

## NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

<b>Pramipexol EG 0,26 mg comprimés à libération prolongée</b>
<b>Pramipexol EG 0,52 mg comprimés à libération prolongée</b>
<b>Pramipexol EG 1,05 mg comprimés à libération prolongée</b>
<b>Pramipexol EG 1,57 mg comprimés à libération prolongée</b>
<b>Pramipexol EG 2,10 mg comprimés à libération prolongée</b>
<b>Pramipexol EG 2,62 mg comprimés à libération prolongée</b>
<b>Pramipexol EG 3,15 mg comprimés à libération prolongée</b>

pramipexole

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

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

Pramipexol EG contient la substance active pramipexole et appartient à un groupe de médicaments appelés agonistes dopaminergiques qui stimulent les récepteurs dopaminergiques au niveau du cerveau. La stimulation des récepteurs dopaminergiques déclenche des impulsions nerveuses dans le cerveau qui contribuent au contrôle des mouvements du corps.

Pramipexol EG est utilisé dans le traitement des symptômes de la maladie de Parkinson primaire chez l'adulte. Il peut être utilisé seul ou en association avec la lévodopa (un autre médicament pour la maladie de Parkinson).

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

#### **Ne prenez jamais Pramipexol EG**

- si vous êtes allergique au pramipexole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

#### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Pramipexol EG. Informez votre médecin si vous présentez (avez présenté) ou développez quelconques affections ou symptômes, en particulier ceux indiqués ci-dessous:

- maladie des reins.
- hallucinations (voir, entendre ou ressentir des choses qui n'existent pas). La plupart des hallucinations sont visuelles.
- dyskinésie (p. ex. mouvements incontrôlés anormaux des membres). Si vous présentez une maladie

de Parkinson avancée et si vous prenez également de la lévodopa, vous pouvez développer une dyskinésie pendant la période d'augmentation des doses de Pramipexol EG.

- dystonie (incapacité à garder votre corps et votre cou bien droit et vertical (dystonie axiale)). En particulier, vous pouvez présenter une flexion de la tête et du cou vers l'avant (également appelée antécolis), une flexion de la partie basse du dos vers l'avant (également appelée camptocormie) ou une flexion du dos vers le côté (également appelée pleurothotonus ou syndrome de la tour de Pise).
- somnolence et accès de sommeil d'apparition soudaine.
- psychose (p. ex. comparable aux symptômes de la schizophrénie).
- troubles de la vue. Vos yeux devront être examinés à intervalles réguliers au cours du traitement par Pramipexol EG.
- maladie sévère du cœur ou des vaisseaux sanguins. Votre pression artérielle devra être contrôlée régulièrement, en particulier au début du traitement. Ces précautions sont destinées à éviter une hypotension orthostatique (chute de la pression artérielle en se levant).

Informez votre médecin si vous ou votre famille/dispensateur de soins remarquez que vous développez des besoins impérieux ou des envies de vous comporter d'une manière inhabituelle et que vous ne pouvez pas résister à l'impulsion, l'envie ou la tentation d'effectuer certaines activités qui pourraient être néfastes pour vous-même ou pour les autres. Ces comportements sont appelés des troubles du contrôle des impulsions et peuvent inclure des comportements tels qu'une dépendance aux jeux d'argent, une alimentation ou des dépenses excessives, une libido anormalement élevée ou préoccupation avec une augmentation des pensées ou des sentiments à caractère sexuel. Votre médecin devra peut-être adapter votre dose ou arrêter votre traitement.

Informez votre médecin si vous ou votre famille/dispensateur de soins remarquez que vous développez une manie (agitation, sentiment d'exaltation ou de surexcitation) ou un délire (diminution de l'attention, confusion, perte de contact avec la réalité). Votre médecin devra peut-être adapter votre dose ou arrêter votre traitement.

Informez votre médecin si vous développez des symptômes tels que dépression, apathie, anxiété, fatigue, transpiration ou douleurs après avoir arrêté ou réduit votre traitement par Pramipexol EG. Si les troubles persistent au-delà de quelques semaines, votre médecin devra peut-être ajuster votre traitement.

Informez votre médecin si vous développez une incapacité à garder votre corps et votre cou bien droit et vertical (dystonie axiale). Si tel est le cas, votre médecin voudra peut-être adapter ou changer votre médicament.

