

MONO-TILDIEM® LP300

diltiazem 300 mg

Gélule à libération prolongée

sanofi aventis

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

- Chlorhydrate de diltiazem 300 mg
- Excipients : cellulose microcristalline (AVICEL PH 101), carmellose sodique, copolymères d'esters acryliques et méthacryliques (EUDRAGIT RS 100), éthylcellulose, monoglycérides diacétylés, stéarate de magnésium, pour une gélule à libération prolongée.
- Composition de l'enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane, oxyde de fer rouge.

Forme pharmaceutique et présentations

Gélule à libération prolongée. (Boîtes de 28 et 84).

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTAGONISTE CALCIQUE SELECTIF A EFFETS CARDIAQUES DIRECTS / DERIVE DE BENZOTHIAZEPINE.

Exploitant

sanofi-aventis france

1-13, boulevard Romain Rolland

75014 Paris - France

Information médicale : N° vert 0800 222 555.

Appel depuis l'étranger : +33 1 57 63 23 23.

Fabricant

SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

30-36, avenue Gustave Eiffel

37100 Tours - France

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

Ce médicament est préconisé dans le traitement préventif des crises d'angine de poitrine, dans l'hypertension artérielle.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie au diltiazem ou à l'un des composants,
- rythme du cœur très lent (*inférieur ou égal à 40 battements par minute*),
- dysfonctionnement sinusal, certains troubles de la conduction non appareillés (*troubles du rythme cardiaque*),
- insuffisance ventriculaire gauche avec stase pulmonaire (*défaillance des fonctions du cœur*),
- association avec le dantrolène (perfusion), le sultopride, le pimizide, le cisapride ou les dérivés de l'ergot de seigle.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse ou en association avec les antiarythmiques, l'esmolol (dans certains cas), les bêta-bloquants utilisés dans l'insuffisance cardiaque (bisoprolol, carvedilol, métoprolol), les autres bêta-bloquants ou le triazolam.

Mises en garde spéciales

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Précautions d'emploi

Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION : chez le sujet âgé, en cas d'insuffisance rénale ou hépatique ainsi qu'en cas de fréquence cardiaque basse et de certains troubles de la conduction cardiaque.

Signalez à votre médecin la prise de diltiazem si vous devez subir une anesthésie générale.

Suivez les conseils de votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment si vous prenez du dantrolène (perfusion), du sultopride, du pimozide, du cisapride, des dérivés de l'ergot de seigle, de l'esmolol (dans certains cas), des antiarythmiques, des bêta-bloquants utilisés dans l'insuffisance cardiaque (bisoprolol, carvedilol, métoprolol), d'autres bêta-bloquants ou du triazolam, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse - Allaitement

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenir immédiatement votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte, afin de se conformer à ses recommandations en ce qui concerne votre traitement.

Prévenir votre médecin en cas de désir de grossesse.

Ce médicament est à éviter en cas d'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

Posologie

La posologie usuelle est de 1 gélule par jour.

Enfants : la tolérance et l'efficacité n'ayant pas été établies, l'utilisation du diltiazem est déconseillée chez l'enfant.

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

Mode et voie d'administration

Voie orale.

La gélule doit être avalée avec un peu d'eau sans être ouverte ni croquée. L'heure de la prise au cours de la journée est indifférente mais elle doit rester constante chez un même patient.

Fréquence et moment auxquels le médicament doit être administré

Une gélule par jour.

Durée du traitement

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

Conduite à tenir en cas de surdosage

En cas de prise d'une dose excessive, appelez immédiatement votre médecin.

Conduite à tenir en cas où l'administration d'un ou plusieurs doses a été omise

Contactez votre médecin.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS

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

Troubles cardiovasculaires

- Liés à l'activité du médicament : maux de tête, bouffées de chaleur, œdèmes des membres inférieurs.
- Baisse de la tension, parfois mal tolérée.
- Fréquence cardiaque lente mal supportée.
- Certains troubles de la conduction cardiaque, palpitations.
- Insuffisance cardiaque congestive.

Troubles digestifs

- Dyspepsies, maux d'estomac, sécheresse de la bouche, nausées, constipation ou diarrhée, développement exagéré des gencives.

Troubles cutanés

- Diverses formes d'éruptions cutanées, inflammation des petits vaisseaux sanguins, réaction cutanée provoquée par une exposition au soleil ou aux U.V.
- Exceptionnellement lésions muqueuses ou lésions cutanées bulleuses (type ampoules ou cloques) : arrêter immédiatement votre traitement et consultez votre médecin.

Troubles du foie

- Augmentation transitoire et modérée des transaminases hépatiques (enzymes du foie).
- Très rarement hépatites cliniques réversibles à l'arrêt du traitement.

Autres

- Malaises, vertiges, fatigue.
- Exceptionnels cas de symptômes extrapyramidaux (troubles associant une rigidité, un tremblement et des mouvements anormaux) et de gonflement des seins chez l'homme, réversibles à l'arrêt du traitement.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

- NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.
- À CONSERVER À UNE TEMPÉRATURE INFÉRIEURE À 30 °C.

DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

Pour toute demande de notice en braille, contacter notre département d'information médicale et scientifique au N° vert 0 800 222 555 ou au +33 1 57 63 23 23 (appel depuis l'étranger).

