

Notice: Information de l'utilisateur

Lanitop 0,100 mg comprimés

métildigoxine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

1. Qu'est-ce que Lanitop et dans quel cas est-il utilisé?

Lanitop est un médicament contre un mauvais fonctionnement du coeur (glycoside cardiotoxique).

Lanitop est indiqué dans le traitement de la défaillance du coeur.

Lanitop est aussi indiqué dans les troubles du rythme du coeur suivants :

- prévention et traitement des accélérations soudaines et violentes du rythme du coeur (épisodes de tachycardie supraventriculaire paroxystique)
- contractions désordonnées du muscle du coeur au niveau des oreillettes (flutter ou fibrillation auriculaire).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Lanitop?

Ne prenez jamais Lanitop

- si vous êtes allergique à métildigoxine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6
- en cas d'intoxication digitale
- en cas d'excès de calcium dans le sang
- en cas de certains troubles du rythme du coeur (Maladie de Wolf-Parkinson-White et tachycardie ventriculaire)
- en cas de maladie grave des cellules du muscle du coeur (cardiomyopathie hypertrophique obstructive)

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Lanitop.

- Informez votre médecin des médicaments que vous prenez déjà ou avez pris récemment (comme par exemple des digitaliques).
Il ne faut pas combiner la prise de millepertuis avec celle de Lanitop. Si cela était le cas, consultez immédiatement votre médecin.
Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez également lire la rubrique "Prise de Lanitop en association avec d'autres médicaments ».
- Si vous présentez des troubles au niveau du coeur, des reins, de la thyroïde, etc. La prudence est requise en cas d'insuffisance rénale grave.
- Une sous-alimentation, de la diarrhée, des vomissements ainsi que la prise de certains médicaments comme par exemple des diurétiques (médicaments favorisant la production d'urine) peuvent provoquer une perte de potassium et ainsi diminuer le potassium dans le sang. Ceci est une anomalie qui favorise ou qui accélère l'intoxication aux digitaliques. Il faudra donc vérifier le potassium dans le sang lors de la prise de certains diurétiques, avant de commencer le traitement par Lanitop.
- Dans les cas suivants également, Lanitop est déconseillé ou ne sera donné qu'après correction des anomalies présentées :
 - en cas de troubles de la propagation du courant nerveux entre l'oreillette et le ventricule
 - en cas de rythme cardiaque trop lent (bradycardie).

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 Lanitop

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament même s'il s'agit de médicaments obtenus sans ordonnance.

Interaction souhaitée :

Dans la défaillance du coeur, l'association de diurétiques ou vasodilatateurs avec Lanitop peut parfois améliorer un résultat insatisfaisant.

Interactions indésirables :

Une augmentation de l'effet de Lanitop avec risque d'intoxication digitalique est possible lorsqu'on associe Lanitop avec certains médicaments : diurétiques (substances favorisant l'élimination d'urine), laxatifs, etc...

Une diminution de l'effet des digitaliques est possible lors de la prise de Lanitop avec du potassium, de la cholestyramine, des anti-acides... Consultez votre médecin à ce sujet.

Il ne faut pas combiner la prise de millepertuis avec celle de Lanitop. Si cela était le cas, consultez immédiatement votre médecin.

Lanitop avec des aliments et boissons

Lanitop se prend avec un peu d'eau, de préférence lors d'un repas.

Une sous-alimentation, de la diarrhée, des vomissements ainsi que la prise de certains médicaments comme par exemple des diurétiques (médicaments favorisant la production d'urine) peuvent provoquer une perte de potassium et ainsi diminuer le potassium dans le sang. Ceci est une anomalie qui favorise ou qui accélère l'intoxication aux digitaliques.

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 est déconseillé de prendre Lanitop pendant le premier trimestre de la grossesse sauf avis contraire de votre médecin. Lanitop ne sera utilisé pendant la grossesse que si le bénéfice pour la mère est supérieur au risque pour le fœtus.

Allaitement

Lanitop se retrouve dans le lait maternel. L'allaitement est déconseillé lors de la prise de Lanitop. Consultez toujours votre médecin avant de prendre Lanitop.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

Lanitop contient lactose.

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

Lanitop contient sodium.

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

3. Comment prendre Lanitop?

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.

La dose par jour de même que la durée du traitement sont à déterminer par le médecin traitant. Il est important de prendre Lanitop régulièrement aux doses prescrites.

Dosage pour adultes et pour enfants de 15 ans ou plus

La dose la plus souvent utilisée est de 2 à 3 fois un comprimé de Lanitop par jour. Parfois on peut prendre des doses plus faibles.

En cas d'une diminution grave du fonctionnement des reins, la dose par jour sera plus faible.