Les comprimés à libération prolongée de Pramipexol EG sont des comprimés spécialement conçus pour que la substance active soit progressivement libérée après l'ingestion du comprimé. Des morceaux du comprimé peuvent parfois passer et se retrouver dans les selles (fèces) et peuvent ressembler à des comprimés entiers. Informez votre médecin si vous trouvez des morceaux de comprimés dans vos selles.

### **Enfants et adolescents**

L'utilisation de Pramipexol EG n'est pas recommandée chez l'enfant ou l'adolescent âgé de moins de 18 ans.

### **Autres médicaments et Pramipexol EG**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci inclut les médicaments, les préparations à base de plantes, les aliments naturels ou les compléments alimentaires que vous avez obtenus sans ordonnance.

Vous devez éviter de prendre Pramipexol EG simultanément à des antipsychotiques.

Adressez-vous à votre médecin si vous prenez les médicaments suivants:

- la cimétidine (pour traiter l'excès d'acidité gastrique et d'ulcère gastrique)
- l'amantadine (qui peut être utilisée pour traiter la maladie de Parkinson)
- la mexilétine (pour traiter les battements irréguliers du cœur, une affection connue sous le nom d'arythmie ventriculaire)

- la zidovudine (qui peut être utilisée pour traiter le syndrome d'immunodéficience acquise (SIDA), une maladie du système immunitaire humain)
- le cisplatine (pour traiter divers types de cancer)
- la quinine (qui peut être utilisée pour la prévention des crampes nocturnes douloureuses des jambes et pour le traitement d'un type de paludisme appelé paludisme à P. falciparum (forme maligne du paludisme))
- le procainamide (pour traiter les battements irréguliers du cœur)

Si vous prenez de la lévodopa, il est recommandé de réduire la dose de lévodopa lorsque vous commencez un traitement par Pramipexol EG.

Soyez prudent lorsque vous utilisez des médicaments qui vous calment (ont un effet sédatif) ou si vous buvez de l'alcool. Dans ces cas-là, Pramipexol EG peut affecter votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

### **Pramipexol EG avec des aliments, boissons et de l'alcool**

Vous devez prendre des précautions si vous buvez de l'alcool pendant un traitement par Pramipexol EG.

Pramipexol EG peut être pris pendant ou en dehors des repas.

### **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. Votre médecin discutera alors avec vous afin de déterminer si vous devez continuer à prendre Pramipexol EG.

L'effet de Pramipexol EG sur l'enfant à naître n'est pas connu. Par conséquent, ne prenez pas Pramipexol EG si vous êtes enceinte, sauf si votre médecin vous recommande de le faire.

Pramipexol EG ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement. Pramipexol EG peut réduire la production de lait maternel. De même, le médicament peut passer dans le lait maternel et atteindre votre enfant. Si le traitement par Pramipexol EG est inévitable, l'allaitement devra être interrompu.

Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

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

Pramipexol EG peut provoquer des hallucinations (voir, entendre ou ressentir des choses qui n'existent pas). Si tel est le cas, vous devez vous abstenir de conduire ou d'utiliser des machines.

Pramipexol EG a été associé à une somnolence et des accès de sommeil d'apparition soudaine, en particulier chez les patients atteints de la maladie de Parkinson. Si vous présentez ces effets indésirables, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines. Vous devez informer votre médecin si cette situation se produit.

## **3. Comment prendre Pramipexol EG?**

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. Votre médecin vous indiquera le bon dosage.

### **Quand et comment prendre Pramipexol EG?**

Ne prenez les comprimés à libération prolongée de Pramipexol EG qu'une seule fois par jour et tous les jours à environ la même heure.

Vous pouvez prendre Pramipexol EG pendant ou en dehors des repas. Avalez les comprimés entiers avec de l'eau.

Ne pas mâcher, diviser ou écraser les comprimés à libération prolongée.

Si vous le faites quand même, il existe un danger de surdosage, dû à la libération trop rapide du médicament dans votre corps.

### Posologie

Durant la première semaine, la dose quotidienne habituelle est de 0,26 mg de pramipexole. La dose sera augmentée tous les 5-7 jours tel qu'indiqué par votre médecin, jusqu'à obtenir le contrôle de vos symptômes (dose d'entretien).

