

Dénomination du médicament

FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé

Fénofibrate

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : HYPOLIPIDEMIANTE / HYPOCHOLESTEROLEMIANT ET HYPOTRIGLYCERIDEMIANTE / FIBRATES ? code ATC : C10AB05.

FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments, appelés fibrates. Ces médicaments sont utilisés pour diminuer les taux de graisses (lipides) dans le sang, comme par exemple les graisses appelées les triglycérides.

FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé est utilisé en complément d'un régime alimentaire pauvre en graisses et d'autres traitements non médicamenteux tels que l'exercice physique et la perte de poids afin de faire baisser les taux de graisses dans le sang.

FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé peut être utilisé lorsque d'autres médicaments [statines] sont inappropriés.

FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé peut être utilisé en association avec d'autres médicaments [statines] dans le cas où le niveau de graisses dans le sang n'est pas contrôlé avec l'utilisation d'une statine en monothérapie, afin de réduire la survenue de problèmes cardiaques chez les hommes à haut risque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au fénofibrate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez déjà eu des réactions allergiques ou des lésions cutanées lors d'une exposition au soleil ou à la lumière artificielle UV pendant un traitement médicamenteux (incluant les fibrates et un médicament anti-inflammatoire appelé kétoprofène) ;
- si vous avez de graves problèmes de foie, des reins ou de la vésicule biliaire ;
- si vous avez une pancréatite (inflammation du pancréas qui peut conduire à des douleurs abdominales) sauf si la pancréatite aiguë est due à un niveau élevé de certaines graisses dans le sang ;
- en association avec la rosuvastatine à la dose de 40 mg.

Ne prenez pas FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé si l'un des cas mentionnés ci-dessus vous concerne. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé si :

- vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux ;
- vous avez une inflammation du foie (hépatite) : les signes incluent une coloration jaune de la peau et du blanc des yeux (ictère), une élévation des enzymes du foie (révélée par des analyses de sang), des maux de ventre ou des démangeaisons ;

- vous avez une glande thyroïde peu ou inactive (hypothyroïdie).

Si l'un des cas mentionnés ci-dessus vous concerne, ou en cas de doute, parlez-en à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé.

Effets sur les muscles :

Arrêtez de prendre FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé et consultez immédiatement votre médecin en cas :

- de crampes musculaires non expliquées ;
- de douleurs, de sensibilité ou de faiblesse musculaires ;
- ce médicament peut provoquer des problèmes musculaires, qui peuvent être graves ;
- ces réactions sont rares, mais incluent une inflammation et une dégradation musculaire. Ceci peut provoquer des problèmes rénaux graves et éventuellement entraîner la mort.

Votre médecin réalisera un test sanguin pour vérifier votre état musculaire avant et après initiation du traitement.

Le risque de problèmes musculaires est plus élevé chez certains patients. Prévenez votre médecin dans les cas suivants :

- vous avez plus de 70 ans ;
- vous avez des problèmes rénaux ;
- vous avez des problèmes thyroïdiens ;
- vous ou un membre proche de votre famille a des problèmes musculaires qui sont familiaux.
- vous consommez de grandes quantités d'alcool ;
- vous prenez des médicaments pour baisser votre taux de cholestérol appelés « statines » tels que simvastatine, atorvastatine, pravastatine, rosuvastatine ou fluvastatine ;
- vous avez déjà eu des problèmes musculaires lors d'un traitement par statines ou fibrates, tels que le fénofibrate, le bésafibrate ou le gemfibrozil.

Si l'un des cas mentionnés ci-dessus vous concerne, ou en cas de doute, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Informez notamment votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autre médicament pour contrôler les taux de graisses dans le sang (tels que statines ou fibrates). La prise concomitante de statine ou d'un autre fibrate et de FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé augmente le risque de problèmes musculaires ;
- ézétimibe (agent modifiant les lipides) ;
- anticoagulants oraux pour fluidifier votre sang (tels que la warfarine) ;
- classe de médicaments pour traiter le diabète (tels que la rosiglitazone ou la pioglitazone) ;
- ciclosporine (immunosuppresseur).

Si l'un des cas mentionnés ci-dessus vous concerne, ou en cas de doute, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé.

FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé avec des aliments, boissons et de l'alcool

Il est important de prendre le comprimé lors d'un repas, l'effet n'étant pas le même à jeun.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. En l'absence de données sur l'effet de FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé pendant la grossesse, vous devez utiliser FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé uniquement si votre médecin l'estime nécessaire.

Vous ne devez pas utiliser FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé si vous allaitez, ou prévoyez d'allaiter votre enfant car on ne sait pas si le fénofibrate est excrété dans le lait maternel.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

La prise de ce médicament n'affectera pas votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines.

FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé contient du lactose et du sodium.

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

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin décidera du dosage approprié de ce médicament, en fonction de votre situation, de votre traitement actuel et de votre niveau de risque personnel.

Prise de ce médicament :

Prenez le comprimé lors d'un repas, l'effet n'étant pas le même à jeun.

- Avalez le comprimé avec un verre d'eau.

- Ne pas croquer ni mâcher le comprimé.

Rappelez-vous que malgré la prise de FENOFIBRATE VIATRIS, il reste important :

- que vous mainteniez un régime pauvre en graisses ;
- que vous pratiquiez une activité physique régulière.

