

ديبين بيكر

ملوديبين

10 5

1- يم
أملوديبين بيكر 5 : 90 30
أملوديبين بيكر 10 : 90 30

2- التركيب
أملوديبين بيكر 5 :
أملوديبين بيكر 10 : 6.946..... (5 أملوديبين قاعدة)

رصة سابق الهلمنة ، سيليلوز بلوري دقيق ستيرات المغنيزيوم، ثاني أكسيد التيتان، هلام تترتازين.
: تترتازين (102) .

أملوديبين بيكر 10 : 13.892.....
أملوديبين بيكر 10 : 10 مع من أملوديبين قاعدة)

نشاء الذرة سابق الهلمنة ، سيليلوز بلوري دقيق ستيرات المغنيزيوم، ثاني أكسيد التيتان، هلام، أكسيد الحديد الأسود.

3-

ينتمي إلى لسي الانتقائية ذات مفعول وعا .

4-

يوصف هذا الدواء لعلاج الذبحة الصدرية الاجهادية و الذبحة الصدرية العفوية (من بينها نغور برانز ميتال) .

5- ريقة الاستعمال

أملوديبين بيكر

الموصى بها في بداية العلاج هي 5 في اليوم يمكن زيادتها الى 10

يؤخذ هذا الدواء في جرعة واحدة في اليوم.

طريقة الاستعمال

عن طريق الفم
تبلع الكبسولات مع كمية قليلة
فعالية الدواء مرتبطة بتناوله بانتظام ولمدة الكاملة التي يوصى بها الطبيب حتى لو كانت طويلة
لا يجوز التوقف عن تناول الدواء دون استشارة الطبيب.

احترموا دائما مقدار الجرعة الموصوفة من قبل الطبيب.

6-

يمنع استخدام هذا الدواء في الحالات التالية:
- حساسية أملوديبين أو لأحد مكونات هذا الدواء لسي
مرتبة ديهيدروبيريدين.
- بالاشتراك مع الدانثرولين
6

يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي.

7 - تحذيرات خاصة

ي

لا ينصح هذا الدواء
في حالة ظهور سريرية (تعب نقص الشهية غثيان) ينصح بإجراء فحص قياس
انزيمات الكبد في الدم.
يحتوي أملوديبين بيكر 5 زوي (E102) يمكن ان تسبب حساسية

احتياطات الاستعمال

المرضى الذين يعانون من قصور كيدي يجب عليهم التقيد بصرامة بتوصيات طبيهم .

في حالة الشك، يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي

8- التفاعلات مع أدوية أخرى

ي
لمحتملة مع أدوية أخرى، يجب الطبيب أو الصيدلي
الدانثرولين.

9-

مدار البيضاء 16100

BEKER
LABORATOIRES

مخابر بيكر

ي هذا الدواء . اعلمي طبيبك

ينبغي استشارة الطبيب أو الصيدلي هذا

10 - السائقين ومستعملي

في بداية العلاج يجب على السائقين

11 - غير

مثل كل الادوية ؛ أملوديبين بيكر من المحتمل ان تكون له آثار غير :

غير

- صداع احمرار او شعور بحرارة في الوجه اوديميا الكعيبين او الوجه تي تظهر في بداية

الآثار غير

- ثار قلبية: احساس بتسارع نبضات القلب هبوط ضغط الدم اوديميا
- ثار جلدية مخاطية: سقوط / زيادة التعرق حساسية تتضمن حكة
اوديميا الشرايين ت جلدية
- ثار هضمية: آلام بطنية صعوبة في الهضم فقدان الشهية غثيان

- عصبية عضلية: تشنجات عضلية آلام مفصلية .

- ثار كبدية: التهاب الكبد يرقان تغيرات بيولوجي استثنائيا اصابة حادة في
هذه الاختلالات تزول عند التوقف عن العلاج.

- ثار تنفسية: التهاب الأنف .