Schéma d'augmentation de la posologie des comprimés à libération prolongée de Pramipexol EG		
Semaine	Dose quotidienne (mg)	Nombre de comprimés
1	0,26	1 comprimé à libération prolongée de Pramipexol EG 0,26 mg
2	0,52	1 comprimé à libération prolongée de Pramipexol EG 0,52 mg ou 2 comprimés à libération prolongée de Pramipexol EG 0,26 mg
3	1,05	1 comprimé à libération prolongée de Pramipexol EG 1,05 mg ou 2 comprimés à libération prolongée de Pramipexol EG 0,52 mg ou 4 comprimés à libération prolongée de Pramipexol EG 0,26 mg

La dose d'entretien habituelle est de 1,05 mg par jour. Cependant, votre dose peut devoir être augmentée encore davantage. Si nécessaire, votre médecin peut augmenter votre dose jusqu'à un maximum de 3,15 mg de pramipexole par jour. Une dose d'entretien inférieure à un comprimé à libération prolongé de Pramipexol EG 0,26 mg par jour est également possible.

#### *Patients souffrant d'une maladie des reins*

Si vous souffrez d'une maladie des reins, votre médecin peut vous conseiller de prendre la dose initiale habituelle d'un comprimé à libération prolongée de 0,26 mg uniquement un jour sur deux pendant la première semaine. Ensuite, votre médecin peut augmenter la fréquence des prises à un comprimé à libération prolongée de 0,26 mg chaque jour. Si une augmentation supplémentaire de la dose est nécessaire, votre médecin peut l'ajuster par paliers de 0,26 mg de pramipexole.

Si vous présentez des problèmes rénaux graves, votre médecin devra peut-être vous prescrire un autre médicament à base de pramipexole. Si, au cours du traitement, vos problèmes rénaux s'aggravent, vous devez contacter votre médecin dès que possible.

#### *Si vous remplacez un traitement par comprimés de pramipexole (à libération immédiate)*

Votre médecin adaptera la dose de comprimés à libération prolongée de Pramipexol EG en fonction de la dose de comprimés de pramipexole (à libération immédiate) que vous preniez auparavant.

Prenez vos comprimés de pramipexole (à libération immédiate) comme d'habitude le jour précédant le changement du traitement. Ensuite, le lendemain matin, prenez vos comprimés à libération prolongée de Pramipexol EG et ne prenez plus de comprimés (à libération immédiate) de pramipexole.

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

Si, par accident, vous avez pris trop de Pramipexol EG,

- prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien, le Centre Antipoison (070/245.245) ou l'unité d'urgence de l'hôpital le plus proche pour obtenir des conseils.
- vous risquez d'avoir des vomissements, d'être agité ou de présenter tout autre effet indésirable décrit à la rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels?».

#### **Si vous oubliez de prendre Pramipexol EG**

Si vous oubliez de prendre une dose de Pramipexol EG mais que vous réalisez votre oubli dans les 12 heures qui suivent l'heure de prise habituelle, prenez votre comprimé immédiatement et prenez le suivant à l'heure habituelle.

Si vous réalisez votre oubli plus de 12 heures après l'heure de prise habituelle, prenez simplement la

dose unique suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

### **Si vous arrêtez de prendre Pramipexol EG**

N'arrêtez pas de prendre Pramipexol EG sans en avoir parlé au préalable à votre médecin. Si vous devez arrêter de prendre ce médicament, votre médecin réduira progressivement la posologie. Cela réduit les risques d'aggraver les symptômes.

Si vous souffrez de la maladie de Parkinson, vous ne devez pas interrompre brutalement le traitement par Pramipexol EG. Un arrêt soudain pourrait vous faire développer une maladie appelée syndrome malin des neuroleptiques qui peut constituer un risque majeur pour la santé. Les symptômes incluent:

- akinésie (perte des mouvements musculaires)
- rigidité musculaire
- fièvre
- instabilité de la pression artérielle
- tachycardie (augmentation de la fréquence cardiaque)
- confusion
- diminution du niveau de conscience (p. ex. coma)

Par ailleurs, l'arrêt de Pramipexol EG ou la diminution de la dose peut provoquer une affection médicale appelée syndrome de sevrage des agonistes dopaminergiques, qui peut se manifester par une dépression, une apathie, une anxiété, une fatigue, une sudation ou des douleurs. Contactez votre médecin si vous présentez ces symptômes.

