chiffre noir, puis suivez les étapes 2 à 13 de la section "Première utilisation de PecFent®".

**3.** Lorsque vous voyez un "8" rouge dans la fenêtre du compteur de doses, cela signifie que le flacon est vide ; dans ce cas, amorcez un flacon neuf.



## 8. COMMENT CONSERVER ET ÉLIMINER PECFENT® EN TOUTE SÉCURITÉ ?

### Conservation

PecFent® pourrait mettre en danger la vie d'un enfant ou d'une personne non informée qui le prendrait accidentellement.

Vous devez donc toujours respecter les instructions de conservation ci-après :

- Conserver le flacon de PecFent® dans l'emballage extérieur avec sécurité enfant hors de la portée et de la vue des enfants.
- Après chaque utilisation, remettre immédiatement le flacon de PecFent® dans l'emballage extérieur avec sécurité enfant.
- Toujours conserver le flacon de PecFent®, même vide, dans l'emballage muni d'une sécurité enfant.
- PecFent® est un médicament attractif pour les personnes sujettes à l'abus de médicaments ; il convient donc de le stocker en lieu sûr.

### Élimination après usage ou en cas de non-utilisation

- Ne pas utiliser PecFent® après la date de péremption mentionnée sur la boîte et le flacon. Un flacon de PecFent® périmé ou qui n'est plus utilisé contient encore suffisamment de médicament pour nuire à d'autres personnes.
- Vous devez éliminer les doses de PecFent® restant dans le flacon en pressant et relâchant les ailettes repose-doigt jusqu'à ce que le chiffre "8" s'affiche dans la fenêtre du compteur de doses.
- Lorsque le chiffre "8" s'affiche, il reste encore du médicament que vous devez vider, en pressant et relâchant les ailettes repose-doigts quatre fois : vous ressentirez une certaine augmentation de la résistance en appuyant et n'entendrez pas de clic sonore.
- Tous les flacons vides devront être replacés dans le boîtier de sécurité enfant et éliminés en les rapportant à la pharmacie ou selon les exigences nationales.

## 9. CE QU'IL FAUT RETENIR

Les accès douloureux paroxystiques d'origine cancéreuse et la douleur cancéreuse de fond sont deux types de douleur différents.

PecFent® est une solution de fentanyl pour pulvérisation nasale mise au point spécifiquement pour le traitement des accès douloureux paroxystiques d'origine cancéreuse.

**N'utilisez PecFent® pulvérisation nasale que si vous prenez déjà tous les jours un autre antalgique morphinique pour traiter la douleur chronique.**

**N'utilisez PecFent® pulvérisation nasale que si vous souffrez d'accès douloureux paroxystiques d'origine cancéreuse.**

**N'utilisez pas PecFent® pulvérisation nasale pour traiter toute autre douleur de courte durée ou une douleur chronique.**

**N'utilisez pas PecFent® pulvérisation nasale pour traiter plus de quatre accès douloureux paroxystiques d'origine cancéreuse par jour.**

**N'utilisez PecFent® pulvérisation nasale que si votre médecin et/ou votre pharmacien vous a/ont remis les informations appropriées concernant l'utilisation du dispositif et les précautions en matière de sécurité.**

PecFent® doit être conservé en permanence dans l'emballage extérieur avec sécurité enfant.

Il est possible que vous ne sentiez pas l'administration de la pulvérisation dans le nez ; fiez-vous au clic sonore et au chiffre indiqué par le compteur de doses.

**Tout dispositif non utilisé ou flacon vide doit être retourné systématiquement à votre pharmacien.**

Contactez votre médecin ou votre pharmacien pour toute question sur l'utilisation de PecFent®.

### Vous devez contacter votre médecin si :

Vous avez des questions ou des doutes sur l'utilisation de PecFent® ou de la dose à prendre.

Vous avez l'impression que PecFent® n'est pas efficace.

Vous avez besoin de dépasser la posologie maximum de 4 doses quotidiennes de PecFent®. Votre médecin devra peut-être changer votre traitement de fond.

Vous ressentez des effets indésirables pendant toute la durée du traitement par PecFent®.

