

**Dénomination du médicament**

**SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable  
Spironolactone / Altizide**

**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 SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

Classe pharmacothérapeutique : diurétique thiazidique et diurétique épargneur potassique en association - code ATC : C03EA04 : système cardiovasculaire.

Ce médicament est une association de deux diurétiques préconisés dans le traitement de :

- l'hypertension artérielle ;
- les œdèmes d'origine rénale, cardiaque et hépatique.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable ?**

**Ne prenez jamais SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable :**

- si vous souffrez d'une insuffisance rénale grave, anurie (absence d'émission d'urine), maladie rénale à évolution rapide ;
- si vous souffrez de la maladie d'Addison (défaut de sécrétion des hormones des glandes surrénales) ;
- si vous avez une hyperkaliémie (quantité excessive de potassium dans le sang) ;
- si vous souffrez d'une défaillance grave du fonctionnement du foie ;
- si vous êtes allergique à la spironolactone, aux sulfamides ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- en association au mitotane et à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (seuls ou associés) tels que : amiloride, canrénoate de potassium, éplérénone, triamtèrene ; sauf avis contraire de votre médecin ;
- si vous avez une hypercalcémie importante (quantité excessive de calcium dans le sang).

### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable.

#### **Avertissements**

- La surveillance de certains examens biologiques sanguins, en particulier la kaliémie, la natrémie ainsi que le contrôle de la fonction rénale est indispensable notamment chez les patients à risque.
- 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.

- Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez plus de 70 ans, si vous avez ou si vous avez eu un diabète, une maladie rénale, ou si vous prenez des médicaments hyperkaliémisants.
- Prévenez votre médecin si vous avez déjà eu une réaction de photosensibilité (réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux UV).
- En cas de survenue de réaction de photosensibilité sous traitement, il est recommandé d'interrompre le traitement. Si une réadministration du traitement est indispensable il est recommandé de protéger les zones exposées au soleil ou aux UVA artificiels.
- Prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez une douleur dans l'œil ou une baisse de la vision. Ce pourrait être les symptômes d'une accumulation de fluide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroïdien) ou d'une augmentation de la pression dans votre œil (glaucome aigu à angle fermé) pouvant survenir dans les heures ou les semaines qui suivent la prise de SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS. Ceci peut entraîner des troubles permanents de la vision, en l'absence de traitement. Des antécédents allergiques aux sulfamides ou à la pénicilline sont des facteurs de risque dans le développement d'un glaucome aigu à angle fermé.
- L'administration concomitante de SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS avec certains médicaments, suppléments de potassium et aliments riches en potassium peut provoquer une hyperkaliémie sévère (augmentation du taux sanguin de potassium). Les symptômes d'une hyperkaliémie sévère peuvent inclure : crampes musculaires, rythme cardiaque irrégulier, diarrhée, nausées, sensations vertigineuses ou maux de tête.

### **Précautions**

En cas de troubles hépatiques, de goutte, votre médecin peut être amené à vous prescrire certains examens biologiques sanguins.

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.

### **Enfants et adolescents**

Sans objet.

### **Autres médicaments et SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants :

- potassium ;
- mitotane (utilisé dans certains traitements contre le cancer) ;
- ciclosporine, tacrolimus (utilisés dans les transplantations d'organe, ou dans certaines maladies auto-immunes, rhumatologiques ou dermatologiques graves) ;
- des médicaments pour faire baisser la tension artérielle ou traiter des affections cardiaques : diurétiques épargneurs de potassium (tels que amiloride, canrénoate de potassium, éplérénone, triamtèrene), inhibiteurs de l'enzyme de conversion, antagonistes des récepteurs

de l'angiotensine II ;

- lithium (utilisé pour des problèmes de santé mentale) ;
- triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole ;
- abiratérone dans le cadre de votre traitement du cancer de la prostate.

### **SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments, boissons et de l'alcool**

Sans objet.

#### **Grossesse et allaitement**

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.

#### **Grossesse**

Il existe des données limitées sur l'utilisation de la SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS chez les femmes enceintes. Votre médecin ne vous prescrira SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS que si le bénéfice potentiel l'emporte sur le risque potentiel..

#### **Allaitement**

SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS ne doit pas être utilisé si vous allaitez. Vous devez discuter de l'utilisation SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS avec votre médecin, qui vous conseillera d'envisager une autre méthode d'alimentation de votre bébé pendant que vous prenez ce médicament.

#### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Sans objet.

### **SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable 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'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

## **3. COMMENT PRENDRE SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable ?**

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.

#### **Posologie**

La posologie est variable selon l'indication.

#### **Mode et voie d'administration**

Voie orale.

### **Si vous avez pris plus de SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû**

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

**Si vous oubliez de prendre SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable**

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

**Si vous arrêtez de prendre SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable**

Sans objet.

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.

### **Liés à la spironolactone**

Les effets indésirables suivants ont été observés chez l'adulte :

- gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme) ;
- troubles digestifs ;
- hépatite ;
- crampes des membres inférieurs ;
- somnolence ;
- troubles des règles chez la femme ;
- impuissance chez l'homme ;
- décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) ;
- éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) appelée syndrome DRESS ;
- éruption cutanée ;
- insuffisance rénale aiguë ;
- taux anormal de sels minéraux dans l'organisme : possibilité d'augmentation de la kaliémie (potassium dans le sang) et de diminution de la natrémie (sodium dans le sang) ;

- pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).

## **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 ;
- éruptions 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 ;
- une accumulation de fluide dans la couche vasculaire de l'œil (épanchement choroïdien) ou un glaucome aigu à angle fermé (baisse de la vision ou douleurs dans les yeux dues à une pression oculaire élevée).

## **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 : <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>

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

## 5. COMMENT CONSERVER SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable ?

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. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament doit être conservé à une température ne dépassant pas 25°C.

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 SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable

- Les substances actives sont :

altizide.....	15,00 mg
spironolactone.....	25,00 mg

pour un comprimé pelliculé sécable.

- Les autres composants sont :

lactose monohydraté, amidon de riz, laurilsulfate de sodium, polyvidone K25, stéarate de magnésium, copolymère de méthacrylates alcalin (EUDRAGIT E100), talc.

### Qu'est-ce que SPIRONOLACTONE ALTIZIDE VIATRIS 25 mg/15 mg, comprimé pelliculé sécable et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable. Boîte de 20, 30, 45 ou 90.

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

**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).