

## Notice : information du patient

**Dailiport 0,5 mg gélules à libération prolongée**

**Dailiport 1 mg gélules à libération prolongée**

**Dailiport 2 mg gélules à libération prolongée**

**Dailiport 3 mg gélules à libération prolongée**

**Dailiport 5 mg gélules à libération prolongée**

tacrolimus

**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 Dailiport et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Dailiport ?
3. Comment prendre Dailiport ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Dailiport ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

### **1. Qu'est-ce que Dailiport et dans quel cas est-il utilisé ?**

Dailiport contient la substance active tacrolimus. C'est un immunosuppresseur. Après votre transplantation d'organe (foie, rein), votre système immunitaire va essayer de rejeter le nouvel organe. Dailiport est utilisé pour contrôler la réponse immunitaire de votre organisme, en permettant à votre corps d'accepter l'organe transplanté.

Vous pouvez également recevoir Dailiport pour traiter le rejet de votre foie, rein, cœur ou autre organe transplanté lorsque le traitement que vous preniez précédemment n'a pas pu contrôler cette réponse immunitaire après votre transplantation.

Dailiport est utilisé chez l'adulte.

### **2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Dailiport ?**

#### **Ne prenez jamais Dailiport**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au tacrolimus ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- si vous êtes allergique au sirolimus ou à tout autre antibiotique macrolide (par exemple érythromycine, clarithromycine, josamycine).
- si vous êtes allergique aux arachides ou au soja.

#### **Avertissements et précautions**

Les gélules à libération immédiate de tacrolimus (p. ex. Adoport) et Dailiport contiennent tous deux la substance active, tacrolimus. Cependant, Dailiport est pris une fois par jour, alors que les gélules à libération immédiate sont prises deux fois par jour. En effet Dailiport gélules permet une libération prolongée (libération plus lente sur une plus longue période) du tacrolimus. Dailiport et

le tacrolimus, gélule à libération immédiate ne sont pas interchangeables.

Prévenez votre médecin ou pharmacien si l'une des situations suivantes vous concerne :

- si vous prenez l'un des médicaments mentionnés dans la rubrique « Autres médicaments et Dailiport »
- si vous avez ou avez eu des problèmes de foie
- si vous avez des diarrhées depuis plus d'un jour
- si vous ressentez de fortes douleurs abdominales associées ou non à d'autres symptômes, tels que frissons, fièvre, nausées ou vomissements
- si vous présentez une altération de l'activité électrique de votre cœur appelée « allongement de l'intervalle QT »
- si vous avez ou avez eu des lésions des plus petits vaisseaux sanguins connues sous le nom de microangiopathie thrombotique/purpura thrombotique thrombocytopénique/syndrome hémolytique et urémique. Prévenez votre médecin si vous avez de la fièvre, des ecchymoses sous la peau (qui peuvent apparaître sous forme de points rouges), une fatigue inexplicée, une confusion, un jaunissement de la peau ou des yeux, une diminution du débit urinaire, une perte de la vision et des convulsions (voir rubrique 4). Lorsque le tacrolimus est pris en même temps que le sirolimus ou l'évérolimus, le risque de développer ces symptômes peut augmenter.

Veillez éviter de prendre des remèdes à base de plantes, par exemple le millepertuis (*Hypericum perforatum*) ou tout autre produit à base de plantes, car ils peuvent affecter l'efficacité et la dose de Dailiport que vous devez recevoir. En cas de doute, veuillez consulter votre médecin avant de prendre tout produit ou remède à base de plantes.

Prévenez immédiatement votre médecin si, au cours du traitement, vous souffrez de :

- problèmes au niveau de votre vision tels qu'une vision trouble, un changement de la vision des couleurs, des difficultés à voir les détails ou si votre champ de vision devient restreint.

Votre médecin peut avoir besoin d'adapter votre posologie de Dailiport.

Vous devez rester en contact régulier avec votre médecin. De temps en temps, votre médecin peut avoir besoin de pratiquer des analyses de sang, d'urine, des examens cardiaques, des bilans visuels afin de déterminer la posologie appropriée de Dailiport.