Vous avez identifié les symptômes pouvant évoquer un surdosage éventuel de PecFent®. Dans ce cas, demandez immédiatement une aide médicale (voir section 3, "Que devez-vous savoir sur PecFent®").

## 10. PERSONNES À CONTACTER POUR OBTENIR DES INFORMATIONS COMPLÉMENTAIRES

Pour toute question sur PecFent<sup>®</sup>, contactez le personnel infirmier, votre médecin ou votre pharmacien.

Nom du médecin

Hôpital / cabinet / hospice

Nom de l'infirmier

Hôpital / cabinet / hospice

Numéro de téléphone d'urgence

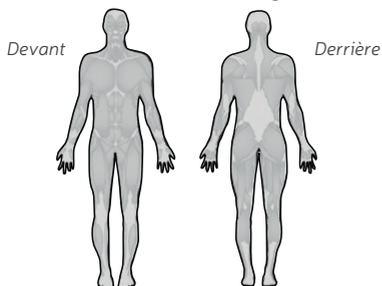
Cachet de l'hôpital / cabinet / hospice

# 11. CARNET DE SUIVI DE LA DOULEUR

Date

Heure

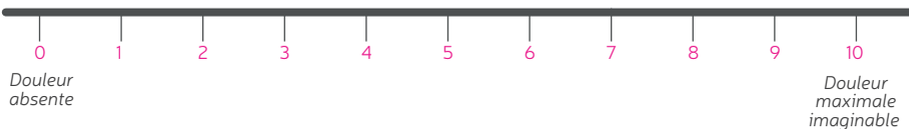
- Où se situent mes douleurs aiguës ?



- Mes douleurs aiguës se sont déclenchées :

- Au repos
- En changeant de position
- Lors d'une activité physique
- À distance de ma dernière prise quotidienne de traitement antalgique de fond Oui  Non

- Intensité des douleurs que j'ai ressenties :



- Quel dosage de PecFent® ai-je pris pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

- 100 µg  200 µg   
400 µg  800 µg

- Suis-je satisfait du soulagement obtenu pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

Oui  Non

- Ai-je eu des effets indésirables nouveaux et/ou plus importants que ceux que je ressens éventuellement avec mon traitement de fond quotidien ?

Constipation

Vertiges

Nausées

Vomissements

Somnolence

Autres, précisez : \_\_\_\_\_

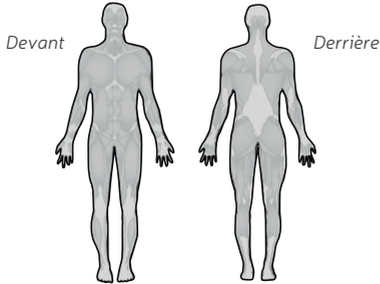
- Commentaires : \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Date

Heure

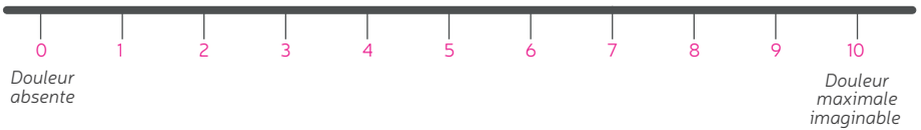
- Où se situent mes douleurs aiguës ?



- Mes douleurs aiguës se sont déclenchées :

- Au repos
- En changeant de position
- Lors d'une activité physique
- À distance de ma dernière prise quotidienne de traitement antalgique de fond Oui  Non

- Intensité des douleurs que j'ai ressenties :



- Quel dosage de PecFent® ai-je pris pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

- 100 µg  200 µg   
400 µg  800 µg

- Suis-je satisfait du soulagement obtenu pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

- Oui  Non

- Ai-je eu des effets indésirables nouveaux et/ou plus importants que ceux que je ressens éventuellement avec mon traitement de fond quotidien ?

