

NOTICE

ANSM - Mis à jour le : 01/02/2022

Dénomination du médicament

NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée
Nifédipine

Encadré

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
3. Comment prendre NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : inhibiteurs calciques sélectifs à effets vasculaires - code ATC : C08CA05. (C: système cardiovasculaire).

Ce médicament est un inhibiteur calcique.

Il est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif de l'angine de poitrine (angor) stable.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?

Ne prenez jamais NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la nifédipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez eu récemment (moins de 1 mois) une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ;
- si vous souffrez d'une angine de poitrine qui n'est pas contrôlée par un traitement (angor instable) ;
- si vous avez eu un problème grave affectant votre cœur et vos vaisseaux (choc cardio-vasculaire) ;
- si vous prenez un autre médicament pour traiter des troubles du rythme cardiaque (le diltiazem) ;
- si vous prenez un autre médicament, un antibiotique, utilisé pour traiter certaines infections dont la tuberculose (la rifampicine) ;

- si vous avez subi une opération chirurgicale au niveau de vos intestins (une iléostomie après une proctocolectomie).

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

- chez la femme en période de grossesse ou en l'absence de moyens efficaces de contraception, sauf avis contraire de votre médecin (voir Grossesse et allaitement),
- chez la femme en période d'allaitement (voir Grossesse et allaitement),

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien ou avant de prendre NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée.

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Faites attention avec NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée :

- si vous prenez ce médicament pour traiter des douleurs à la poitrine (angor stable), votre médecin vous prescrira toujours un autre traitement (bêta-bloquant) également utilisé pour traiter les douleurs de la poitrine ;
- votre médecin pourra être amené à mettre en place une surveillance médicale particulière si vous êtes dans l'une des situations suivantes :
 - si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque),
 - si vous avez un trouble du rythme cardiaque,
 - si vous avez un rétrécissement d'une artère (sténose de l'aorte),
 - si vous avez une pression artérielle basse,
 - si vous avez une insuffisance hépatique.
- si vous avez une constipation sévère, votre médecin pourra être amené à vous prescrire un laxatif qui ramollit vos selles (laxatif lubrifiant).

Vous devez prévenir votre médecin si vous êtes dans l'une des situations suivantes :

- si vous avez une obstruction au niveau de votre estomac et/ou de vos intestins (sténose gastro-intestinale sévère) (voir également le paragraphe « effets digestifs » dans la rubrique 4).
- si vous devez subir des examens radiologiques du tube digestif.

Autres médicaments et NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée

Ne prenez jamais NIFEDIPINE ARROW en association avec le diltiazem (un médicament utilisé pour traiter les troubles du rythme cardiaque) ou la rifampicine (un médicament antibiotique utilisé pour traiter certaines infections dont la tuberculose).

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS et notamment avec la ciclosporine (médicament utilisé pour éviter les réactions du corps suite à une greffe d'organe), le dantrolène administré en perfusion (médicament utilisé pour relaxer vos muscles), les macrolides (une classe d'antibiotiques), les inhibiteurs de la protéase du VIH (des médicaments utilisés pour traiter une infection par le VIH), **SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN**, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments pour les maladies cardio-vasculaires.

Si vous prenez ou avez pris récemment tout autre médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée avec des aliments et les boissons.

Ne mangez pas de pamplemousse et ne buvez pas de jus de pamplemousse pendant que vous prenez NIFEDIPINE ARROW LP 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, car l'effet de la nifédipine pourrait être renforcé.

Fertilité, Grossesse et allaitement

Grossesse

Ce médicament est généralement déconseillé pendant la grossesse. Votre médecin vous le prescrira uniquement si cela est vraiment nécessaire. Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être.

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

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence, il convient de ne plus l'utiliser si vous désirez allaiter. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Fertilité

En cas d'échecs répétés d'une insémination in vitro, il faut envisager la responsabilité éventuelle d'un traitement par un antagoniste du calcium (tels que la nifédipine) chez l'homme, si aucune autre cause ne peut être déterminée.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut altérer la capacité de conduire des véhicules ou l'utilisation des machines. Plus particulièrement au début ou en cas de modification du traitement, ainsi qu'en association à l'alcool.

NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée contient du lactose.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée ?

Posologie

Respectez toujours la dose indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie est déterminée par le médecin traitant, en fonction de l'indication :

- en début du traitement, la dose habituelle est de 1 comprimé par jour (soit 30 mg) ;
- durant le traitement, votre médecin pourra décider, en fonction de votre état, d'augmenter la dose à 2 comprimés par jour en une seule prise (soit 60 mg).

Si vous avez une pression artérielle élevée, votre médecin peut décider de vous prescrire un autre médicament pour traiter une pression artérielle élevée.

Chez le patient souffrant d'une maladie grave du foie (insuffisance hépatique).

NIFEDIPINE ARROW doit être administré avec prudence. Votre médecin adaptera votre posologie selon votre état.

Chez le patient souffrant d'une maladie grave des reins (insuffisance rénale).

NIFEDIPINE ARROW doit être administré avec prudence.

Enfants et adolescents (< 18 ans).

L'utilisation de la nifédipine est déconseillée chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans, car les données sont limitées en ce qui concerne la sécurité et l'efficacité dans cette population.

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

Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans les croquer avec un peu de liquide (de préférence de l'eau, en évitant le jus de pamplemousse).

Fréquence d'administration

Les comprimés doivent être pris à 24 heures d'intervalle, tous les jours à la même heure et de préférence le matin, indifféremment pendant ou après le repas.