Vous devez limiter votre exposition au soleil et aux rayons U.V. (ultra-violet) pendant que vous prenez Dailiport. Ceci est dû au fait que les immunosuppresseurs peuvent augmenter le risque de cancer cutané. Portez des vêtements protecteurs appropriés et utilisez un écran solaire à fort indice de protection.

Précaution de manipulation :

Le contact direct avec une partie de votre corps comme la peau ou les yeux, ou l'inhalation de solutions injectables, de poudre ou de granulés contenus dans les médicaments à base de tacrolimus doivent être évités pendant la préparation. Si un tel contact se produit, laver la peau et les yeux.

### **Enfants et adolescents**

L'utilisation de Dailiport n'est pas recommandée chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

### **Autres médicaments et Dailiport**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance ou un produit de phytothérapie (à base de plantes).

Il n'est pas recommandé de prendre Dailiport avec de la ciclosporine (un autre médicament utilisé

dans la prévention du rejet d'organes transplantés).

**Si vous devez consulter un médecin autre que votre spécialiste en transplantation, indiquez au médecin que vous prenez du tacrolimus. Votre médecin aura peut-être besoin de consulter votre spécialiste en transplantation si vous devez utiliser un autre médicament qui pourrait augmenter ou diminuer votre concentration sanguine en tacrolimus.**

Les concentrations sanguines de Dailiport peuvent être modifiées par les autres médicaments que vous prenez et Dailiport peut modifier les concentrations sanguines de ces autres médicaments, ce qui peut nécessiter une interruption de prise, une augmentation ou une diminution de la dose de Dailiport.

Chez certains patients, les concentrations sanguines de tacrolimus ont augmenté lors de la prise d'autres médicaments. Cela pourrait conduire à des effets indésirables graves, tels que des troubles rénaux, du système nerveux et du rythme cardiaque (voir rubrique 4).

Un effet sur les concentrations sanguines en Dailiport peut survenir très rapidement après le début de l'utilisation d'un autre médicament, par conséquent il peut être nécessaire de surveiller fréquemment et en continu votre concentration sanguine de Dailiport dans les premiers jours qui suivent le début de prise d'un autre médicament, puis fréquemment pendant la poursuite du traitement par cet autre médicament. Certains autres médicaments peuvent provoquer une diminution des concentrations sanguines en tacrolimus, ce qui peut augmenter le risque de rejet de l'organe transplanté. Vous devez notamment informer votre médecin si vous prenez ou si vous avez récemment pris des médicaments ci-dessous :

- des médicaments antifongiques et antibiotiques, en particulier les antibiotiques appelés macrolides, utilisés pour traiter des infections, par exemple kétoconazole, fluconazole, itraconazole, posaconazole, voriconazole, clotrimazole, isavuconazole, miconazole, caspofungine, télichromycine, érythromycine, clarithromycine, josamycine, azithromycine, rifampicine, rifabutine, isoniazide et flucloxacilline
- du letermovir, utilisé pour prévenir les maladies causées par le CMV (cytomégalovirus humain)
- des inhibiteurs de la protéase du VIH (par exemple ritonavir, nelfinavir, saquinavir), le médicament « booster » cobicistat, et les comprimés combinés ou les inhibiteurs non nucléosidiques de la transcriptase inverse du VIH (éfavirenz, étravirine, névirapine), utilisés pour traiter les infections à VIH
- des inhibiteurs de la protéase du VHC (par exemple télaprévir, bocéprévir, et l'association ombitasvir/paritaprévir/ritonavir avec ou sans dasabuvir, elbasvir/grazoprévir et glécaprévir/pibrentasvir), utilisés pour traiter les infections à hépatite C
- le nilotinib et l'imatinib, l'idélalisib, le cétinib, le crizotinib, l'apalutamide, l'enzalutamide ou le mitotane (utilisés pour traiter certains cancers)
- l'acide mycophénolique, utilisé pour inhiber le système immunitaire afin de prévenir le rejet de greffe
- les médicaments utilisés pour traiter les ulcères d'estomac et les reflux acides (par exemple oméprazole, lansoprazole ou cimétidine)
- les antiémétiques utilisés pour traiter les nausées et les vomissements (par exemple métoclopramide)
- le cisapride ou l'antiacide hydroxyde de magnésium – aluminium, utilisés pour traiter les brûlures d'estomac
- la pilule contraceptive ou d'autres traitements hormonaux avec de l'éthinylestradiol, des traitements hormonaux avec du danazol
- les médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle ou les troubles cardiaques (par exemple nifédipine, nicardipine, diltiazem et vérapamil)
- les anti-arythmiques (amiodarone) utilisés pour contrôler l'arythmie (battements irréguliers du cœur)
- les médicaments appelés « statines » utilisés pour traiter les taux élevés de cholestérol et de triglycérides
- la carbamazépine, la phénytoïne ou le phénobarbital, utilisés pour traiter l'épilepsie