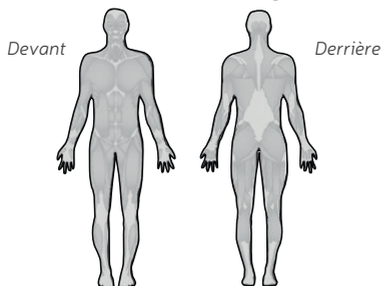
- Constipation                      Vertiges  
Nausées                              Vomissements  
Somnolence                      Autres, précisez : \_\_\_\_\_

- Commentaires : \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Date

Heure

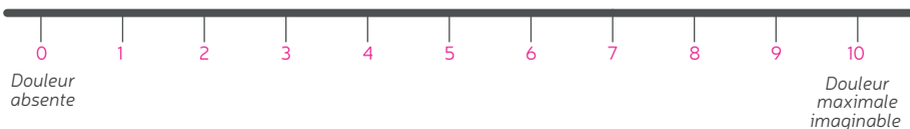
- Où se situent mes douleurs aiguës ?



- Mes douleurs aiguës se sont déclenchées :

- Au repos
- En changeant de position
- Lors d'une activité physique
- À distance de ma dernière prise quotidienne de traitement antalgique de fond Oui  Non

- Intensité des douleurs que j'ai ressenties :



- Quel dosage de PecFent® ai-je pris pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

100 µg  200 µg

400 µg  800 µg

- Suis-je satisfait du soulagement obtenu pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

Oui  Non

- Ai-je eu des effets indésirables nouveaux et/ou plus importants que ceux que je ressens éventuellement avec mon traitement de fond quotidien ?

Constipation

Vertiges

Nausées

Vomissements

Somnolence

Autres, précisez : \_\_\_\_\_

- Commentaires : \_\_\_\_\_

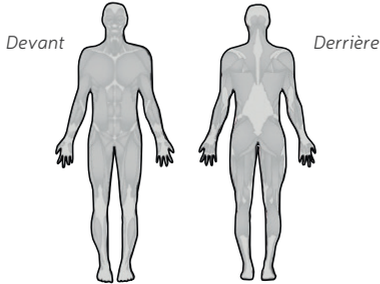
\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Date

Heure

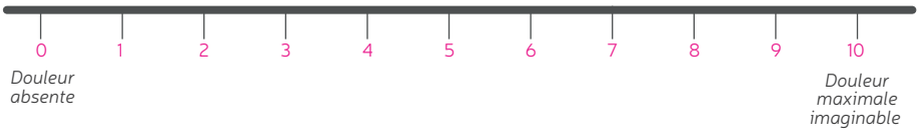
- Où se situent mes douleurs aiguës ?



- Mes douleurs aiguës se sont déclenchées :

- Au repos
- En changeant de position
- Lors d'une activité physique
- À distance de ma dernière prise quotidienne de traitement antalgique de fond Oui  Non

- Intensité des douleurs que j'ai ressenties :



- Quel dosage de PecFent® ai-je pris pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

- 100 µg  200 µg   
400 µg  800 µg

- Suis-je satisfait du soulagement obtenu pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

- Oui  Non

- Ai-je eu des effets indésirables nouveaux et/ou plus importants que ceux que je ressens éventuellement avec mon traitement de fond quotidien ?

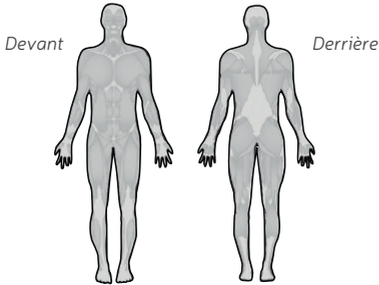
- Constipation                      Vertiges  
Nausées                              Vomissements  
Somnolence                        Autres, précisez : \_\_\_\_\_

- Commentaires : \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Date

Heure

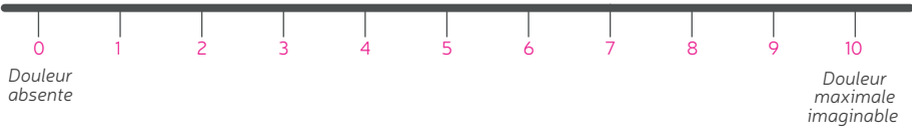
- Où se situent mes douleurs aiguës ?



