

® HEPTA MYL 187,8 mg

heptaminol

Comprimé

sanofi aventis

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate d'heptaminol 187,8 mg

Excipients : amidon de blé, phosphate neutre de calcium, polyvidone, stéarate de magnésium q.s.p un comprimé.

Forme pharmaceutique et présentations

Comprimé. (Boîtes de 20 et 150).

Classe pharmaco-thérapeutique

AUTRES VASODILATATEURS EN CARDIOLOGIE.

Exploitant

sanofi-aventis france

1-13, boulevard Romain Rolland - 75014 Paris - France

Information médicale : N° vert 0800 222 555.

Appel depuis l'étranger : +33 1 57 63 23 23.

Fabricant

SANOFI WINTHROP INDUSTRIE

6, boulevard de l'Europe - 21800 Quétigny - France

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un stimulant du système cardiovasculaire.

Il est préconisé dans le traitement de l'hypotension orthostatique (sensation d'étourdissements lors du passage brusque de la position couchée ou assise à la position debout).

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- hypertension artérielle sévère,
- hyperthyroïdie,
- en cas d'intolérance ou d'allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Précautions d'emploi

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

Interactions médicamenteuses et autres interactions

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.

Grossesse - Allaitement

Grossesse

Il est préférable, par mesure de précaution, de ne pas utiliser HEPT-A-MYL 187,8 mg, comprimé, au cours de la grossesse.

Allaitement

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, par mesure de prudence, éviter de prendre HEPT-A-MYL 187,8 mg, comprimé, au cours de l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors de contrôle antidopage.

Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients

Amidon de blé (gluten).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

Posologie

Adulte : 1 à 2 comprimés, trois fois par jour.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.
- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Durée du traitement

Selon la prescription de votre médecin.



Conduite à tenir en cas de surdosage

Les exceptionnels cas de surdosage rapportés lors de la prise d'HEPT-A-MYL 187,8 mg, comprimé, n'ont pas engagé le pronostic vital des patients.

En cas de surdosage intentionnel ou accidentel, il est conseillé de réaliser une surveillance clinique et une prise en charge symptomatique.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- éruption cutanée, urticaire, brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique (œdème de Quincke),
- accélération du rythme cardiaque (tachycardie),
- dilatation de la pupille (mydriase).

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

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Juillet 2006.

Pour toute demande de notice en braille, contacter notre département d'information médicale et scientifique au N° vert 0800 222 555 ou au + 33 1 57 63 23 23 (appel depuis l'étranger).