

bétaxolol

Comprimés pelliculés sécables

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

chlorhydrate de bétaxolol 20 mg
Excipients : lactose, carboxyméthylamidon, cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, hypromellose, macrogol 400, dioxyde de titane q.s.p. un comprimé.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé pelliculé sécable. Boîte de 28.

Classe pharmaco-thérapeutique

BETA-BLOQUANT/ANTI-ANGOREUX et ANTI-HYPERTENSEUR

Titulaire

sanofi-aventis france - 1-13, boulevard Romain Rolland - 75014 Paris - France

Fabricant

Sanofi Winthrop Industrie - 30-36, avenue Gustave Eiffel - 37100 Tours - France

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un bêta-bloquant. Il diminue certains effets (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardiovasculaire.

Ce médicament est préconisé dans :

- l'hypertension artérielle
- le traitement préventif des crises d'angine de poitrine survenant à l'effort.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement,
 - bradycardie (rythme du pouls inférieur à 45-50 battements par minute),
 - troubles de la conduction cardiaque,
 - troubles artériels périphériques sévères,
 - hypotension,
 - hypersensibilité connue au bétaxolol,
 - dans certaines formes sévères d'asthme et de bronchopneumopathies obstructives,
 - en association avec la floctafénine (médicament de la douleur) et avec le sultopride (médicament du système nerveux).
- Ce médicament est GENERALEMENT DECONSEILLE avec l'amiodarone, le bépridil, le diltiazem, le vérapamil (médicaments pour le cœur) et au cours de l'allaitement.

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

Mises en garde spéciales

NE JAMAIS ARRETER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT SANS L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladie métaboliques rares).

Précautions d'emploi

- Prévenir le médecin en cas de grossesse, allaitement, diabète, insuffisance rénale, psoriasis, antécédents allergiques.
- Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste que vous prenez ce médicament.

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS notamment la floctafénine, le sultopride, l'amiodarone, le bépridil, le diltiazem et le vérapamil, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse – Allaitement

- Prévenir votre médecin en cas de grossesse.
- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopages.

Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients.

- lactose

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

Posologie

La posologie usuelle est de 1 comprimé à 20 mg par jour en une seule prise.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une boisson, sans les croquer.

Fréquence et moment auxquels le médicament doit être administré

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

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 surdosage accidentel, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin.

Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise

En cas de doute, demander l'avis de votre médecin.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MEDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS Les plus fréquemment rapportés :

fatigue, refroidissement des extrémités, ralentissement du pouls, troubles gastro-intestinaux (maux d'estomac, nausées, vomissements), impuissance, insomnie.

Beaucoup plus rarement :

troubles de la conduction, insuffisance cardiaque, chute tensionnelle, difficultés respiratoires, hypoglycémie, syndrome de Raynaud (crise douloureuse avec coloration violacée des extrémités), aggravation d'une claudication intermittente existante (douleurs à la marche liée à une maladie des artères des jambes), diverses manifestations cutanées y compris aggravation d'un psoriasis, picotement des mains et des pieds, sécheresse oculaire, cauchemars.

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

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Conserver à une température inférieure à 25°C.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE : Juin 2005