Chez les personnes âgées et chez les personnes ayant trop de calcium dans le sang, trop peu de potassium dans le sang (trop peu d'oxygène dans le sang), un mauvais fonctionnement de la glande thyroïde (tolérance réduite aux glycosides cardiotoniques) le traitement par Lanitop sera commencé à des doses faibles ou après correction des anomalies.

Bien que la dose journalière de Lanitop est surtout établie sur la base des résultats obtenus, des prises de sang de contrôle pourront être nécessaires pour vérifier si la quantité de Lanitop dans le sang est suffisante ou pas trop élevée (pour éviter une intoxication digitalique). Votre médecin en décidera mais cette prise de sang devra se faire 8 heures au moins après la dernière prise de Lanitop.

Lanitop se prend avec un peu d'eau, de préférence lors d'un repas.

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

La règle générale en cas d'absorption de doses trop élevées, est de faire appel au médecin traitant ou au service médical d'urgence (tél. 100), éventuellement au pharmacien ou au Centre Antipoisons (tél. 070/245.245).

En cas de trop fortes doses de Lanitop, les signes suivants peuvent apparaître : nausées, vomissements, diarrhée, troubles au niveau de l'estomac, perte d'appétit, confusion, trouble de la vision des couleurs et troubles du rythme du cœur. L'hospitalisation s'impose tout particulièrement en cas de troubles du rythme du cœur.

Le traitement d'urgence comprend:

- * Faire vomir le patient s'il est en état de le faire et si le délai entre la prise et l'intervention est inférieur à 4 heures ou lavage d'estomac (délai inférieur à 4 heures).

- * Charbon actif.
- * Injection d'atropine (0,5 - 1,0 mg en SC) spécialement en cas de bradycardie (pouls très lent).

A l'hôpital uniquement:

- * administration de potassium
- * administration d'anticorps antidigitaliques.

Si vous oubliez de prendre Lanitop

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous vous en rendez compte et prenez la dose suivante à l'heure normale. Ne prenez pas une double dose de Lanitop pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Lanitop

La durée du traitement est à déterminer par le médecin traitant. Il est important de prendre Lanitop régulièrement aux doses prescrites. N'arrêtez pas le traitement de votre propre initiative. Consultez toujours votre médecin si vous envisagez d'arrêter le traitement.

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.

Les effets indésirables suivants peuvent apparaître :

- Troubles de l'estomac et des intestins: nausées, vomissements, troubles au niveau de l'estomac, diarrhée, perte d'appétit
- Troubles du système nerveux: confusion
- Troubles au niveau des yeux: troubles de la vision des couleurs
- Troubles du coeur: troubles du rythme du coeur

Ceux-ci peuvent apparaître, surtout chez les patients à tolérance réduite aux glucosides cardiotoniques (voir rubrique 3. "Comment prendre Lanitop?"), chez les sujets âgés ou chez les patients ayant une diminution du fonctionnement des reins.

En général, ces effets indésirables disparaissent après l'arrêt du traitement ou après une diminution de la dose.

Cependant, l'apparition d'un ou plusieurs des effets indésirables décrits, peut être le signe de la présence d'une intoxication digitalique. Il faut s'assurer de l'absence d'une intoxication digitalique. Contactez donc votre médecin.

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

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé
Division Vigilance
EUROSTATION II
Place Victor Horta, 40/ 40
B-1060 Bruxelles
Site internet: www.afmps.be
e-mail: patientinfo@fagg-afmps.be

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

5. Comment conserver Lanitop

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
Conserver à température ambiante (15-25 °C).

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage et sur le plaquette après la mention « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

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 Lanitop

- Le substance active est : métildigoxine. Chaque comprimé en contient 0,100 mg.
- Les autres composants sont : lactose monohydrate, cellulose microcristalline, carboxyméthylamidon sodique type A, silice colloïdale anhydre, polyvidone, stéarate de magnésium

Aspect de Lanitop et contenu de l'emballage extérieur

Lanitop est présenté sous forme de comprimés cylindriques blancs sécables, marqués "LANI TOP", en boîtes de 50 comprimés en plaquettes Alu/PVC.

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

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché :

Esteve Pharmaceuticals GmbH
Hohenzollerndamm 150-151
14199 Berlin
Allemagne
e-mail info.germany@esteve.com

Fabricant :

RIEMSER Pharma GmbH
An der Wiek 7
17493 Greifswald-Insel Riems
Allemagne

Kern Pharma, S.L.,
Venus 72, Polígono Ind. Colón II,
08228 Terrassa (Barcelona), Espagne

Numéro de l'autorisation de Mise sur le Marché: BE094857

Médicament soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 02/2022.