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. L'évaluation de ces effets indésirables est basée sur les fréquences suivantes:

Vous pouvez présenter les effets indésirables suivants:

### **Très fréquent (peut toucher plus de 1 personne sur 10)**

- dyskinésie (p. ex. mouvements incontrôlés anormaux des membres)
- somnolence
- étourdissements
- nausées

### **Fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10)**

- envie de se comporter de façon inhabituelle
- hallucinations (voir, entendre ou ressentir des choses qui n'existent pas)
- confusion
- fatigue
- insomnie
- rétention d'eau, généralement dans les jambes (œdème périphérique)
- maux de tête
- hypotension (pression artérielle faible)
- rêves anormaux
- constipation
- déficience visuelle
- vomissements
- perte de poids y compris diminution de l'appétit

**Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100)**

- paranoïa (p. ex. peur excessive pour son propre bien-être)
- idées délirantes
- somnolence diurne excessive et accès de sommeil d'apparition soudaine
- amnésie (troubles de la mémoire)
- hyperkinésie (augmentation des mouvements et incapacité à rester immobile)
- prise de poids
- réactions allergiques (p. ex. éruption cutanée, démangeaisons, hypersensibilité)
- évanouissements
- insuffisance cardiaque (problèmes cardiaques pouvant causer un essoufflement ou un gonflement des chevilles)\*
- Sécrétion inappropriée de l'hormone antidiurétique\*
- agitation
- dyspnée (difficultés à respirer)
- hoquet
- pneumonie (infection des poumons)
- incapacité à résister à l'impulsion, l'envie ou la tentation de réaliser une action qui pourrait s'avérer néfaste pour vous ou pour d'autres personnes, pouvant inclure:
  - forte impulsion à jouer de l'argent excessivement en dépit de conséquences graves pour vous ou votre famille
  - intérêt sexuel altéré ou augmenté, et comportement préoccupant pour vous ou pour les autres, par exemple, une augmentation des pulsions sexuelles
  - dépenses ou achats excessifs incontrôlables
  - manger de façon excessive (manger de grosses quantités de nourriture dans un court laps de temps) ou manger de façon compulsive (manger plus de nourriture que d'habitude et plus qu'il n'en faut pour satisfaire votre faim)\*
- délire (diminution de l'attention, confusion, perte de contact avec la réalité)

**Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)**

- manie (agitation, sentiment d'exaltation ou de surexcitation)

**Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)**

Après avoir arrêté ou réduit votre traitement par Pramipexol EG: une dépression, une apathie, une anxiété, de la fatigue, de la transpiration ou des douleurs peuvent apparaître (appelé syndrome de sevrage des agonistes dopaminergiques ou SSAD).

**Informez votre médecin si vous développez un de ces comportements; il discutera avec vous des possibilités de gérer ou réduire les symptômes.**

Pour les effets indésirables suivis d'un \*, une estimation précise de la fréquence n'est pas possible, puisque ces effets indésirables n'ont pas été observés parmi les 2 762 patients inclus dans les essais cliniques et traités par pramipexole. La catégorie de fréquence n'est probablement pas supérieure à « peu fréquent ».

**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: **Belgique:** 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). **Luxembourg:** Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la Pharmacie et des Médicaments de la Direction de la Santé: [www.guichet.lu/pharmacovigilance](http://www.guichet.lu/pharmacovigilance). En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

**5. Comment conserver Pramipexol EG?**

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 et la plaquette après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation concernant la température. A conserver dans l'emballage extérieur d'origine à l'abri de l'humidité.

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 Pramipexol EG

La substance active est le pramipexole.

Chaque comprimé contient 0,26 mg de pramipexole sous forme de 0,375 mg de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté.

Chaque comprimé contient 0,52 mg de pramipexole sous forme de 0,75 mg de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté.

Chaque comprimé contient 1,05 mg de pramipexole sous forme de 1,5 mg de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté.

Chaque comprimé contient 1,57 mg de pramipexole sous forme de 2,25 mg de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté.

Chaque comprimé contient 2,10 mg de pramipexole sous forme de 3 mg de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté.

Chaque comprimé contient 2,62 mg de pramipexole sous forme de 3,75 mg de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté.

Chaque comprimé contient 3,15 mg de pramipexole sous forme de 4,5 mg de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté.