- les corticoïdes prednisolone et méthylprednisolone, appartenant à la classe des corticoïdes utilisés pour traiter les inflammations ou pour affaiblir le système immunitaire (par exemple dans le rejet du greffon)
- la néfazodone, utilisée pour traiter la dépression
- des préparations à base de plantes contenant du millepertuis (*Hypericum perforatum*) ou des extraits de *Schisandra sphenanthera*.
- métamizole, un médicament utilisé pour traiter la douleur et la fièvre
- le cannabidiol (utilisé notamment pour le traitement des convulsions)

Prévenez votre médecin si vous recevez un traitement pour l'hépatite C. Le traitement médicamenteux de l'hépatite C peut modifier votre fonction hépatique et affecter vos concentrations sanguines en tacrolimus. Les concentrations sanguines en tacrolimus peuvent chuter ou augmenter selon les médicaments prescrits pour l'hépatite C. Votre médecin peut avoir besoin de surveiller étroitement vos concentrations sanguines en tacrolimus et de procéder aux ajustements nécessaires de la posologie de Dailiport une fois le traitement de l'hépatite C démarré.

Prévenez votre médecin si vous prenez ou si vous avez besoin de prendre de l'ibuprofène (utilisé pour traiter la fièvre, l'inflammation et la douleur), des antibiotiques (cotrimoxazole, vancomycine, ou des aminosides comme la gentamicine) de l'amphotéricine B (utilisée pour traiter des infections fongiques) ou des antiviraux (utilisés pour traiter des infections virales, par exemple aciclovir, ganciclovir, cidofovir, foscarnet). Ils peuvent aggraver des problèmes rénaux ou du système nerveux lorsqu'ils sont pris avec Dailiport.

Prévenez votre médecin si vous prenez du sirolimus ou de l'évérolimus. Lorsque le tacrolimus est pris simultanément avec le sirolimus ou l'évérolimus, le risque de développer une microangiopathie thrombotique, un purpura thrombotique thrombocytopénique et un syndrome hémolytique et urémique peut augmenter (voir rubrique 4).

Votre médecin doit également savoir si vous prenez des suppléments de potassium ou certains diurétiques utilisés dans l'insuffisance cardiaque, l'hypertension et les maladies rénales (par exemple amiloride, triamtérène ou spironolactone), ou les antibiotiques triméthoprime ou cotrimoxazole qui peuvent augmenter le taux de potassium dans votre sang, des anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS, par exemple l'ibuprofène) utilisés pour traiter la fièvre, la douleur et l'inflammation, des anticoagulants (fluidifiants sanguins) ou des médicaments oraux pour le diabète, pendant votre traitement avec Dailiport.

Si vous devez recevoir une vaccination, veuillez prévenir auparavant votre médecin.

#### **Dailiport avec des aliments et boissons**

Évitez de consommer des pamplemousses (ainsi que le jus de pamplemousse) pendant le traitement avec Dailiport, sa concentration dans le sang pouvant en être affectée.

#### **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 avant de prendre ce médicament.

Dailiport passe dans le lait maternel. Vous ne devez donc pas allaiter pendant que vous utilisez Dailiport.

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

Il est déconseillé de conduire ou d'utiliser certains outils ou machines si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez somnolent(e), ou si vous avez des difficultés à bien voir après avoir pris Dailiport. Ces effets sont plus fréquents si vous buvez également de l'alcool.