CONFORMEZ-VOUS STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Durée du traitement

CONFORMEZ-VOUS STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Si vous avez pris plus de NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas de surdosage, les signes suivants peuvent survenir :

- Une augmentation de la fréquence du battement du cœur.
- Un ralentissement ou une accélération du rythme cardiaque.
- Un malaise causé par une maladie avec un gonflement des poumons (œdème pulmonaire).
- Une tension artérielle basse (hypotension).
- Une augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie).
- Une augmentation de l'acidité dans le sang (acidose métabolique).

- Une diminution de la quantité d'oxygène dans les tissus (hypoxie).
- Des troubles de la conscience qui peuvent aller jusqu'à la perte de conscience (coma).

Dans ces cas, votre médecin vous prescrira un traitement adapté (par exemple un lavage gastrique, une surveillance en unité de soins intensifs,...).

En particulier dans des cas d'intoxication avec les formes à libération prolongée, l'élimination doit être la plus complète possible, y compris au niveau de l'intestin grêle, afin d'éviter l'absorption prolongée de la substance active.

Dans tous les cas, informez votre médecin ou votre pharmacien de la prise concomitante de bêta-bloquants. Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée :

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

Si vous arrêtez de prendre NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée:

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

- Allergies : des démangeaisons, urticaire, brusque gonflement du visage et du cou ainsi que des réactions de la peau diverses peuvent survenir. Si une allergie survient, arrêtez le traitement et prévenez immédiatement votre médecin.
- Effets généraux : une sensation de malaise ou de fatigue, des frissons, des douleurs non spécifiques.
- Effets sur le sang : une baisse importante du nombre des globules blancs.
- Effets sur les muscles et les os : un gonflement des articulations, des crampes, des douleurs articulaires et musculaires.
- Effets psychiatriques : une nervosité, insomnie
- Effets sur la peau : une rougeur de la peau, une réaction excessive de la peau lors d'une exposition au soleil ou aux UV, tâche sur la peau de couleur bleu ou rouge liées à une inflammation des vaisseaux, rougeurs de la peau accompagnée d'un décollement sous forme de bulles.
- Effets sur le système nerveux : des troubles de la sensibilité (fourmillements, picotements, brûlures, engourdissements), une perte de la sensibilité au toucher, des tremblements, des étourdissements, des vertiges, des maux de tête, une migraine, une somnolence, des troubles associant une rigidité, des tremblements et/ou des mouvements anormaux.
- Effets sur le cœur et les vaisseaux :
 - Des douleurs au niveau de la poitrine. Une crise cardiaque peut survenir dans des cas isolés durant le traitement mais on ne sait pas si cela est causé par le médicament ou s'il s'agit de l'évolution habituelle de la maladie.
 - Une accélération du rythme cardiaque et des palpitations.
 - Rougeurs au niveau du visage ou bouffées de chaleur.
 - Une tension artérielle basse.
 - Un gonflement des membres, particulièrement des membres inférieurs (pieds et jambes).
 - Perte de connaissance.
- Effets digestifs : des maux d'estomac, des nausées, une constipation, une digestion difficile, une douleur du ventre, des vomissements, une sécheresse de la bouche, des gaz, des sensations de brûlures au niveau de l'œsophage (liées à une insuffisance du sphincter gastro-œsophagien, un bézoard pouvant se manifester par des douleurs du ventre et/ou des vomissements, un arrêt du transit au niveau de vos intestins (obstruction intestinale).

- Effets sur les gencives : un gonflement de vos gencives
- Effets sur le métabolisme : une augmentation du taux de sucre dans le sang.
- Effets sur le foie : une atteinte du foie (jaunisse), ou augmentation transitoire des enzymes du foie.
- Effets sur les reins : augmentation de la quantité d'urine émise, des difficultés à uriner.
- Effets sur les yeux : trouble de la vision (vision floue ou diminuée), des douleurs au niveau des yeux.
- Effets sur l'appareil respiratoire : saignement de nez, nez bouché, essoufflement (fréquence indéterminée).
- Effets sur l'appareil reproducteur : troubles de l'érection.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: www.signalement-sante.gouv.fr

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur les plaquettes, la boîte.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation. visibles de détérioration.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée

- La(les) substance(s) active(s) est (sont) :

Nifédipine..... 30 mg

Pour un comprimé pelliculé.

- Les autres composants sont :

Noyau:

Talc, povidone K30, lactose monohydraté, hypromellose (E464), carbomère 974p, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Pelliculage:

Copolymère basique de méthacrylate de butyle, dioxyde de titane (E171), macrogol 4000, oxyde de fer rouge (E172), talc, stéarate de magnésium, hypromellose (E464).

Qu'est-ce que NIFEDIPINE ARROW L.P. 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé à libération prolongée. Boîte de 28, 30, 50, 60, 90 ou 100 comprimés.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

ARROW GENERIQUES

26 AVENUE TONY GARNIER
69007 LYON

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

ARROW GENERIQUES

26 AVENUE TONY GARNIER
69007 LYON

Fabricant

LABORATOIRES MACORS

RUE DES CAILLOTES

Z.I. des Isles

89000 AUXERRE

Ou

ARROW GENERIQUES

26 AVENUE TONY GARNIER

69007 LYON

Ou

LAMPS PROSPERO SPA

VIA DELLA PACE, 25/A

SAN PROSPERO

41110 MODENA

ITALIE

Ou

VALPHARMA INTERNATIONAL S.P.A

VIA G. MORGAGNI, 2

61016 PENNABILLI

ITALIE

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Sans objet.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).