

NOTICE CORVASAL 2 mg

CORVASAL 2 mg, comprimés sécables molsidomine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
Si vous avez des 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 vous y référer à nouveau.

COMPOSITION

Molsidomine 2 mg

Excipients : lactose monohydraté, crospovidone, stéarate de magnésium, macrogol 6000

Pour un comprimé de 160 mg.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRE VASODILATATEUR EN CARDIOLOGIE

(C01DX12 : système cardiovasculaire)

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires Hoechst Houdé

1, Terrasse Bellini

92910 Paris La Défense Cedex

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

USIPHAR – L'Aigle

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un antiangineux.

Ce médicament est préconisé dans le traitement préventif de l'angine de poitrine.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas de :

- Hypotension artérielle importante avec état de choc.
- Association au VIAGRA (sildénafil) (médicament traitant les troubles de l'érection) :
 - si vous êtes actuellement traité par la molsidomine, le sildénafil ne doit pas être utilisé,
 - en cas de traitement par sildénafil, la molsidomine ne doit pas être utilisée.

MISES EN GARDE SPECIALES

L'association de la molsidomine au VIAGRA (sildénafil) risque de provoquer une chute importante et brutale de la pression artérielle pouvant entraîner une lipothymie (malaise passager), une syncope ou un accident cardiaque.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Une légère diminution de la pression artérielle est habituelle sous molsidomine. Ce médicament doit être utilisé avec précaution en cas de pression artérielle basse, ainsi que chez les sujets âgés, en cas d'hypovolémie (diminution du volume total de sang), et chez les sujets déjà traités par une substance vasodilatatrice.

En cas d'insuffisance hépatique, il est recommandé d'augmenter la posologie de manière progressive.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec le VIAGRA (sildénafil), IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE – ALLAITEMENT

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consulter votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

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

CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

L'attention est attirée sur les risques de vertiges liés à l'utilisation de ce médicament.

LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Lactose, macrogol 6000.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

POSOLOGIE

- Angor d'effort (posologie usuelle) : ½ à 1 comprimé 3 fois par jour, en général aux repas du matin, du midi et du soir (soit 3 à 6 mg de molsidomine).
- Angor de repos et angor d'effort sévère : comprimé 4 fois par jour (soit 8 mg de molsidomine).

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

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

- maux de tête en début de traitement régressant spontanément en quelques jours ;
- exceptionnellement : hypotension orthostatique (chute de la tension artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges), troubles digestifs, démangeaisons.

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

CONSERVATION

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

Conserver à une température inférieure à + 25°C et à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Avril 1999