- رئوية: سعال

- ثار تناسلية - لية: زيادة وتيرة التبول
زيادة حجم الثديين عند الرجال .

- ثار عصبية نفسية: تعب

اضطرابات في الرؤية اضطرابات اكتئابية

- ثار دموية: نقص كبير في نسبة الصفائح (خلايا موجودة في الدم مهمة في) .
- ثار وعائية: التهاب الاوعية الدموية الصغيرة .

- ثار حسية: صفر نين تغير في الذوق .

هذا هو ثقل عامة فيما بعد .

- العلاج بالاملوديبين مثل لسي

ضى الذين يعانون من التهاب واضح . هذا العرض يمكن تجنبه او

ازالته بتنظيف جيد للاسنان .

- عند ظهور اي ر غير مرغوب النحبة في المنطقة الصدرية

القلب قد تظهر نادرا بعد اخذ هذا الدواء يجب ابلاغ الطبيب فورا .

قد تظهر اختلالات مرتبطة بصلاية رجفان و/او حركات غير طبيعية

(خارج الهرمية) .

- نظرا لاحتوائه على الترتازين يوجد خطر الحساسية (أملوديبين بيكر 5)

الطبيب أو الصيدلي اثر غير مرغوب فيه او مزعج غير م و ر في هذه النش

12 -

الطبيب

13 - يان جرعة اعادة

ان نسيبت تناول أملوديبين بيكر كما وصفه لك طبي

14 -

يحفظ العلبة الخارجية الاصلية

يحفظ بعيدا عن متناول الأطفال . 25 °

يستعمل بعد انتهاء تاريخ الصلاحية المذكور على العلبة

AMLODIPINE BEKER®

Amlodipine

Gélules 5mg et 10 mg

1-FORME ET PRESENTATION

AMLODIPINE BEKER® 5 mg : Gélules. Boîte de 30 et 90 gélules.

AMLODIPINE BEKER® 10 mg : Gélules. Boîte de 30 et 90 gélules.

2-COMPOSITION

Chaque gélule contient :

AMLODIPINE BEKER® 5 mg :

Amlodipine bésilate..... 6.946 mg.
(correspondant à 5 mg d'amlodipine base)

Excipients :

Amidon de maïs pré-gélatinisé, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, dioxyde de titane, gélatine, tartrazine.

Excipient à effet notoire : Tartrazine (E102).

AMLODIPINE BEKER® 10 mg :

Amlodipine bésilate..... 13.892 mg.
(correspondant à 10 mg d'amlodipine base)

Excipients :

Amidon de maïs pré-gélatinisé, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, dioxyde de titane, gélatine, oxyde de fer noir

3-CLASSE THERAPEUTIQUE

Médicament appartenant à la classe des inhibiteurs calciques sélectifs à effet vasculaire.

4-INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle (pression artérielle trop élevée) et dans le traitement préventif des crises d'angine de poitrine d'effort et angine de poitrine spontanée (dont l'angor de Prinzmetal).

5-POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie

AMLODIPINE BEKER® est un médicament destiné à l'adulte

La posologie initiale est de 5mg par jour, elle peut être augmentée à 10mg si nécessaire.

Ce médicament est à prendre en une seule prise par jour.

Mode et voie d'administration :

Voie orale

Les gélules doivent être avalées avec une petite quantité d'eau.

- Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé, même si c'est pour une durée très longue, vous ne devez pas l'arrêter sans avis médical.

RESPECTEZ STRICTEMENT LA POSOLOGIE INDIQUEE PAR VOTRE MEDECIN.

6-CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue à l'amlodipine, à l'un des composants de ce médicament ou à un autre inhibiteur calcique de la classe des dihydropyridines.
- Association au dantrolène.
- Enfants de moins de 6 ans.

