

بيراندوبريل بيكر

بيراندوبريل

8

4

1-	يم	بيراندوبريل بيكر 4	:	30	8	أدوية أخرى
		بيراندوبريل بيكر 8	:	30		لمحتملة مع أدوية أخرى، يجب الطبيب أو الصيدلاني
						بعض مدرات البول المخزنة للبتاسيوم (سبيرونولاكتون، ايليرينون، اميلوريد، تريامتيران وحده او مشترك) املاح البوتاسيوم او الليثيوم.

2. التركيب

بيراندوبريل بيكر 4	:	9-
يحتوي	:	
بيراندوبريل (بوتيلامين): 4	(3. 338: بيراندوبريل)
بيراندوبريل بيكر 8	:	
كل قرص يحتوي على:	:	
بيراندوبريل (تري بوتيلامين): 8	(6. 676: غ من بيراندوبريل)
:	:	

لاكونز، سيليلوز بلوري دقيق.	FD&C	5 تارترازين (E102)	FD&C
إدرات المغنيزيوم	:	تارترازين (E102)	

3-	دواء ينتمي إلى	زيم	لانجيوكتامين غير
4-	يوصف بيراندوبريل بيكر	:	

4-	يوصف بيراندوبريل ببيكر :
-	أمراض القلب التاجية الثابتة بتخفيض خطر التعرض إلى حوادث قلبية من جديد عند المرضى الذين
-	حة صدرية و/ أو خضعوا لعملية مجازة تاجية وسيع ايبى التاجية .
5-	ريفة الاستعمال

مقدار الجرعة يتراوح بين 2	8مغ في اليوم وهي مضبوطة حسب حالة كل مريض و من المهم احترام	المقادير الموصوفة من قبل الطبيب.
مقدار الجرعة أثناء العلاج و في بدايته تعتمد على حالتك وعلى الادوية الاخرى التي تتناولها.	لا تغير مقدار الجرعة	من طبيبك.
يمكن اخذ بيراندوبريل بيكر حده او مع أدوية أخرى لتخفيض الضغط الشرياني	احترموا دائما مقدار الجرعة الموصوفة من قبل الطبيب.	
طريقة الاستعمال	عن طريق الفم	
س من الماء . في جرعة يومية واحدة. صباحا قبل وجبة الافطار .		

6-	يمنع ا	م هذا الدواء في الحالات التالية:
-	حساسية معروفة	بيراندوبريل
-	انزيم التحول	لتي تدخل في تركيبه
-	اوديميا كوينك (ظهور حساسية مع انتفاخ مفاجئ للوجه والرقبة) مرتبطة	مقبط انزيم التحول
-	سوابق عائلية لاوديميا كوينك	لسبب مجهول
-		

7-	تحذيرات خاصة	ي
عليك	الطبيب	الصيدلي عن كل مرض او حساسية
الحالات التالية :	:	اليها حاليا او فيما سبق خاصة
-	تضيق الشرايين الكلوية.	
-	تضيق الصمامات القلبية؛	
-	:	
-	:	
-	ثلا بالذهول	
-	الخضوع إلى حمية قليلة	طويل المدى
-	الشرايين	
في حال ظهور سعال جاف.	ينبغي إعلام الطبيب ليقرر إمكانية مواصلة العلاج.	
وجود خطر ظهور حساسية اوديميا وجه .	وجود خطر ظهور حساسية عند الأشخاص الخاضعين لعلاج	الحساسية (
وجود خطر ظهور حساسية عند المرضى الذين يخضعون إلى تصفية الدم .	ا عليك بإعلام الطبيب ان كنت	ستخضع لتصفية الدم
را لاحتوائه على	لا ينبغي استعمال ه	:
(أمراض استقلابية نادرة).		
هذا الدواء يحتوي على صبغة ازووية (E102)	يمكن أن تسبب حساسية .	
ا اضطرت للقيام بعملية جراحية .	عليك بإعلام الطبيب المخدر بتناولك ه	

7 - تحذيرات خاصة

بشكل عام يمنع استخدام هذا الدواء عند الأطفال دون سن 15	
عند المرأة الحامل خلال الأشهر الثلاثة الأولى من الحمل و ع	
يجب تفادي هذا الدواء	مدرات البول المخزنة للبتاسيوم. املاح البوتاسيوم و الليثيوم .
يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي.	

