

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dipyridamole EG 150 mg comprimés pelliculés

Dipyridamole

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

1. Qu'est-ce que Dipyridamole EG et dans quel cas est-il utilisé?

Dipyridamole EG appartient au groupe de médicaments appelés vasodilatateurs coronaires et inhibiteurs de l'agrégation plaquettaire.

Dipyridamole EG est indiqué dans la prévention des thromboses et des embolies chez les patients porteurs de prothèses valvulaires, généralement en association avec des anticoagulants oraux (médicaments contre la coagulation du sang).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Dipyridamole EG?

Ne prenez jamais Dipyridamole EG

- si vous êtes allergique au dipyridamole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Dipyridamole EG.

Prudence chez les patients souffrant d'une maladie cardiaque grave, telle que: angine de poitrine, infarctus myocardique récent, obstruction ventriculaire gauche, instabilité hémodynamique.

Chez les personnes souffrant d'hypotension, le médecin réduira éventuellement les doses.

Chez les personnes souffrant de faiblesse musculaire grave, le médecin adaptera éventuellement le traitement.

Veillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus est d'application pour vous, ou si elle l'a été dans le passé.

Autres médicaments et Dipyridamole EG

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

Le dipyridamole augmente les taux plasmatiques et les effets cardiovasculaires de l'adénosine; un ajustement de la dose de celle-ci devrait être envisagé.

Dipyridamole EG peut être associé aux anticoagulants oraux sans changement des doses.

Dipyridamole EG peut être associé à l'acide acétylsalicylique: ces deux médicaments exercent un effet complémentaire sur les plaquettes sanguines. Toutefois, le risque d'hémorragie au cours d'un traitement antivitamines K (anticoagulants) est sensiblement augmenté lorsque l'on y associe l'acide acétylsalicylique.

Dipyridamole EG peut accroître l'effet hypotenseur (diminue la tension artérielle) des antihypertenseurs.

Dipyridamole EG peut antagoniser l'action des inhibiteurs du cholinestérase.

Dipyridamole EG avec des aliments et boissons

Les dérivés de xanthine (e.a. présents dans du café et du thé) peuvent affaiblir l'effet vasodilatateur du dipyridamole.

Grossesse et allaitement

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.

Grossesse

Dipyridamole EG a déjà été pris par un grand nombre de femmes enceintes et de femmes en âge de procréer sans qu'aucun effet nocif, ni pour la mère ni pour l'enfant, n'ait jamais été constaté. Comme pour n'importe quel autre médicament, Dipyridamole EG n'est utilisé durant les trois premiers mois de la grossesse que sur décision du médecin et sur base d'une évaluation "bénéfice/risque".

Allaitement

Pendant la période d'allaitement Dipyridamole EG peut seulement être administré si considéré comme strictement nécessaire par le médecin.

Dipyridamole EG contient du lactose

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

3. Comment prendre Dipyridamole EG?

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.

La dose recommandée

En cas de prévention des thromboses et des embolies chez les patients porteurs de prothèses valvulaires, la dose conseillée est de 300 à 450 mg/jour, à prendre en plusieurs fois. La dose peut être augmentée jusqu'à 600 mg/jour.

Mode et voie d'administration

Par voie orale. A prendre de préférence avant le repas et avec un peu d'eau.

Si vous avez pris plus de Dipyridamole EG que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de Dipyridamole EG, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoison (070/245.245).

Symptômes: bouffées de chaleur, rougeur, sueurs, sensation de faiblesse, vertiges, douleurs d'angine de poitrine, tension artérielle basse, accélération du pouls, nervosité.

Antidote: un traitement symptomatique est conseillé. Un lavage d'estomac est à envisager.

Si vous oubliez de prendre Dipyridamole EG

L'oubli d'une prise journalière ne porte pas à conséquence, néanmoins, si vous oubliez de prendre plusieurs comprimés, le risque de développer des troubles en prévention desquels votre médecin vous a prescrit Dipyridamole EG, sera augmenté.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre; continuez à prendre les comprimés comme précédemment.

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.

Les effets indésirables avec Dipyridamole EG peuvent inclure:

Fréquent: peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10

- maux de tête, étourdissements
- diarrhée, nausées

Peu fréquent: peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100

- tachycardie (accélération du rythme cardiaque), aggravation des symptômes de maladie coronarienne
- hypotension (tension trop basse), bouffées de chaleur
- vomissements
- myalgie

Rare: peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000

- augmentation des saignements pendant ou après une opération, thrombocytopenie (diminution du nombre de plaquettes dans le sang)
- réactions d'hypersensibilité (éruption, urticaire, spasme sévère des bronches, gonflement)
- incorporation du dipyridamole dans les calculs biliaires

Une fréquence d'apparition plus élevée de certains de ces effets indésirables est parfois observée en début de traitement. Ces symptômes disparaissent généralement avec la poursuite du traitement ou en diminuant les doses.

La prise de doses progressives pour atteindre la dose quotidienne permet, chez la plupart des patients, d'éviter les effets indésirables.

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 le site internet: www.afmps.be. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Dipyridamole EG?

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

A conserver à température ambiante (15 – 25°C).

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

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 Dipyridamole EG

- La substance active est le dipyridamole. Chaque comprimé pelliculé contient 150 mg de dipyridamole.
- Les autres composants sont: lactose monohydraté (voir rubrique 'Dipyridamole EG contient du lactose' pour plus d'informations), amidon de pommes de terre, glycolate d'amidon sodique (type A), povidone, stéarate de magnésium, hypromellose, macrogol 6000.

Aspect de Dipyridamole EG et contenu de l'emballage extérieur

Comprimés jaunes, convexes, ronds, présentant une barre de cassure sur une face.

Plaquettes de 10 ou 60 comprimés pelliculés.

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

EG (Eurogenerics) SA – Esplanade Heysel b22 – 1020 Bruxelles

Fabricant

Sanico NV – Veedijk 59 – 2300 Turnhout

Numéro d'autorisation de mise sur le marché: BE077682

Mode de délivrance: sur prescription médicale

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée/révisée est 07/2018 / 09/2018.