

B. NOTICE

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Catapressan 150 microgrammes comprimés chlorhydrate de clonidine

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- 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 leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice

Dans cette notice

1. Qu'est-ce que CATAPRESSAN 150 MICROGRAMMES COMPRIMÉS et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CATAPRESSAN 150 MICROGRAMMES COMPRIMÉS
3. Comment prendre CATAPRESSAN 150 MICROGRAMMES COMPRIMÉS
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CATAPRESSAN 150 MICROGRAMMES COMPRIMÉS
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE CATAPRESSAN 150 MICROGRAMMES COMPRIMÉS ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

CATAPRESSAN contient comme substance active le chlorhydrate de clonidine, une substance abaissant la tension artérielle.

Ce médicament est utilisé pour traiter une tension artérielle élevée.

CATAPRESSAN est prescrit soit seul, soit en association avec d'autres médicaments abaissant la tension.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CATAPRESSAN 150 MICROGRAMMES COMPRIMÉS

Ne prenez jamais CATAPRESSAN

- Si vous êtes allergique au chlorhydrate de clonidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous souffrez d'une intolérance au sucre lactose.
- Si vous souffrez de certaines maladies du cœur (consultez votre médecin).

Faites attention avec CATAPRESSAN

- Prenez votre médicament régulièrement et sans interruption. Ne cessez le traitement que sous contrôle médical: la dose doit être diminuée progressivement.
- Dans certaines maladies, notamment des reins, du cœur ou des vaisseaux sanguins, le médecin réduira les doses.
- En cas de traitement prolongé, un examen des yeux est recommandé.

- Si vous devez subir une intervention chirurgicale, informez d'abord l'anesthésiste que vous utilisez du CATAPRESSAN. N'arrêtez pas le traitement mais prenez une dose 6 heures avant l'opération.
- L'arrêt d'un traitement combiné de CATAPRESSAN et d'un bêta-bloquant se fera sous contrôle médical, en supprimant le bêta-bloquant plusieurs jours avant d'entamer la réduction progressive des doses de CATAPRESSAN.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique " *Autres médicaments et CATAPRESSAN*".

Veuillez consulter votre médecin si une des mises en garde mentionnées ci-dessus est d'application pour vous, ou si elle l'a été dans le passé.

Autres médicaments et CATAPRESSAN

L'usage simultané de certains médicaments peut augmenter l'effet de CATAPRESSAN:

- autres médicaments contre la tension artérielle élevée (antihypertenseurs)

L'usage simultané de certains médicaments peut diminuer l'effet de CATAPRESSAN:

- certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques)
- médicaments utilisés dans le traitement des psychoses (neuroleptiques)
- médicaments contre l'inflammation (anti-inflammatoires non stéroïdiens)

L'usage simultané de certains médicaments peut accentuer l'effet calmant de CATAPRESSAN:

- médicaments contre les angoisses
- somnifères
- calmants

L'usage simultané de certains médicaments et de CATAPRESSAN peut accentuer l'abaissement du rythme cardiaque:

- digoxine (contre l'insuffisance cardiaque)
- bêta-bloquants (certains autres médicaments contre la tension artérielle élevée)

L'arrêt d'un traitement combiné de CATAPRESSAN et d'un bêta-bloquant se fera sous contrôle médical à cause du risque d'augmentation brusque de la tension artérielle. Dès lors, on déconseille l'administration concomitante de bêta-bloquants et de CATAPRESSAN.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament.

CATAPRESSAN avec les aliments et boissons

Évitez la prise de boissons alcoolisées pendant le traitement. L'alcool renforce l'effet calmant du CATAPRESSAN.

Grossesse, allaitement et fécondité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. N'utilisez pas ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement, sauf avis contraire du médecin.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Si vous souffrez d'étourdissement, de sédation ou de troubles de l'acuité visuelle pendant l'utilisation de CATAPRESSAN, ne conduisez pas de véhicule et n'utilisez pas de machines.

CATAPRESSAN contient du lactose.

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

3. COMMENT PRENDRE CATAPRESSAN 150 MICROGRAMMES COMPRIMÉS

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

Dose recommandée

- Commencer par ½ à 1 comprimé 2 fois par jour.
- Si nécessaire, après 2 à 4 semaines, le médecin augmentera progressivement la dose, par paliers de ½ comprimé. La dose fixée par le médecin est généralement de 2 à 3 comprimés par jour, et ne dépasse que rarement 4 comprimés par jour.

Si vous souffrez d'une diminution grave du fonctionnement des reins ou de certaines maladies du cœur ou des vaisseaux sanguins, le médecin peut réduire la dose du médicament ainsi que le nombre de doses par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Ne pas administrer aux enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Mode d'administration

Avalez les comprimés sans les croquer, avec un peu de liquide.