8-	تحذيرات خاصة	ي
عليك	الطبيب	الصيدلي عن كل مرض او حساسية
الحالات التالية :	:	اليها حاليا او فيما سبق خاصة
-	تضيق الشرايين الكلوية.	
-	تضيق الصمامات القلبية؛	
-	:	
-	:	
-	ثلا بالذهول	
-	الخضوع إلى حمية قليلة	طويل المدى
-	الشرايين	
في حال ظهور سعال جاف.	ينبغي إعلام الطبيب ليقرر إمكانية مواصلة العلاج.	
وجود خطر ظهور حساسية اوديميا وجه .	وجود خطر ظهور حساسية عند الأشخاص الخاضعين لعلاج	الحساسية (
وجود خطر ظهور حساسية عند المرضى الذين يخضعون إلى تصفية الدم .	ا عليك بإعلام الطبيب ان كنت	ستخضع لتصفية الدم
را لاحتوائه على	لا ينبغي استعمال ه	:
(أمراض استقلابية نادرة).		
هذا الدواء يحتوي على صبغة ازووية (E102)	يمكن أن تسبب حساسية .	
ا اضطرت للقيام بعملية جراحية .	عليك بإعلام الطبيب المخدر بتناولك ه	

7 - تحذيرات خاصة

بشكل عام يمنع استخدام هذا الدواء عند الأطفال دون سن 15	
عند المرأة الحامل خلال الأشهر الثلاثة الأولى من الحمل و ع	
يجب تفادي هذا الدواء	مدرات البول المخزنة للبتاسيوم. املاح البوتاسيوم و الليثيوم .
يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي.	

8-	أدوية أخرى	8
لمحتملة مع أدوية أخرى، يجب	الطبيب أو الصيدلاني	ي
بعض مدرات البول المخزنة للبتاسيوم (سبيرونولاكتون، ايليرينون، اميلوريد، تريامتيران وحده او مشترك)	املاح البوتاسيوم او الليثيوم.	
9-		
لا يجوز استخدام هذا الدواء خلال الأشهر الثلاثة الأولى من		
ترغيبين في الحمل. عليك بإعلام الطبيب قبل تناول بيراندوبريل بيكر		
ي	استخدام بيراندوبريل بيكر خلال	
يجب التوقف عنه فورا واللجوء إلى ع	الشريا	
عليك بمراجعة الطبيب فورا و التقيد بإرشاداته.	:	
لا توجد معطيات عن انتقال هذا الدواء إلى حليب الام. لا يستحسن تفادي	العلاج بهذا	
ينبغي استشارة الطبيب أو الصيدلي	هذا	

10-	السائقين و	10
يجب توخي الحذر أثناء القيادة واند	ارفاق.	
11-	غير	11
جانبية لتالية:		
-	هول ؛ الدوخة ؛ احساس بوخز و يل اضطرابات في الرؤية، صغير و طنين في الا	
-	الضغط الشرياني؛	
-	اضطرابات في الذوق؛ ارقاق؛ طفح جلدي؛ حكة تشنجات عضلية.	
-	تغيرات في التحاليل الحيوية المخبرية(ارتفاع ضئيل لنسبة البوتاسيوم في الدم، انخفاض ضئيل لكمية	
-	الهيموغلوبين وارتفاع كمية الكرياتينين	

يجب التوقف عن اخذ بيراندوبريل بيكر؛ وإعلام الطبي	في الحالات التالية:	الوجه، الشفتين
الطبيب أو الصيدلي	اثر غير مرغوب فيه او مزعج غير م	ور في هذه النش
12-	:	
اكثر ما يتوقع حدوثه في حالة تجاوز الجرعة هو هبوط الضغط الشرياني؛		
ن حدث هبوط شديد للضغط الشرياني يمكن مكافحته بتمديد للمريض مع رفع الساقين		
في حال استمرت ه	يجب اعلام الطبيب فورا .	