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

7- MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde spéciales :

L'utilisation chez la femme enceinte ou qui allaite est déconseillée

Si des signes cliniques apparaissent (fatigue, manque d'appétit, nausées), un dosage sanguin des enzymes du foie est recommandé.

AMLODIPINE BEKER® 5mg contient un agent colorant azoïque (E102) et peut provoquer des réactions allergiques.

Précautions d'emploi :

Les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

8-INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, en particulier en cas de traitement par dantrolène.

9-GROSSESSE ET ALLAITEMENT

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse et l'allaitement. Prévenez votre médecin en cas de désir de grossesse ou si vous désirez allaiter votre enfant.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

10- CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

En début de traitement, une prudence particulière devra être observée chez les conducteurs de véhicules ou les utilisateurs de machines, en raison du risque de sensations de vertige.

11- EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, AMLODIPINE BEKER® est susceptible d'induire des effets indésirables :

Les effets indésirables fréquents :

- Maux de tête, rougeurs ou sensations de chaleur du visage, œdèmes des chevilles ou de la face, qui surviennent en début du traitement.

Les effets indésirables rares :

- Effets cardiaques : sensations d'accélération du rythme cardiaque, palpitations, syncope, hypotension artérielle, œdèmes.
 - Effets cutanéomuqueux : chute des cheveux ou des poils, augmentation de la sudation, réactions allergiques incluant démangeaisons, éruption et œdèmes des vaisseaux, lésions de la peau, urticaire, hyperpigmentation de la peau.
 - Effets digestifs : douleurs abdominales, trouble du goût, digestion difficile, perte de l'appétit, nausées, vomissements, trouble du transit intestinal, bouche sèche.
 - Effets neuromusculaires : crampes musculaires, douleurs des muscles, douleurs articulaires.
 - Effets hépatiques : hépatite, jaunisse, modification biologique d'origine hépatique exceptionnellement atteinte assez sévère du foie, ces anomalies sont réversibles à l'arrêt du traitement.
 - Effets respiratoires : rhinite.
 - Effets pulmonaires : toux, difficulté respiratoire.
 - Effets génito-urinaires : augmentation de la fréquence d'émission d'urines, impuissance comme cela a été décrit avec d'autres antihypertenseurs, développement des seins chez les hommes.
 - Effets neuropsychiques : fatigue, sensation de vertiges, troubles du sommeil, fourmillements dans les extrémités, tremblements, troubles visuels, troubles dépressifs, sensations de picotements.
 - Effets généraux : malaise.
 - Effets sanguins : taux anormalement bas des plaquettes (élément du sang important dans la coagulation sanguine).
 - Effets vasculaires : inflammation des petits vaisseaux sanguins.
 - Effets sensoriels : sifflements, bourdonnements, modification du goût.
- Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.
- Sous amlodipine comme tout autre inhibiteur calcique, un élargissement gingival a été rapporté chez les patients présentant une gingivite/parodontite prononcée. Cet effet peut être évité ou disparaître avec une bonne hygiène dentaire.
 - Pour tout événement indésirable, tel que douleurs angineuses dans la région thoracique, trouble du rythme cardiaque pouvant survenir, très rarement après la prise du médicament, il convient de prévenir immédiatement votre médecin. Très rarement, peuvent survenir des troubles associant une rigidité, des tremblements et/ou des mouvements anormaux (syndrome extrapyramidal).
 - En raison de la présence de tartrazine, risque de réactions allergiques (pour le 5 mg)

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

12- SURDOSAGE

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin.

13-OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES :

Si vous oubliez de prendre AMLODIPINE BEKER®, continuez votre traitement tel qu'il vous a été prescrit par votre médecin traitant.

14- CONSERVATION :

A conserver dans l'emballage externe d'origine, à une température ne dépassant pas 25° C.

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

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Liste I

Médicament autorisé n° :

Fabricant /Conditionneur/Exploitant :



Laboratoires BEKER, Algérie

ZA, extension Dar El Beïda, 16100, Alger