Si vous avez pris plus de CATAPRESSAN que vous n'auriez dû

- Si vous avez pris trop de CATAPRESSAN, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoison (070/245.245).
- Symptômes: une constriction de la pupille, de la léthargie, un rythme cardiaque lent, une tension artérielle basse ou élevée, une température corporelle trop basse, de la somnolence, une respiration faible.

Si vous oubliez de prendre CATAPRESSAN

Consultez votre médecin: les mesures à prendre dépendent fortement de la posologie et des traitements associés.

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

Si vous arrêtez de prendre CATAPRESSAN

N'arrêtez pas le traitement de votre propre initiative, vu le risque d'une remontée brusque de la tension après une administration prolongée de CATAPRESSAN.

L'arrêt du traitement ne se fera que sous contrôle médical, par une diminution progressive des doses (en diminuant de moitié tous les 3 jours et en terminant par ½ comprimé par jour).

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, CATAPRESSAN peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La plupart des effets indésirables sont sans gravité et s'estompent au fur et à mesure du traitement.

Très fréquent (chez plus de 1 patient sur 10)

- étourdissements
- sédation
- sécheresse de la bouche
- chute de la tension artérielle lors du passage en position debout

Fréquent (chez 1 à 10 patients sur 100)

- céphalées
- fatigue
- constipation
- nausées, vomissement
- douleur de la glande salivaire
- troubles érectiles
- dépression
- troubles du sommeil

Peu fréquent (chez 1 à 10 patients sur 1.000)

- rythme cardiaque lent
- sensation cutanée anormale (paresthésie)
- prurit, rash, urticaire
- syndrome de Raynaud (troubles de la circulation sanguine dans les pieds et les mains, causant par exemple une décoloration des doigts)
- malaise
- cauchemars
- hallucinations, troubles de la perception

Rare (chez 1 à 10 patients sur 10.000)

- troubles de la conduction nerveuse du cœur
- diminution du flux des larmes
- symptômes d'une obstruction des intestins
- perte de cheveux
- augmentation de volume des glandes mammaires chez l'homme
- augmentation transitoire du taux sanguin du sucre glucose

Fréquence indéterminée (l'incidence ne peut être estimée sur base des données disponibles)

- rythme cardiaque lent et irrégulier
- troubles de l'acuité visuelle causés par des troubles de l'adaptation du diamètre de la pupille
- confusion
- diminution de la libido

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 le système national de déclaration :

Belgique

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé
Division Vigilance

Avenue Galilée 5/03 1210 BRUXELLES	Boîte Postale 97 1000 BRUXELLES Madou
---------------------------------------	---

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@afmps.be

Luxembourg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy
Bâtiment de Biologie Moléculaire et de Biopathologie (BBB)
CHRU de Nancy – Hôpitaux de Brabois
Rue du Morvan
54 511 VANDOEUVRE LES NANCY CEDEX Tél: (+33) 3 83 65 60 85 / 87
e-mail: crpv@chru-nancy.fr

ou

Direction de la Santé
Division de la Pharmacie et des Médicaments
20, rue de Bitbourg
L-1273 Luxembourg-Hamm
Tél.: (+352) 2478 5592
e-mail: pharmacovigilance@ms.etat.lu

Link pour le formulaire : <https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/medecins/notification-effets-indesirables-medicaments.html>

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

5. COMMENT CONSERVER CATAPRESSAN 150 MICROGRAMMES COMPRIMÉS

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
Pas de précautions particulières de conservation.

Ne pas utiliser CATAPRESSAN après la date de péremption mentionnée sur l'emballage après «EXP».
La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

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 permettront de protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient CATAPRESSAN

- La substance active est: Chlorhydrate de clonidine (150 microgrammes par comprimé)
- Les autres composants sont:
Lactose monohydraté – Hydrogénophosphate de calcium anhydre – Amidon de maïs – Silice colloïdale anhydre – Povidone – Acide stéarique – Amidon soluble

Aspect de CATAPRESSAN et contenu de l'emballage extérieur

Comprimés blancs, sécables en deux, gravés "15 C" (emballage de 30 et 100 comprimés, sous plaquettes thermoformées).

Conditionnement clinique de 300 comprimés et conditionnement clinique en monodoses.

Existe aussi en solution injectable (à 150 microgrammes par ml).

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Glenwood GmbH
Pharmazeutische Erzeugnisse
Arabellastr. 17
81925 Munich
Allemagne

Fabricant

Delpharm Reims
10 rue Colonel Charbonneaux
51100 Reims
France

Conditionnement clinique:

Boehringer Ingelheim Ellas A.E.
5th km Peanias - Markopoulou - Attica - Grèce

Numéro de l'Autorisation de Mise sur le Marché: BE021357

Médicament soumis à prescription médicale

La dernière date à laquelle cette notice été mise à jour est: 04/2022

Date d'approbation : 04/2022