13-	بان جرعة اوعدة	13
في حالة نسيان اخذ بيراندوبريل بيكر؛ لا يجوز مضاعفة الجرعة بل يجب الاستمرار في تناول الدواء		
عادي .		
15-	:	15
يحفظ داخل العلبة الخارجية الاصلية في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية .		
يحفظ بعيدا عن متناول الأطفال.		
يستعمل بعد انتهاء تاريخ الصلاحية المذكور على العلبة		

PERINDOPRIL BEKER 4 mg :12/06 E 165/447:	
PERINDOPRIL BEKER 8 mg :12/06 E 246/447	

PERINDOPRIL BEKER®

Périndopril

Comprimés sécables 4 mg et Comprimés 8 mg

1-FORME ET PRESENTATION

PERINDOPRIL BEKER® 4 mg : Comprimés sécables. Boite de 30 comprimés.

PERINDOPRIL BEKER® 8 mg : Comprimés. Boite de 30 comprimés.

2-COMPOSITION

PERINDOPRIL BEKER® 4 mg :

Chaque comprimé sécable contient :

Périndopril tert-butylamine 4 mg. (Correspondant à 3.338mg de périndopril)

PERINDOPRIL BEKER® 8 mg :

Chaque comprimé contient :

Périndopril tert-butylamine 8mg. (Correspondant à 6.676mg de périndopril)

Excipients :

Lactose, cellulose microcristalline, laque FD&C bleu, stéarate de magnésium, laque jaune FD & C # 5 (Tartrazine E102).

Excipients à effet notoire : Lactose, Tartrazine (E102)

3-CLASSE THERAPEUTIQUE

Médicament appartenant à une classe d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) non associés.

4-INDICATIONS THERAPEUTIQUES

PERINDOPRIL BEKER® est indiqué chez l'adulte dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle .
- Maladie coronaire stable en diminuant le risque de survenue d'un nouvel accident cardiaque chez les patients ayant souffert d'un infarctus et / ou ayant subi un pontage ou une dilatation des artères coronaires.

5-POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie

Réservé à l'adulte.

La posologie varie de 2 à 8mg par jour.

Elle est adaptée à chaque patient ; il est important de respecter les doses prescrites par votre médecin.

La posologie au début du traitement et au cours du traitement dépend de votre état et des autres médicaments que vous prenez.

Ne modifiez pas votre posologie sauf si votre médecin vous le demande.

PERINDOPRIL BEKER®, peut s'utiliser seul ou avec d'autres médicaments qui abaissent la tension artérielle.

RESPECTEZ STRICTEMENT LA POSOLOGIE INDIQUEE PAR VOTRE MEDECIN.

Mode et voie d'administration :

Voie orale

Avalez le comprimé avec un verre d'eau, en une prise quotidienne, le matin avant le repas.

6-CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Allergie connue au périndopril, à l'un des excipients ou à d'autres médicaments de la même classe (inhibiteur de l'enzyme de conversion),
- Antécédents d'œdème de Quincke (réaction allergique avec brusque gonflement du visage et du cou) lié à la prise d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion,
- Antécédents d'œdème de Quincke familial ou sans cause connue.
- Au 2^{ème} et 3^{ème} trimestre de la grossesse.

Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé chez l'enfant de moins de 15ans ; chez la femme enceinte au premier trimestre de la grossesse, et chez la femme qui allaite.

Ce médicament est déconseillé en cas d'association avec les diurétiques épargnés de potassium, les sels de potassium, et le lithium.

