



MODESTAMINE®

Cyproheptadine HCl

Comprimés à 4mg

Composition :

chaque comprimé de MODESTAMINE contient :

cyproheptadine hydrochloride..... 4mg.

Excipients : stéarate de magnésium, ludipress.

Excipient à effet notoire : lactose.

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-HISTAMINIQUE A USAGE SYSTÉMIQUE.

Indications : Dermatologie, R : Système respiratoire).

Indications thérapeutiques :

MODESTAMINE est indiqué dans le traitement symptomatique des manifestations allergiques diverses :

- Rhinite,
- Conjonctivite,
- Urticaire.

Contre-indication :

La posologie usuelle chez l'adulte est de 3 comprimés à répartir dans la journée.

Ne pas dépasser 5 comprimés par jour.

Enfant de moins de 6 ans :

1 à 3 comprimés à répartir en 2 à 3 prises par jour.

RESPECTER TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Mode d'administration :

Voie orale. Avaler les comprimés de MODESTAMINE avec un verre d'eau.

Contre-indications :

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des composants.
- Risque de glaucome par fermeture de l'angle.
- Risque de rétention urinaire liée à des troubles uréthroprostatiques.
- Antécédent d'agranulocytose.
- Enfant de moins de 6 ans, en raison du risque de fausse-route avec la forme comprimé.

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

Précautions en garde spéciales :

- Évitez de prendre l'alcool pendant le traitement.
- Administrer de préférence le soir vu l'effet sédatif de la cyproheptadine.
- L'apparition de fièvre, d'angine ou d'une infection impose d'avertir tout de suite votre médecin traitant et de contrôler immédiatement l'hémogramme.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament n'est pas indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Précautions d'emploi :

- Signalez à votre médecin si vous souffrez d'insuffisance rénale sévère, d'une sténose pylorique, ou d'obstruction digestive.
 - MODESTAMINE doit être utilisé avec prudence chez le sujet âgé souffrant d'une constipation chronique, d'une hypotension orthostatique, de vertiges, ou d'une hypertrophie prostatique.
- EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Surdosage :

Si vous avez pris plus de MODESTAMINE comprimé à 4mg que vous n'auriez dû : AVERTIR UN MEDECIN EN URGENCE.

Les symptômes d'un surdosage en cyproheptadine sont :

- syndrome anticholinergique central et périphérique ;
- convulsions, arrêt respiratoire et cardiaque (surtout chez l'enfant) ;
- troubles de la conscience, coma.

Interactions médicamenteuses :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment en cas d'association avec les antidépresseurs, l'atropine, dérivés morphiniques, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse et allaitement :

La cyproheptadine est contre indiquée en cas de grossesse ou d'allaitement. D'UNE FAÇON GÉNÉRALE IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Conducteurs et utilisateurs de machine :

L'attention est attirée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament, surtout en début de traitement.

Effets indésirables :

COMME TOUT PRODUIT ACTIF CE MÉDICAMENT PEUT ENTRAÎNER CHEZ CERTAINES PERSONNES DES EFFETS PLUS OU MOINS GÉNANTS :

Sédation, somnolence, ataxie, tremblements, vertiges, excitation, hypotension orthostatique, sécheresse des muqueuses, constipation, troubles hématologiques, fatigue, augmentation de l'appétit et prise de poids, palpitations cardiaques, rétention urinaire. SIGNALER À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI N'EST PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

Présentation :

Boîte de 20 comprimés dosés à 4mg.

Conservation :

Conserver à l'abri de la lumière à une température ne dépassant pas 30 °C.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée sur le conditionnement secondaire.

Ne jamais laisser le médicament à la portée des enfants

Date de mise à jour de la notice : Mai 2014

D.E N°: 14/09/14F 025/097

Fabricant, Conditionneur et détenteur de la D.E. :

SANAMED, Ferme Yassouel Kouider, Zone d'activité Zerada, Algier.