*0,5 mg et 2 mg gélules*

**Dailiport contient du lactose, des colorants azoïques, contenant du sodium, et du soja**

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

Ce médicament contient des colorants azoïques Jaune orangé S (E 110), Rouge allura AC (E 129) et tartrazine (E 102) pouvant provoquer des réactions allergiques.

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

L'encre d'impression utilisée sur les gélules de Dailiport contient de la lécithine de soja. Si vous êtes allergique à l'arachide ou au soja, ne pas utiliser ce médicament.

*1 mg, 3 mg et 5 mg gélules*

**Dailiport contient du lactose, des colorants azoïques, contenant du sodium, et du soja**

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

Ce médicament contient des colorants azoïques Jaune orangé S (E 110) et Rouge allura AC (E 129) pouvant provoquer des réactions allergiques.

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

L'encre d'impression utilisée sur les gélules de Dailiport contient de la lécithine de soja. Si vous êtes allergique à l'arachide ou au soja, ne pas utiliser ce médicament.

### **3. Comment prendre Dailiport ?**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Ce médicament doit vous être prescrit uniquement par un médecin ayant l'expérience du traitement des patients transplantés.

Assurez-vous d'obtenir le même médicament à base de tacrolimus chaque fois que vous recevez votre ordonnance, sauf si votre spécialiste en transplantation a accepté de changer pour un autre médicament à base de tacrolimus. Ce médicament doit être pris une fois par jour. Si l'aspect de ce médicament n'est pas le même que d'habitude, ou si les instructions posologiques ont changé, parlez-en dès que possible à votre médecin ou à votre pharmacien afin de vous assurer que vous avez le bon médicament.

La dose d'attaque pour prévenir le rejet de votre organe transplanté sera déterminée par votre médecin et calculée en fonction de votre poids corporel. Les premières doses journalières immédiatement après la transplantation sont généralement de 0,10 - 0,30 mg par kg de poids corporel par jour en fonction de l'organe transplanté. Les mêmes doses peuvent être utilisées dans le traitement du rejet.

Votre dose dépend de votre état général et des autres médicaments immunosuppresseurs que vous prenez.

Suite à l'initiation de votre traitement avec Dailiport, des analyses de sang seront effectuées fréquemment par votre médecin afin de définir la dose correcte. Ensuite, votre médecin demandera des analyses de sang régulières pour déterminer la dose correcte et adapter la posologie périodiquement. En général, votre médecin diminuera la dose de Dailiport lorsque votre état sera stabilisé. Il vous expliquera avec précision combien de gélules vous devez prendre.

Vous devrez prendre Dailiport tous les jours aussi longtemps que vous aurez besoin d'une immunosuppression pour prévenir le rejet de votre organe transplanté. Vous devez rester en contact régulier avec votre médecin.

Dailiport doit être pris par voie orale une fois par jour le matin. Prenez Dailiport à jeun ou

2 à 3 heures après un repas. Attendez au moins 1 heure avant le prochain repas. Prenez les gélules immédiatement après les avoir sorties de la plaquette. Les gélules doivent être avalées **entières** avec un verre d'eau. Ne pas avaler le dessicant contenu dans le suremballage en aluminium.

#### **Si vous avez pris plus de Dailiport que vous n'auriez dû**

Si vous avez pris accidentellement trop de Dailiport, contactez immédiatement votre médecin ou le service d'urgences de l'hôpital le plus proche.

Si vous avez utilisé ou pris trop de Dailiport, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

#### **Si vous oubliez de prendre Dailiport**

Si vous avez oublié de prendre vos gélules de Dailiport le matin, prenez-les le plus tôt possible le même jour. Ne prenez pas de double dose le lendemain matin pour compenser la gélule que vous avez oublié de prendre.

#### **Si vous arrêtez de prendre Dailiport**

L'arrêt du traitement par Dailiport peut augmenter le risque de rejet de votre organe transplanté. N'arrêtez pas le traitement, sauf si votre médecin vous le dit.

