

SPIROZIDE 25 mg-15mg

Spironolactone-Altizide

Comprimés pelliculés sécables

Composition qualitative et quantitative

Spironolactone	25,00 mg
Altizide	15,00 mg

Excipients : QSP 1 comprimé pelliculé sécable

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés sécables, boîte de 30

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Diurétique thiazidique et diurétique épargneur potassique en association

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est une association de deux diurétiques préconisée dans le traitement de l'hypertension artérielle et des œdèmes d'origine rénale, cardiaque et hépatique

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants

Insuffisance rénale grave, anurie (absence d'émission d'urine), maladie rénale à évolution rapide

-Défaillance grave du fonctionnement du foie

- Hyperkaliémie (quantité excessive de potassium dans le sang)

- Allergie aux sulfamides, Allergie à la spironolactone

- Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium, aux sels de potassium (excepté en cas d'hypokaliémie, c'est-à-dire quantité insuffisante de potassium dans le sang)

Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé chez le malade atteint de cirrhose du foie, quand le taux de sodium contenu dans le sang est inférieur à 125 mmol/l, ainsi que chez les malades susceptibles de présenter une acidose (acidité élevée du sang).et en cas d'association avec le lithium (médicament du système nerveux) les inhibiteurs de l'enzyme de conversion (médicaments destinés à baisser la pression artérielle) la ciclosporine ou le tacrolimus (médicaments immunosuppresseurs), certains médicaments donnant des troubles du rythme cardiaque (astémizole, bérpidil, diphémanil, érythromycine intraveineuse halofantrine pentamidine sparroxacine sultopride vincamine) il ne doit généralement pas être utilisé pendant la grossesse ou en cas d'allaitement

MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'atteinte hépatique, risque d'encéphalopathie hépatique (affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie). Dans ce cas, l'administration de ce médicament doit être immédiatement interrompue

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

En cas de troubles hépatiques, goutte, votre médecin peut être amené à vous prescrire certains examens biologiques sanguins (potassium, sodium, calcium, créatinine et glycémie)

Compte-tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de prendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, et notamment le lithium, certains médicaments donnant des troubles du rythme cardiaque (astémizole, bérpidil, diphémanil, érythromycine intraveineuse, halofantrine, pentamidine, sparroxacine, sultopride, vincamine), les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, la ciclosporine et le tacrolimus, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Ce médicament ne doit pas être utilisé si vous êtes enceinte ou en cas de suspicion de grossesse

Il ne doit pas être utilisé également 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

Sportifs

Sportifs, attention, cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles anti-dopage

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

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

Posologie

La posologie est variable selon l'indication

Voie orale

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN

FREQUENCE ET MOMENT AUXQUELS LE MEDICAMENT DOIT ETRE ADMINISTRE

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

Conduite à tenir en cas de surdosage

En cas d'absorption massive, prévenir immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou le centre antipoison le plus proche

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tous les produits ce médicament peut chez certaines personnes entraîner des effets plus ou moins gênants

Liés au Spironolactone

- Gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme) disparaissant généralement à l'arrêt du traitement mais pouvant persister dans de rares cas
- Plus rarement: impuissance chez l'homme, troubles des règles chez la femme, troubles digestifs, éruption cutanée, somnolence disparaissant à l'arrêt du traitement, crampes des membres inférieurs

Liés à l'altizide

- Possibilité d'encéphalopathie hépatique en cas de défaillance du fonctionnement du foie
- Réactions allergiques cutanées chez les malades prédisposés aux manifestations allergiques et asthmatiques
- Réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux UV
- Eruptions maculo-papuleuses, purpura (bleus ou petites taches rouges sur la peau), possibilité d'aggravation d'un lupus érythémateux aigu disséminé préexistant (maladie sévère atteignant notamment la peau)
- Rarement: nausées, constipation, vertiges, asthénie, paresthésie (sensation de fourmillements, de picotements), céphalées. Ces effets disparaissent le plus souvent en diminuant la posologie
- Exceptionnellement: pancréatite
- Il peut également se produire des variations des paramètres sanguins: hypokaliémie (quantité insuffisante de potassium dans le sang), hyponatrémie avec hypovolémie (quantité insuffisante de sodium avec diminution du volume total de sang) à l'origine d'une déshydratation et d'une hypotension orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges), élévation de l'uricémie (taux d'acide urique), et de la glycémie au cours du traitement
- Beaucoup plus rarement: taux anormalement bas de plaquettes, de globules blancs et de globules rouges dans le sang; aplasie médullaire (appauvrissement de la moelle osseuse en cellules sanguines)
- Une hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) exceptionnelle
Signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice

Conservation

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur la boîte

Précautions particulières de conservation

A conserver à une température inférieure à 25°C