Quelle quantité prendre :

La posologie recommandée est d'un comprimé par jour.

Si vous prenez habituellement une gélule de FENOFIBRATE VIATRIS 200 mg micronisé, vous pouvez changer pour un comprimé de FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg. Vous aurez toujours la même quantité de médicament.

Chez les insuffisants rénaux :

En cas d'insuffisance rénale, une diminution de la posologie est recommandée. Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

L'utilisation de FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé n'est pas recommandée chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans.

Si vous avez pris plus de FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû, ou si quelqu'un a pris votre médicament, consultez immédiatement votre médecin ou contactez l'hôpital le plus proche.

Si vous oubliez de prendre FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé :

- ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre ;
- continuez votre traitement le lendemain selon le schéma posologique initial prescrit par votre médecin.

Si vous arrêtez de prendre FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé :

N'arrêtez pas de prendre FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé, sauf sur demande de votre médecin, ou si vous vous sentez mal suite à la prise de ce médicament. En effet, les taux anormaux de graisses dans le sang nécessitent un traitement de longue durée.

Si votre médecin arrête votre traitement, ne conservez pas les comprimés non consommés, sauf si votre médecin vous l'a demandé.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

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.

Arrêtez immédiatement FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé et consultez un médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables graves suivants ? vous nécessitez peut-être un traitement médical urgent :

Peu fréquents (observés chez moins de 1 patient sur 100) :

- crampes ou douleurs, sensibilité ou faiblesse musculaires : elles peuvent être le signe d'une inflammation ou dégradation musculaire, qui peuvent provoquer des problèmes rénaux et éventuellement entraîner la mort ;
- douleurs d'estomac : elles peuvent être le signe d'une inflammation du pancréas (pancréatite) ;
- douleurs dans la poitrine et essoufflement : ils peuvent être le signe d'un caillot sanguin dans les poumons (embolie pulmonaire) ;
- douleurs, rougeurs ou gonflement des jambes : ils peuvent être le signe d'un caillot sanguin dans une jambe (thrombose veineuse profonde).

Rares (observés chez moins de 1 patient sur 1000) :

- réactions allergiques : les signes peuvent inclure un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, qui peuvent provoquer des difficultés pour respirer ;
- coloration jaune de la peau et du blanc des yeux (ictère), ou élévation des enzymes hépatiques : elles peuvent être le signe d'une inflammation du foie (hépatite).

Effets indésirables dont la fréquence n'est pas connue :

- éruption cutanée sévère avec rougissement, cloques et ?dèmes de la peau, ressemblant à des brûlures sévères.
- maladie chronique des poumons.

Arrêtez de prendre FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé et consultez immédiatement votre médecin si vous remarquez l'un des effets mentionnés ci-dessus.

Autres effets indésirables :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

Fréquents (observés chez moins de 1 patient sur 10) :

- diarrhée ;
- douleurs d'estomac ;
- Flatulences ;
- nausées ;
- vomissements ;
- taux sanguins élevés de diverses enzymes hépatiques, montrés par des analyses ;

- augmentation de l'homocystéine (une quantité trop importante de cet acide aminé dans le sang a été associée à un risque plus élevé de maladie coronarienne, d'accident vasculaire cérébral bien qu'un lien de causalité n'ait pas été établi).

Peu fréquents (observés chez moins de 1 patient sur 100) :

- maux de tête ;
- calculs biliaires ;
- réduction de la libido ;
- éruptions cutanées, démangeaisons ou plaques rouges sur la peau ;
- augmentation de la créatinine (excrétée par les reins), montrée par des analyses.

Rares (observés chez moins de 1 patient sur 1000) :

- chute de cheveux ;
- vertiges ;
- augmentation de l'urée (excrétée par les reins), montrée par des analyses ;
- sensibilité accrue au soleil, aux lampes à bronzer et bancs solaires ;
- diminution de l'hémoglobine (pigment qui transporte l'oxygène dans le sang) et diminution des globules blancs, montrées par des analyses.

Effets indésirables dont la fréquence n'est pas connue :

- dégradation du tissu musculaire ;
- complications des calculs biliaires ;
- sensation d'épuisement.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous présentez l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessus.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. 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 FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé ?

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 la boîte et les plaquettes après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

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 FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé

- La substance active est :

Fénofibrate..... 160 mg
Pour un comprimé pelliculé.

- Les autres composants sont :

Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, laurilsulfate de sodium, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Pelliculage : OPADRY blanc (lactose monohydraté, dioxyde de titane (E171), hypromellose (E464), macrogol 4000).

Qu'est-ce que FENOFIBRATE VIATRIS 160 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 30, 90 ou 100 comprimés.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

VIATRIS SANTE
1, RUE DE TURIN
69007 LYON

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

VIATRIS SANTE
1, RUE DE TURIN
69007 LYON

Fabricant

VIATRIS SANTE

360, AVENUE HENRI SCHNEIDER
69330 MEYZIEU

ou

VIATRIS SANTE
1, RUE DE TURIN
69007 LYON

ou

INPHARMASCI

ZI N°2 DE PROUVY-ROUVIGNIES
1 RUE DE NUNGESSER
59121 PROUVY

ou

LABORATOIRES BTT - ERSTEIN

Z.I. de Krafft
67150 ERSTEIN
FRANCE

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).