

FEGENOR® Gé

Fénofibrate

200 MG

30 GÉLULES

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie. 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, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

FEGENOR Gé 200 mg, gélule

- La substance active est : fénofibrate (200 mg).
- Les autres composants sont : laurilsulfate de sodium, lactose monohydraté, povidone K 30, croscarmellose sodique, carboxyméthylamidon sodique (type A), stéarate de magnésium.
- Composition de l'enveloppe de la gélule : gélatine, dioxyde de titane (E 171), oxyde de fer jaune (E 172), érythrosine (E 127).

1. QU'EST-CE QUE FEGENOR Gé 200 mg, gélule ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est préconisé dans les hypercholestérolémies (taux anormalement élevé de cholestérol dans le sang) et/ou les hypertriglycéridémies (taux anormalement élevé de triglycérides - graisses - dans le sang) de l'adulte, lorsqu'un régime adapté et assidu s'est avéré insuffisant.

2. INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE FEGENOR Gé 200 mg, gélule.

FEGENOR Gé 200 mg, gélule NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Insuffisance hépatique (trouble du fonctionnement du foie).

- Insuffisance rénale (trouble du fonctionnement du rein).
- Réactions connues de phototoxicité ou de photo-allergie pendant un traitement par le fénofibrate ou une substance de structure apparentée et en particulier, le kétoprofène (médicament anti-inflammatoire).
- En association avec un autre médicament pour le cholestérol de la même classe (un fibrate).
- Chez l'enfant.
- Sauf avis contraire de votre médecin, en association avec un autre médicament pour le cholestérol (une statine) (cf. rubrique "Interactions médicamenteuses") et en cas d'allaitement (cf. rubrique "Grossesse et allaitement").

Prendre des précautions particulières avec FEGENOR Gé 200 mg, gélule :

Mises en garde :

- En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin traitant (cf. rubrique "Effets non souhaités et gênants").
- Un bilan hépatique sera pratiqué avant traitement et régulièrement pendant la première année de traitement.
- 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 (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi :

- La prise de ce médicament ne dispense pas du régime et sa poursuite régulière est toujours indispensable. Un bilan sanguin régulier est nécessaire.

Grossesse

Il n'y a en général pas d'indication pour ce médicament pendant la grossesse. En cas de découverte fortuite d'une grossesse alors que vous prenez ce médicament, il convient d'interrompre ce dernier.

Contactez alors votre médecin traitant.
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement

Par manque de données concernant le passage dans le lait ce traitement est déconseillé pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Liste des excipients à effet notable :

Lactose.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance, notamment si vous prenez un autre médicament pour le cholestérol (fibrate ou statine).

3. COMMENT PRENDRE FEGENOR G_é 200 mg, gélule ?

La posologie est de une gélule par jour.
Si vous avez l'impression que l'effet de FEGENOR G_é 200 mg, gélule est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Voie orale.

Le traitement s'administre en 1 prise par jour, au cours du repas, selon la prescription de votre médecin.

En association avec le régime, ce médicament constitue un traitement symptomatique devant être prolongé et régulièrement surveillé.

Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de vous soumettre à une surveillance médicale régulière.

Si vous avez pris plus de FEGENOR G_é 200 mg, gélule que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre FEGENOR G_é 200 mg, gélule :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, FEGENOR G_é 200 mg, gélule est susceptible d'avoir des effets indésirables, tels que :

- troubles digestifs gastriques ou intestinaux à type de digestion difficile,
- réactions allergiques cutanées (éruptions, démangeaisons) de type allergique ou réactions de photosensibilité (lors d'une exposition au soleil ou à la lumière artificielle UV). Dans certains cas, même après plusieurs mois d'utilisation sans complication, une réaction cutanée peut apparaître, débutant au niveau des zones exposées au soleil ou à la lumière UV artificielle (lampes à UV),
- élévation transitoire des transaminases (enzymes du foie),
- des douleurs musculaires (avec parfois augmentation des enzymes musculaires).

Ces effets sont peu fréquents et bénins.

Si vous ressentez des douleurs musculaires, une sensibilité musculaire douloureuse ou une faiblesse musculaire, contactez immédiatement votre médecin, car les problèmes musculaires peuvent être graves dans de rares cas.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER FEGENOR G_é 200 mg, gélule ?

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.
*Ne laisser ni à la portée ni à la vue des enfants.
Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.*

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 16 juillet 2004.

Titulaire/Exploitant/Fabricant :

LABORATOIRES LEURQUIN MEDIOLANUM
68-88, rue Ampère - Z.I. des Chanoux

93330 Neuilly-Sur-Marne
Informations médicales : 01 49 44 29 29.