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

## **4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?**

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

Dailiport diminue les mécanismes de défense de votre organisme (système immunitaire) qui ne seront pas aussi efficaces pour combattre les infections. Ainsi, vous êtes susceptible de développer davantage d'infections pendant que vous prenez Dailiport. Certaines infections peuvent être graves ou mortelles et peuvent inclure des infections causées par des bactéries, des virus, des champignons, des parasites ou d'autres infections. Informez immédiatement votre médecin si vous présentez des signes d'infection, notamment :

- Fièvre, toux, maux de gorge, sensation de faiblesse ou de malaise général.
- Perte de mémoire, troubles de la pensée, difficultés à marcher ou perte de vision - ces symptômes peuvent être dus à une infection cérébrale très rare et grave, qui peut être mortelle (leucoencéphalopathie multifocale progressive ou LEMP).

Des effets sévères peuvent apparaître, y compris des réactions allergiques et anaphylactiques. Des tumeurs bénignes et malignes ont été observées après le traitement par Dailiport.

#### **Veillez informer votre médecin immédiatement si vous avez ou si vous pensez avoir un des effets indésirables suivants :**

Effets indésirables sévères fréquents (pouvant toucher 1 personne sur 10 au maximum) :

- une perforation gastro-intestinale : forte douleur abdominale accompagnée ou non d'autres symptômes tels que frissons, fièvre, nausées ou vomissements.
- un fonctionnement insuffisant de votre organe transplanté.
- une vision trouble.

Effets indésirables sévères peu fréquents (pouvant toucher 1 personne sur 100 au maximum) :

- une microangiopathie thrombotique (lésions des plus petits vaisseaux sanguins) y compris un syndrome hémolytique et urémique, une maladie ayant les symptômes suivants : pas ou faible production d'urine (insuffisance rénale aiguë), fatigue extrême, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse), saignements ou bleus anormaux et signes d'infection.

Effets indésirables sévères rares (pouvant toucher 1 personne sur 1 000 au maximum) :

- un Purpura Thrombotique Thrombocytopénique: une maladie impliquant des lésions des plus petits vaisseaux sanguins et caractérisée par de la fièvre et des bleus sous la peau, pouvant apparaître comme des points rouges localisés, avec ou sans fatigue extrême inexpliquée, une confusion, un jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse), avec des symptômes d'insuffisance rénale aiguë (pas ou faible production d'urine), une perte de la vision et des convulsions.
- un syndrome de nécrolyse épidermique toxique : lésions bulleuses et érosives de la peau ou des muqueuses, peau rouge et gonflée qui se détache sur une grande partie du corps.
- une cécité.

Effets indésirables sévères très rares (pouvant toucher 1 personne sur 10 000 au maximum) :

- un syndrome de Stevens-Johnson : douleur cutanée très répandue inexpliquée, gonflement de la face, maladie grave avec formation de vésicules sur la peau, la bouche, les yeux, les organes génitaux, urticaire, gonflement de la langue, éruption cutanée rouge ou violette qui se diffuse, desquamation de la peau.
- des torsades de pointes : modification de la fréquence cardiaque qui peut, ou pas, être accompagnée de symptômes tels qu'une douleur dans la poitrine (angine), évanouissement, vertige ou nausées, palpitations (sentir les battements de coeur) et difficulté à respirer.

Effets indésirables sévères – fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

