

Fénofibrate arrow®

160 mg



Adulte

30 et 90 comprimés



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

La substance active est :

Fénofibrate : 160 mg, pour un comprimé.

Les autres composants sont :

Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hypromellose (E464), laurilsulfate de sodium, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium.

Titulaire/Exploitant : ARROW Génériques, 26 avenue Tony Garnier, 69007 LYON

Fabricant : LABORATOIRES BTT, Z.I. de Krafft, 67150 ERSTEIN

QU'EST-CE QUE Fénofibrate arrow 160 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant.

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

Quelles sont les INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE Fénofibrate arrow 160 mg, comprimé ?

Ne pas prendre Fénofibrate arrow 160 mg, comprimé dans les cas suivants :

- insuffisance hépatique (trouble du fonctionnement du foie),
- insuffisance rénale (trouble du fonctionnement du rein),
- allergie connue au fénofibrate ou à l'un des autres composants de ce médicament (voir composition),
- réactions connues de phototoxicité ou de photo-allergie (réactions cutanées lors d'une exposition au soleil ou à la lumière artificielle UV) pendant un traitement par le fénofibrate ou un médicament de structure apparentée, en particulier le kétoprofène (médicament anti-inflammatoire),
- calculs biliaires,
- chez l'enfant.

Prendre des précautions particulières avec Fénofibrate arrow 160 mg, comprimé :

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin traitant (voir rubrique "Quels sont les effets indésirables éventuels").

Un bilan hépatique sera pratiqué avant traitement et régulièrement pendant la première année de traitement (tous les 3 mois en moyenne).

Le taux de la créatinine devra être surveillé pendant les 3 premiers mois 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).

Grossesse/Allaitement

La prise de ce médicament est contre-indiquée chez la femme enceinte et durant l'allaitement, en l'absence de données.

En cas de découverte fortuite d'une grossesse alors que vous preniez ce médicament, il convient d'interrompre ce dernier. Consultez alors votre médecin traitant.

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

Excipients à effet notoire : 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), des anticoagulants oraux ou de la ciclosporine.

COMMENT PRENDRE Fénofibrate arrow 160 mg, comprimé ?

Chez les adultes et sujets âgés :

La posologie recommandée est d'un comprimé par jour.

Chez les insuffisants rénaux :

Une diminution de la posologie est recommandée (67 mg de fénofibrate micronisé en gélule ou 100 mg de fénofibrate standard en gélule).

DANS TOUS LES CAS, RESPECTEZ STRICTEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Si vous avez l'impression que l'effet de Fénofibrate arrow 160 mg, comprimé est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Voie orale.

Le comprimé est à avaler entier durant un repas.

Le traitement s'administre en 1 prise par jour.

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 Fénofibrate arrow 160 mg, comprimé que vous n'auriez dû : Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre Fénofibrate arrow 160 mg, comprimé : Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Fénofibrate arrow 160 mg, comprimé est susceptible d'avoir des effets indésirables :

- troubles digestifs gastriques ou intestinaux (douleurs abdominales, nausées, vomissements, diarrhée et flatulence),
- réactions cutanées (éruptions, démangeaisons) de type allergique ou réactions de photosensibilité (lors d'une exposition au soleil ou à la lumière artificielle) sur des parties du corps exposées au soleil ou aux lampes à UV,
- élévation transitoire des transaminases (enzymes du foie), jaunisse,
- douleurs musculaires,

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.

- dans de rares cas : calculs biliaires, hépatite, impuissance, pancréatite, perte de cheveux, pneumopathies interstitielles,
- des augmentations du taux de créatinine et d'urée dans le sang, ainsi qu'une diminution du taux d'hémoglobine et du nombre de globules blancs peuvent être observées.

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

COMMENT CONSERVER Fénofibrate arrow 160 mg, comprimé ?

Pas de précautions particulières de conservation.

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

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

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : janvier 2006

Cette notice est également disponible gratuitement en braille et en caractères agrandis, auprès de HandicapZéro sur simple demande au 0800.39.39.51 ou sur pharmabraille.fr

ARROW Génériques
26 avenue Tony Garnier - 69007 LYON
www.arrow-generiques.com



NDT412B