- Mes douleurs aiguës se sont déclenchées :

- Au repos
- En changeant de position
- Lors d'une activité physique
- À distance de ma dernière prise quotidienne de traitement antalgique de fond Oui  Non

- Intensité des douleurs que j'ai ressenties :



- Quel dosage de PecFent® ai-je pris pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

- 100 µg       200 µg   
400 µg       800 µg

- Suis-je satisfait du soulagement obtenu pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

Oui       Non

- Ai-je eu des effets indésirables nouveaux et/ou plus importants que ceux que je ressens éventuellement avec mon traitement de fond quotidien ?

Constipation      Vertiges  
Nausées      Vomissements  
Somnolence      Autres, précisez : \_\_\_\_\_

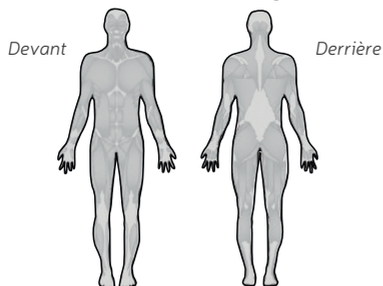
- Commentaires : \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Date

Heure

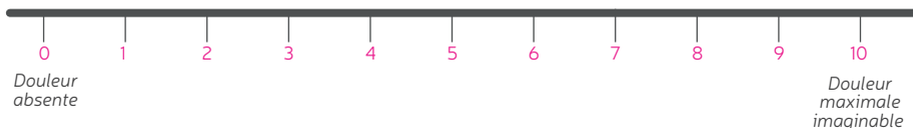
- Où se situent mes douleurs aiguës ?



- Mes douleurs aiguës se sont déclenchées :

- Au repos
- En changeant de position
- Lors d'une activité physique
- À distance de ma dernière prise quotidienne de traitement antalgique de fond Oui  Non

- Intensité des douleurs que j'ai ressenties :



- Quel dosage de PecFent® ai-je pris pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

100 µg  200 µg

400 µg  800 µg

- Suis-je satisfait du soulagement obtenu pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

Oui  Non

- Ai-je eu des effets indésirables nouveaux et/ou plus importants que ceux que je ressens éventuellement avec mon traitement de fond quotidien ?

Constipation

Vertiges

Nausées

Vomissements

Somnolence

Autres, précisez : \_\_\_\_\_

- Commentaires : \_\_\_\_\_

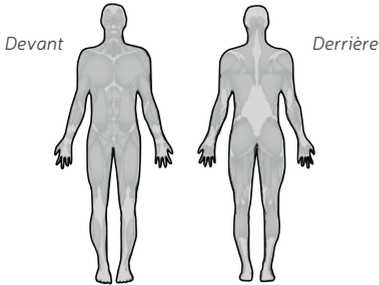
\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Date

Heure

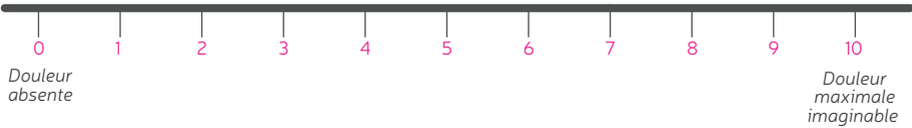
- Où se situent mes douleurs aiguës ?



- Mes douleurs aiguës se sont déclenchées :

- Au repos
- En changeant de position
- Lors d'une activité physique
- À distance de ma dernière prise quotidienne de traitement antalgique de fond Oui  Non

- Intensité des douleurs que j'ai ressenties :



- Quel dosage de PecFent® ai-je pris pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

- 100 µg  200 µg   
400 µg  800 µg

- Suis-je satisfait du soulagement obtenu pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

Oui  Non

- Ai-je eu des effets indésirables nouveaux et/ou plus importants que ceux que je ressens éventuellement avec mon traitement de fond quotidien ?