- des infections opportunistes (bactériennes, fongiques, virales et à protozoaires) : diarrhée prolongée, fièvre et gorge irritée.
- des tumeurs bénignes et malignes résultant d'une immunodépression ont été rapportées.
- des cas d'érythroblastopénie acquise (réduction très importante du nombre de globules rouges), d'anémie hémolytique (diminution du nombre de globules rouges du fait de leur dégradation anormale accompagnée de fatigue) et de neutropénie fébrile (diminution du type de globules blancs qui combattent les infections, accompagnée de fièvre) ont été rapportés. On ne connaît pas exactement à quelle fréquence surviennent ces effets secondaires. Vous pouvez ne pas avoir de symptôme ou, selon la sévérité de la maladie, vous pouvez ressentir : fatigue, apathie, pâleur anormale de la peau (teint pâle), souffle court, vertige, mal de tête, douleur dans la poitrine et froideur dans les mains et les pieds.
- des cas d'agranulocytose (diminution très importante du nombre de globules blancs accompagnée d'ulcères dans la bouche, de fièvre et d'infection(s)). Vous pouvez ne pas avoir de symptôme ou vous pouvez ressentir une fièvre soudaine, une rigidité et une gorge irritée.
- des réactions allergiques et anaphylactiques avec les symptômes suivants : une éruption cutanée soudaine qui démange (urticaire), gonflement des mains, des pieds, des chevilles, de la face, des lèvres, de la bouche ou de la gorge (qui peut entraîner des difficultés à avaler ou à respirer) et vous pouvez ressentir que vous allez vous évanouir.
- un syndrome d'Encéphalopathie Postérieure Réversible (SEPR) : maux de tête, confusion, modifications de l'humeur, convulsions et troubles de la vision. Ils pourraient être les signes d'un trouble appelé Syndrome d'Encéphalopathie Postérieure Réversible, qui a été rapporté chez certains patients traités par tacrolimus.
- une neuropathie optique (anomalie du nerf optique) : problèmes au niveau de votre vision tels qu'une vision trouble, un changement de la vision des couleurs, des difficultés à voir les détails ou restriction de votre champ de vision.

Les effets indésirables listés ci-dessous peuvent également apparaître sous Dailiport et pourraient être sévères :

Effets indésirables très fréquents (peuvent toucher plus de 1 personne sur 10) :

- Augmentation du taux de sucre dans le sang, diabète sucré, augmentation du taux de potassium dans le sang

- Insomnies
- Tremblements, maux de tête
- Hypertension
- Anomalies des tests de la fonction hépatique
- Diarrhées, nausées
- Troubles rénaux

Effets indésirables fréquents (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Diminution du nombre de cellules sanguines (plaquettes, globules rouges ou globules blancs), augmentation du nombre de globules blancs, modification du nombre de globules rouges (vues dans les analyses sanguines)
- Diminution du taux sanguin de magnésium, phosphate, potassium, calcium ou sodium, surcharge hydrique, augmentation du taux d'acide urique ou des lipides dans le sang, diminution de l'appétit, augmentation de l'acidité dans le sang, autres modifications des sels minéraux dans le sang (vues dans les analyses sanguines)
- Signes d'anxiété, confusion et désorientation, dépression, modifications de l'humeur, cauchemars, hallucinations, troubles mentaux
- Convulsions, troubles de la conscience, fourmillements et engourdissement (parfois douloureux) dans les mains et les pieds, vertiges, difficultés à écrire, troubles du système nerveux
- Vision trouble, augmentation de la sensibilité à la lumière, troubles oculaires
- Bourdonnements dans les oreilles
- Diminution du flux sanguin dans les vaisseaux du cœur, augmentation de la fréquence cardiaque
- Saignements, obstruction partielle ou complète des vaisseaux sanguins, hypotension
- Essoufflement, affections du tissu pulmonaire, accumulation de liquide autour des poumons, inflammation du pharynx, toux, état pseudo-grippal
- Troubles gastriques tels qu'inflammation ou ulcère provoquant des douleurs abdominales ou des diarrhées, saignement dans l'estomac, inflammation ou ulcère dans la bouche, accumulation de liquide dans l'abdomen, vomissements, douleur abdominale, indigestion, constipation, flatulences (« gaz »), ballonnements, selles molles
- Troubles des canaux biliaires, coloration jaune de la peau due à des troubles hépatiques, atteinte du tissu hépatique et inflammation du foie
- Démangeaisons, éruptions, perte de cheveux, acné, transpiration excessive
- Douleurs dans les articulations, les membres, le dos et les pieds, spasmes musculaires
- Insuffisance du fonctionnement des reins, diminution de la production d'urine, gêne ou douleur à la miction
- Faiblesse générale, fièvre, accumulation de liquide dans le corps, douleur et gêne, augmentation de l'enzyme phosphatase alcaline dans le sang, prise de poids, altération de la perception de la température