Les autres composants sont l'hypromellose, l'hydrogénophosphate de calcium, le stéarate de magnésium, la silice colloïdale anhydre.

### Aspect de Pramipexol EG et contenu de l'emballage extérieur

Les comprimés mesurent 9 mm, sont blancs ou presque blancs, ronds, avec surface plane, ont des bords biseautés et portent l'inscription 026 sur une face.

Les comprimés mesurent 10 mm, sont blancs ou presque blancs, ronds et biconvexes et portent l'inscription 052 sur une face.

Les comprimés mesurent 10 mm, sont blancs ou presque blancs, ronds et biconvexes et portent l'inscription 105 sur une face.

Les comprimés mesurent 10 mm, sont blancs ou presque blancs, ronds, et biconvexes et portent l'inscription 157 sur une face.

Les comprimés mesurent 10 mm, sont blancs ou presque blancs, ronds et biconvexes et portent l'inscription 210 sur une face.

Les comprimés mesurent 10 mm, sont blancs ou presque blancs, ronds et biconvexes et portent l'inscription 262 sur une face.

Les comprimés mesurent 11 mm, sont blancs ou presque blancs, ronds, avec surface plane, présentent des bords biseautés et portent l'inscription 315 sur une face.

Plaquette en Al/OPA-Al-PVC

0,26 mg pramipexole: 10, 30 et 100 comprimés à libération prolongée

0,52 mg pramipexole: 10, 30 et 100 comprimés à libération prolongée

1,05 mg pramipexole: 10, 30 et 100 comprimés à libération prolongée

1,57 mg pramipexole: 30 et 100 comprimés à libération prolongée  
2,10 mg pramipexole: 10, 30 et 100 comprimés à libération prolongée  
2,62 mg pramipexole: 10, 30 et 100 comprimés à libération prolongée  
3,15 mg pramipexole: 30 et 100 comprimés à libération prolongée

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*

EG (Eurogenerics) SA - Esplanade Heysel b22 - 1020 Bruxelles

#### *Fabricant*

Ferrer Internacional, S.A. - Joan Buscallà 1-9, 08173 Sant Cugat del Vallès (Barcelona), Espagne  
Laboratorios NORMON, S.A. - Ronda de Valdecarrizo, 6., 28760 – Tres Cantos – Madrid, Espagne  
STADA Arzneimittel AG - Stadastraße 2 -18,61118 Bad Vilbel, Allemagne  
STADA Arzneimittel GmbH - Muthgasse 36/2, 1190 Vienne, Autriche

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

SE Pramipexol STADA 0,26/0,52/1,05/1,57/2,10/2,62/3,15 mg depottabletter  
AT Pramipexol STADA 0,26/0,52/1,05/1,57/2,10/2,62/3,15 mg Retardtabletten  
DE Pramipexol AL 0,26/0,52/1,05/1,57/2,10/2,62/3,15 mg Retardtabletten  
BE Pramipexol EG 0,26/0,52/1,05/1,57/2,10/2,62/3,15 mg comprimés à libération prolongée  
DK Pramipexol STADA  
FI Pramipexol STADA 0,26/0,52/1,05/1,57/2,10/2,62/3,15 mg depottabletti  
IT PRAMIPEXOLO EG STADA  
IS Pramipexol STADA 0,26/0,52/1,05/1,57/2,10/2,62/3,15 mg forðatöflur  
LU Pramipexol EG 0,26/0,52/1,05/1,57/2,10/2,62/3,15 mg comprimés à libération prolongée

### **Numéros d'autorisation de mise sur le marché:**

Pramipexol EG 0,26 mg comprimés à libération prolongée: BE543297  
Pramipexol EG 0,52 mg comprimés à libération prolongée: BE543306  
Pramipexol EG 1,05 mg comprimés à libération prolongée: BE543315  
Pramipexol EG 1,57 mg comprimés à libération prolongée: BE543324  
Pramipexol EG 2,10 mg comprimés à libération prolongée: BE543333  
Pramipexol EG 2,62 mg comprimés à libération prolongée: BE543342  
Pramipexol EG 3,15 mg comprimés à libération prolongée: BE543351

**Mode de délivrance:** sur prescription médicale.

**La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée/révisée est 10/2023 / 06/2024.**