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

7- MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Informez votre médecin ou votre pharmacien des maladies ainsi que des allergies que vous avez ou que vous avez eues, en particulier :

- maladies des reins : insuffisance rénale, rétrécissement des artères rénales.
- Maladie du cœur : rétrécissement des valves cardiaques, insuffisance cardiaque
- Diabète
- Maladie du foie ; insuffisance hépatique
- Hypotension (chute de la pression artérielle) pouvant se traduire par des étourdissements ou des vertiges ;
- Régime restrictif en sel ou de traitement diurétique prolongé ;
- Athérosclérose (rétrécissement des artères)

Une toux sèche peut se produire, Informez également votre médecin qui jugera de l'opportunité de poursuivre le traitement.

Risque de réactions allergiques, d'œdèmes de la face, de la glotte et/ou du larynx.

Risque de réactions allergiques chez les patients recevant un traitement de désensibilisation (par exemple avec du venin d'hyménoptère : abeille, guêpe).

Risque de réactions allergiques chez les patients sous hémodialyse, prévenir votre médecin si vous devez être hémodialysé.

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).

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, prévenir l'anesthésiste de la prise de ce médicament.

Ce médicament contient un colorant azoïque (E102) et peut provoquer des réactions allergiques.

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

8-INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS

MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE

TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN,

notamment en cas d'association à certains types de diurétiques épargneurs de potassium

(spironolactone, éplérénone, amiloride, triamètrene seul ou associés), des sels de potassium ou du lithium.

9-GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse :

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours du premier trimestre de la grossesse. Si vous êtes enceinte ou envisagez une grossesse, prévenez votre médecin avant de prendre

PERINDOPRIL BEKER®.

PERINDOPRIL BEKER® est contre indiqué durant le 2^{ème} et le 3^{ème} trimestre de la grossesse.

La découverte d'une grossesse au cours de la prise du médicament, nécessite l'arrêt du traitement et la mise en place d'un autre traitement anti-hypertenseur.

Consultez rapidement votre médecin afin de se conformer à ses recommandations

Allaitement :

Il n'existe pas de données concernant le passage de ce médicament dans le lait maternel.

En conséquence, l'allaitement est déconseillé en cas de traitement par ce médicament.

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

10- CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

Lors de la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines, la survenue possible de vertiges ou de fatigue au cours du traitement doit être prise en compte.

11- EFFETS INDESIRABLES

Les effets indésirables suivants ont été rapportés:

- Maux de tête, étourdissement, vertiges, sensations de picotements et de fourmillements, troubles visuels, sifflement et bourdonnement d'oreille, hypotension, toux sèche, difficulté respiratoire, troubles gastro-intestinaux (nausées, douleurs abdominales), trouble du goût, fatigue, éruption cutanée, démangeaisons, crampes musculaires.
- Modification du bilan biologique (faible élévation du taux de potassium dans le sang, faible diminution de l'hémoglobine et augmentation de la créatinine et de l'urée dans le sang.

Arrêter de prendre PERINDOPRIL BEKER®, et contacter immédiatement votre médecin dans les situations suivantes : gonflement de la face, des lèvres, de la langue et/ou du larynx entraînant une difficulté à respirer ou à avaler.

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

12- SURDOSAGE

L'événement le plus probable en cas de surdosage, est l'hypotension (chute de pression artérielle).

Si une hypotension importante se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient jambes relevées.

En cas de persistance de troubles, prévenez immédiatement votre médecin afin qu'il vous donne rapidement son avis.

13-OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES :

Si vous oubliez de prendre PERINDOPRIL BEKER®, ne prenez pas un comprimé en plus mais reprenez votre traitement normalement.

14- CONSERVATION :

A conserver dans l'emballage externe d'origine à une température ne dépassant pas 25° C.

Tenir hors de la portée des enfants.

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

Liste I

Médicament autorisé n° : PERINDOPRIL BEKER 4 mg :12/06 E 165/447

PERINDOPRIL BEKER 8 mg :12/06 E 246/447

Fabricant /Conditionneur/Exploitant :



Laboratoires BEKER, Algérie

ZA, extension Dar El Beïda, 16100, Alger