Effets indésirables peu fréquents (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- Anomalies de la coagulation, diminution du nombre de tous les types de cellules sanguines (vues dans les analyses sanguines)
- Déshydratation, impossibilité d'uriner
- Anomalies des résultats des analyses sanguines : diminution des taux de protéines ou de sucre, augmentation du taux de phosphates, augmentation de l'enzyme lactate déshydrogénase
- Coma, hémorragie cérébrale, accident vasculaire cérébral, paralysie, troubles cérébraux, troubles de l'élocution et du langage, problèmes de mémoire
- Opacité du cristallin, troubles de l'audition
- Battements irréguliers du cœur, arrêt cardiaque, diminution du fonctionnement de votre cœur, affection du muscle cardiaque, augmentation du volume du cœur, accélération du rythme cardiaque, anomalies de l'ECG, anomalies du pouls et de la fréquence cardiaque
- Caillot sanguin dans une veine d'un membre, choc
- Difficultés à respirer, troubles des voies respiratoires, asthme
- Occlusion intestinale, augmentation du taux de l'enzyme amylase dans le sang, reflux du



- contenu de l'estomac dans la gorge, évacuation gastrique retardée
- Inflammation de la peau, sensation de brûlure au soleil
- Troubles articulaires
- Règles douloureuses et pertes menstruelles anormales
- Défaillance multiple d'organes, maladie d'allure grippale, augmentation de la sensibilité à la chaleur et au froid, sensation d'oppression dans la poitrine, sensation d'énervement, impression de ne pas être dans son état normal, perte de poids

Effets indésirables rares (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

- Petits saignements cutanés dus à des caillots sanguins
- Augmentation de la raideur musculaire
- Surdité
- Accumulation de liquide autour du cœ ur
- Difficultés respiratoires aiguës
- Formation d'un kyste dans le pancréas
- Troubles de la circulation sanguine dans le foie
- Maladie grave avec formation de vésicules sur la peau, dans la bouche, au niveau des yeux et des organes génitaux, développement excessif du système pileux
- Soif, chutes, sensation d'oppression dans la poitrine, diminution de la mobilité, ulcère

Effets indésirables très rares (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

- Faiblesse musculaire
- Anomalies de l'imagerie cardiaque
- Insuffisance hépatique
- Miction douloureuse avec du sang dans les urines
- Augmentation du tissu adipeux

#### **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 l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, [www.afmps.be](http://www.afmps.be), Division Vigilance: Site internet: [www.notifieruneffetindesirable.be](http://www.notifieruneffetindesirable.be), e-mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto:adr@fagg-afmps.be). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### **5. Comment conserver Dailiport ?**

Tenir 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 plaquette et le sachet après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Utilisez toutes les gélules dans l'année suivant l'ouverture du sachet en aluminium et avant la date de péremption.

A conserver dans l'emballage d'origine (sachet en aluminium)   l'abri de la lumière et de l'humidité.

Prenez la gélule immédiatement après l'avoir enlevée de la plaquette.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni 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 Dailiport**

- La substance active est le tacrolimus. Chaque gélule contient 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg ou 5 mg de tacrolimus (sous forme de monohydrate).
- Les autres composants sont :

*Composition de la gélule* : éthylcellulose, hypromellose, lactose, stéarate de magnésium.

*Enveloppe de la gélule* :

**0,5 mg et 2 mg gélules**

Bleu brillant FCF (E 133), Rouge allura AC (E 129), dioxyde de titane (E 171), Jaune orangé S (E 110), gélatine, tartrazine (E 102).

**1 mg et 3 mg gélules**

Bleu brillant FCF (E 133), Rouge allura AC (E 129), dioxyde de titane (E 171), Jaune orangé S (E 110), gélatine.

**5 mg gélules**

Bleu brillant FCF (E 133), Rouge allura AC (E 129), dioxyde de titane (E 171), Jaune orangé S (E 110), gélatine, érythrosine (E 127).

*Encre d'impression* :

Gomme laque, laque aluminique Rouge allura AC (E 129), laque aluminique Bleu brillant FCF (E 133), laque aluminique Jaune orangé S (E 110), propylène glycol (E 1520), lécithine (de soja), siméticone

**1 mg, 3 mg et 5 mg gélules**

Voir la rubrique 2 « Dailiport contient du lactose, des colorants azoïques, contenant du sodium, et du soja »

**0,5 mg et 2 mg gélules**

Voir la rubrique 2 « Dailiport contient du lactose, des colorants azoïques, contenant du sodium, et du soja »

### **Aspect de Dailiport et contenu de l'emballage extérieur**

**0,5 mg gélules**

Gélules en gélatine de taille 5 avec un corps brun clair et un capuchon jaune clair, imprimée en noir avec « 0,5 mg », contenant de la poudre blanche à jaunâtre ou de la poudre compactée (longueur 10,7 – 11,5 mm).