Constipation  Vertiges   
Nausées  Vomissements   
Somnolence  Autres, précisez : \_\_\_\_\_

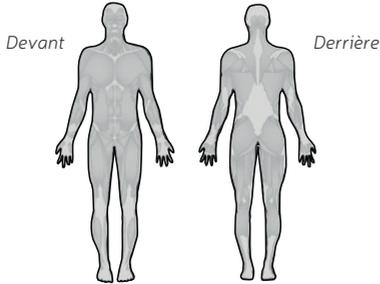
- Commentaires : \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Date

Heure

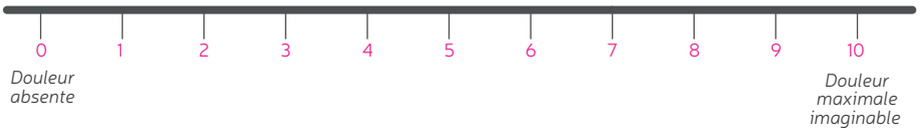
- Où se situent mes douleurs aiguës ?



- Mes douleurs aiguës se sont déclenchées :

- Au repos
- En changeant de position
- Lors d'une activité physique
- À distance de ma dernière prise quotidienne de traitement antalgique de fond Oui  Non

- Intensité des douleurs que j'ai ressenties :



- Quel dosage de PecFent® ai-je pris pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

- 100 µg  200 µg   
400 µg  800 µg

- Suis-je satisfait du soulagement obtenu pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

Oui  Non

- Ai-je eu des effets indésirables nouveaux et/ou plus importants que ceux que je ressens éventuellement avec mon traitement de fond quotidien ?

Constipation  
Nausées  
Somnolence

Vertiges  
Vomissements

Autres, précisez : \_\_\_\_\_

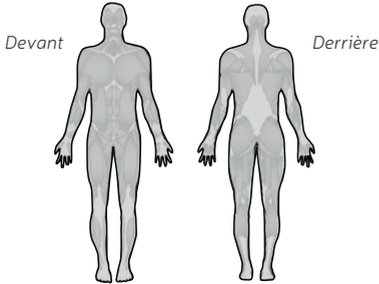
- Commentaires : \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Date

Heure

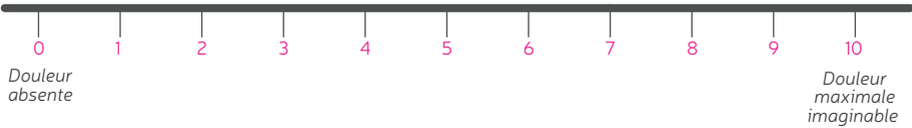
- Où se situent mes douleurs aiguës ?



- Mes douleurs aiguës se sont déclenchées :

- Au repos
- En changeant de position
- Lors d'une activité physique
- À distance de ma dernière prise quotidienne de traitement antalgique de fond Oui  Non

- Intensité des douleurs que j'ai ressenties :



- Quel dosage de PecFent® ai-je pris pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

- 100 µg  200 µg   
400 µg  800 µg

- Suis-je satisfait du soulagement obtenu pour le traitement de cet épisode de douleur aiguë ?

Oui  Non

- Ai-je eu des effets indésirables nouveaux et/ou plus importants que ceux que je ressens éventuellement avec mon traitement de fond quotidien ?

Constipation  Vertiges   
Nausées  Vomissements   
Somnolence  Autres, précisez : \_\_\_\_\_

- Commentaires : \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

Ce guide appartient à :

Nom

Prénom

Adresse

Personne à prévenir en cas d'urgence :

Nom

Prénom

Adresse

Téléphone

**Vous pouvez contacter le service de pharmacovigilance à l'adresse:**

**[pvfr@grunenthalmeds.com](mailto:pvfr@grunenthalmeds.com)**

**Vous pouvez nous joindre:**

- pour toute demande d'information médicale, à l'adresse:  
**[ism.fr@grunenthal.com](mailto:ism.fr@grunenthal.com)**
- pour toute réclamation sur la qualité du produit, à l'adresse:  
**[grt-pharmaceutique-fr@grunenthalmeds.com](mailto:grt-pharmaceutique-fr@grunenthalmeds.com)**

**Pour plus d'informations, contactez:**

**Kyowa Kirin International Newco France**

20-26 boulevard du parc  
92200 Neuilly-sur-Seine

Tél: 01 89 54 24 00 - Fax: 01 89 54 24 01

