

Et le cœur domine

**MOLSIDOMINE
BEKER®**

Molsidomine



**MOLSIDOMINE
BEKER®**
Molsidomine

Classe thérapeutique

vasodilatateur antiangoreux appartenant à la famille des sidnonimines

Indications thérapeutiques



MOLSIDOMINE BEKER® 2 mg: traitement préventif de l'angine de poitrine sous toutes ses formes.



MOLSIDOMINE BEKER® 4 mg: traitement de l'angor sévère, rebelle aux posologies usuelles de la Molsidomine.

Posologie

MOLSIDOMINE BEKER® 2 mg



Angor d'effort (posologie usuelle):

1/2 à 1 comprimé 3 fois par jour, (soit 3 à 6 mg de Molsidomine).



Angor de repos et angor d'effort sévère

1 comprimé 4 fois par jour (soit 8 mg de Molsidomine).

MOLSIDOMINE BEKER® 4 mg



Angor sévère:

1 comprimé 3 fois par jour (soit 12 mg de Molsidomine).

Un 4ème comprimé peut être nécessaire dans certains angors instables rebelles (soit 16 mg de Molsidomine).

FORME ET PRESENTATION MOLSIDOMINE BEKER® 2 mg : Comprimés sécables. Boîte de 30 et 90 comprimés. **MOLSIDOMINE BEKER® 4 mg** : Comprimés. Boîte de 30 et 90 comprimés. **COMPOSITION** : Chaque comprimé contient : **MOLSIDOMINE BEKER® 2 mg** : Molsidomine 2 mg. **MOLSIDOMINE BEKER® 4 mg** : Molsidomine 4mg. Excipients : Amidon de maïs pré-gélatinisé, crospovidone, oxyde de fer marron, povidone, lactose, polyéthylène glycol, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium **Excipients à effet notoire : Lactose 36.79mg/Cp CLASSE THERAPEUTIQUE MOLSIDOMINE BEKER®** est un vasodilatateur en cardiologie, appartenant à une nouvelle famille des antiangineux : les sydnonimines . **INDICATIONS THERAPEUTIQUES** Ce médicament est indiqué dans : **MOLSIDOMINE BEKER® 2 mg** : le traitement préventif de l'angine de poitrine sous toutes ses formes. **MOLSIDOMINE BEKER® 4 mg** : L'angor sévère, rebelle aux posologies usuelles de la molsidomine. **POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION Posologie MOLSIDOMINE BEKER® 2 mg** : Angor d'effort (posologie usuelle) : ½ à 1 comprimé 3 fois par jour, (soit 3 à 6 mg de molsidomine). Angor de repos et angor d'effort sévère 1 comprimé 4 fois par jour (soit 8 mg de molsidomine). **MOLSIDOMINE BEKER® 4 mg** : Angor sévère : 1 comprimé 3 fois par jour (soit 12 mg de molsidomine). Un 4^{ème} comprimé peut être nécessaire dans certains angors instables rebelles (soit 16 mg de molsidomine). La posologie efficace devra être atteinte progressivement en raison du risque de céphalées chez certains sujets. **Mode d'administration** : Voie orale En général, les comprimés doivent être avalés aux repas du matin, de midi ou du soir. En cas d'angor spontané, la 4^{ème} prise se fera de préférence au coucher. Le choix de la dose et de l'horaire d'administration permet d'adapter exactement le traitement à la gravité de l'angor et au rythme d'activité du patient **DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DU MEDECIN.** **CONTRE-INDICATIONS** Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants : Hypotension artérielle importante avec état de choc. Association au sildénafil (VIAGRA®), (médicament traitant les troubles de l'érection). L'allaitement. **EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.** **MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI Mises en garde spéciales** L'association de la molsidomine au sildénafil (VIAGRA®) risque de provoquer une chute importante et brutale de la pression artérielle pouvant entraîner une lipothymie (malaise passager), une syncope ou un accident cardiaque. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en lactase (maladies héréditaires rares). **Précautions d'emploi** Une légère diminution de la pression artérielle est habituelle sous molsidomine. Ce médicament doit être utilisé avec précaution en cas de tension artérielle

basse, ainsi que chez les sujets âgés, en cas d'hypovolémie (diminution du volume total du 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. Il n'est pas logique d'associer la molsidomine avec les dérivés nitrés retard, dans la mesure où leur mécanisme d'action est similaire. **EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.** **INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS** L'utilisation du sildénafil (VIAGRA®) est contre-indiquée : risque d'hypotension importante (effet synergique) pouvant aggraver l'état d'ischémie myocardique et provoquer notamment un accident coronarien aigu. **AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.** **GROSSESSE ET ALLAITEMENT Grossesse** Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre. **Allaitement** L'allaitement est déconseillé au cours du traitement. **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.** **EFFETS INDESIRABLES** Comme tous les médicaments, **MOLSIDOMINE BEKER®** est susceptible d'induire des effets indésirables chez certaines personnes plus ou moins gênants : Maux de tête et légère baisse de la pression artérielle en début du traitement. Ces effets régressent spontanément en quelques jours, ces effets peuvent être majorés par la prise simultanée d'autres vasodilatateurs. Une posologie progressive permet de réduire la fréquence. Exceptionnellement : hypotension orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges), troubles digestifs, démangeaisons. **SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.** **SURDOSAGE** Une hypotension importante peut être combattue par la mise du patient en décubitus, tête déclive, avec surélévation des membres inférieurs et au besoin par une perfusion intraveineuse de sérum isotonique ou de tout autre moyen d'expansion volémique. **CONSERVATION** : A conserver dans l'emballage externe d'origine, à une température ne dépassant pas 25°C, à l'abri de la lumière. Tenir hors de la portée des enfants. Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte. **Liste I D E n°: 447 / 06 C 022 / 14 Détenteur de la DE** : Laboratoires BEKER Cité Aissat Idir, Dar El Beida 16100, Alger **Fabricant/ Conditionneur / exploitant** : Laboratoires BEKER, Algérie ZA, extension Dar El Beida 16100, Alger.