**1 mg gélules**

Gélules en gélatine de taille 4 avec un corps brun clair et un capuchon blanc, imprimée en noir avec « 1 mg », contenant de la poudre blanche à jaunâtre ou de la poudre compactée (longueur 14,0 – 14,6 mm).

**2 mg gélules**

Gélules en gélatine de taille 3 avec un corps brun clair et un capuchon vert foncé, imprimée en noir avec « 2 mg », contenant de la poudre blanche à jaunâtre ou de la poudre compactée (longueur 15,6 – 16,2 mm).

**3 mg gélules**

Gélules en gélatine de taille 2 avec un corps brun clair et un capuchon orange clair, imprimée en noir avec « 3 mg », contenant de la poudre blanche à jaunâtre ou de la poudre compactée (longueur 17,7 – 18,3 mm).

**5 mg gélules**

Gélules en gélatine de taille 0 avec un corps brun clair et un capuchon rose, imprimée en noir avec « 5 mg », contenant de la poudre blanche à jaunâtre ou de la poudre compactée (longueur 21,4 – 22,0 mm).

Plaquette en PVC/PVDC//Aluminium avec dessicant scellé dans un sachet en aluminium.  
Le dessicant ne doit pas être avalée.

Conditionnements : 30, 50, 60 (2x30) et 100 (2x50) gélules en plaquette et 30x1, 50x1, 60x1 (2x30) et 100x1 (2x50) gélules en plaquettes unitaires perforées.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant**

*Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché :*

Sandoz nv/sa, Telecom Gardens, Medialaan 40, B-1800 Vilvoorde

*Fabricant :*

Lek Pharmaceuticals d.d., Trimlini 2D, 9220 Lendava, Slovénie

**Mode de délivrance**

Médicament sur prescription médicale

**Numéros d'Autorisation de mise sur le marché**

Dailiport 0,5 mg: BE547742

Dailiport 1 mg: BE547706

Dailiport 2 mg: BE547715

Dailiport 3 mg: BE547724

Dailiport 5 mg: BE547733

**Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :**

AT	Dailiport 0,5 mg - 1 mg - 2 mg - 3 mg - 5 mg - Hartkapseln, retardiert
BE	Dailiport 0,5 mg- 1 mg - 2 mg - 3 mg - 5 mg harde capsules met verlengde afgifte / gélules à libération prolongée / Hartkapseln, retardiert
CZ	Dailiport
DE	Dailiport 0,5 mg - 1 mg - 2 mg - 3 mg - 5 mg Hartkapseln, retardiert
DK	Dailiport
EE	Dailiport
FI	Dailiport 0,5 mg - 1 mg - 2 mg - 3 mg - 5 mg kovat depotkapselit
IS	Dailiport
LT	Dailiport 0,5 mg - 1 mg - 2 mg - 3 mg - 5 mg pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės
LV	Dailiport 0,5 mg - 1 mg - 2 mg - 3 mg - 5 mg ilgstošās darbības cietās kapsulas
NL	Dailiport 0,5 mg - 1 mg - 2 mg - 3 mg - 5 mg, harde capsules met verlengde afgifte
NO	Dailiport 0,5 mg - 1 mg - 2 mg - 3 mg - 5 mg depotkapsler, harde
PL	Dailiport
PT	Dailiport
SE	Dailiport
SI	Dailiport 0,5 mg - 1 mg - 3 mg - 5 mg trde kapsule s podaljšanim sproščanjem
SK	Dailiport 0,5 mg - 1 mg - 3 mg - 5 mg
UK (NI)	Dailiport 0.5 mg - 1 mg - 2 mg - 3 mg - 5 mg prolonged-release hard capsules

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 04/2024**