

NOTICE

Notice : Information du patient

Leponex 200 mg comprimés

clozapine

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 Leponex 200 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Leponex 200 mg comprimés ?
3. Comment prendre Leponex 200 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Leponex 200 mg comprimés ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Leponex 200 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?

Leponex 200 mg contient la substance active clozapine qui appartient à un groupe de médicaments appelés antipsychotiques (médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux spécifiques tels que la psychose).

Leponex 200 mg est indiqué pour le traitement de la schizophrénie des adultes chez lesquelles d'autres médicaments n'ont pas agi. La schizophrénie est une maladie mentale qui affecte votre façon de penser, vos sentiments et votre comportement. Vous devez utiliser ce médicament uniquement si, pour traiter votre schizophrénie, vous avez déjà essayé au moins deux autres médicaments antipsychotiques, y compris l'un des nouveaux antipsychotiques atypiques, et que ces médicaments n'ont pas agi ou ont provoqué des effets indésirables graves impossibles à traiter.

Leponex 200 mg est également utilisé pour traiter des perturbations graves de la pensée, des émotions et du comportement chez des adultes atteintes de la maladie de Parkinson chez lesquelles d'autres médicaments n'ont pas agi.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Leponex 200 mg comprimés?

Ne prenez jamais Leponex 200 mg

- si vous êtes allergique à la clozapine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous n'êtes pas en état de subir régulièrement des tests sanguins.
- si on vous a déjà dit que vous aviez un faible taux de globules blancs (par ex., une leucopénie ou une agranulocytose), en particulier si ce trouble était dû à des

médicaments. Ceci ne s'applique pas si vous avez un faible taux de globules blancs dû à une chimiothérapie antérieure.

- si vous avez dû arrêter d'utiliser Leponex 200 mg dans le passé en raison d'effets indésirables sévères (par ex., une agranulocytose ou des problèmes cardiaques).
- si vous êtes ou avez déjà été traité par des injections retard d'antipsychotiques.
- si vous souffrez ou avez souffert d'une maladie de la moelle osseuse.
- si vous souffrez d'épilepsie non contrôlée (crises épileptiques ou convulsions).
- si vous souffrez d'une maladie mentale aiguë due à la consommation d'alcool ou de drogues (par ex., des narcotiques).
- si vous présentez une diminution de la conscience et une somnolence sévère.
- si vous souffrez d'un collapsus cardiovasculaire pouvant résulter d'un choc sévère.
- si vous souffrez d'une maladie rénale sévère.
- si vous souffrez de myocardite (une inflammation du muscle cardiaque).
- si vous souffrez d'une autre maladie de cœur sévère.
- si vous présentez des symptômes de maladie hépatique active tels qu'une jaunisse (coloration jaune de la peau et des yeux, nausées et perte d'appétit).
- si vous souffrez d'une autre maladie du foie sévère.
- si vous souffrez d'un iléus paralytique (vos intestins ne fonctionnent pas correctement et vous présentez une constipation sévère).
- si vous utilisez un quelconque médicament qui empêche votre moelle osseuse de fonctionner correctement.
- si vous utilisez un quelconque médicament qui diminue le nombre de globules blancs dans votre sang.

Si l'un des éléments ci-dessus s'applique à vous, dites-le à votre médecin et ne prenez pas Leponex 200 mg.

Leponex 200 mg ne doit pas être administré à une personne inconsciente ou dans le coma.

Avertissements et précautions

Les mesures de sécurité mentionnées dans cette rubrique sont très importantes. Vous devez les respecter pour réduire au minimum le risque d'effets indésirables graves potentiellement létaux.

Avant de commencer votre traitement par Leponex 200 mg, signalez à votre médecin si vous souffrez ou avez souffert de :

- caillots sanguins ou antécédents familiaux de caillots sanguins, parce que les médicaments de ce type ont été associés à la formation de caillots sanguins ;
- glaucome (pression augmentée dans l'œil) ;
- diabète. Des taux élevés (parfois très élevés) de sucre dans le sang se sont produits chez des patients avec ou sans antécédents de diabète (voir rubrique 4) ;
- problèmes de prostate ou difficultés à uriner ;
- toute maladie cardiaque, rénale ou hépatique ;
- constipation chronique ou si vous prenez des médicaments qui provoquent une constipation (tels que les anticholinergiques) ;
- intolérance au galactose, déficit total en lactase ou malabsorption glucose-galactose ;
- épilepsie contrôlée ;
- maladies du gros intestin ;
- vous avez déjà subi une intervention chirurgicale abdominale ;
- maladie cardiaque ou si vous avez des antécédents familiaux d'une conduction anormale au niveau du cœur, un trouble appelé "allongement de l'intervalle QT" ;
- si vous risquez de développer un accident vasculaire cérébral, par exemple si vous souffrez d'hypertension, de problèmes cardiovasculaires ou de problèmes liés aux vaisseaux sanguins du cerveau.

Contactez immédiatement votre médecin, avant de prendre le comprimé suivant de Leponex 200 mg :

- si vous présentez des signes de **rhume, de la fièvre, des symptômes pseudo-grippaux, des maux de gorge ou toute autre infection**. Vous devez subir d'urgence une prise de sang afin de vérifier si vos symptômes sont liés à votre médicament.
- si vous présentez une augmentation rapide et soudaine de votre température corporelle et une rigidité musculaire pouvant conduire à une perte de conscience (syndrome malin des neuroleptiques), parce qu'il est possible que vous souffriez d'un effet indésirable grave nécessitant un traitement immédiat.
- si vous présentez des **battements cardiaques rapides et irréguliers**, même au repos, **des palpitations, des problèmes respiratoires, une douleur dans la poitrine ou une fatigue inexpliquée**. Votre médecin devra vérifier votre cœur et, si nécessaire, il vous adressera immédiatement à un cardiologue.
- si vous présentez des **nausées**, des **vomissements** et/ou une **perte d'appétit**. Votre médecin devra contrôler votre foie.
- si vous avez une **constipation sévère**. Votre médecin devra la traiter afin d'éviter d'autres complications.
- si vous souffrez de **constipation**, de **douleur abdominale**, de **sensibilité abdominale**, de **fièvre**, de **ballonnements** et/ou de **diarrhée sanglante**. Votre médecin devra vous examiner.

Contrôles médicaux et tests sanguins

Avant de commencer à prendre Leponex 200 mg, votre médecin vous interrogera sur vos antécédents médicaux et procédera à un test sanguin pour s'assurer que votre nombre de globules blancs est normal. Cette vérification est importante parce que votre corps a besoin des globules blancs pour combattre les infections.

Veillez à subir des tests sanguins réguliers avant le début du traitement, pendant le traitement et après l'arrêt du traitement par Leponex 200 mg.

- Votre médecin vous dira exactement quand et où vous devez subir ces tests. Leponex 200 mg ne peut être pris que si vous avez un nombre normal de cellules sanguines.
- Leponex 200 mg peut induire une importante réduction du nombre de globules blancs dans votre sang (agranulocytose). Seuls des tests sanguins réguliers pourront dire à votre médecin si vous risquez de développer une agranulocytose.
- Pendant les 18 premières semaines du traitement, ces tests sont nécessaires une fois par semaine. Ensuite, ils doivent être réalisés au moins une fois par mois.
- S'il y a une diminution du nombre de globules blancs, vous devrez immédiatement arrêter le traitement par Leponex 200 mg. Votre taux de globules blancs devrait ensuite redevenir normal.
- Vous devrez ensuite subir des tests sanguins pendant une période supplémentaire de 4 semaines après la fin du traitement par Leponex 200 mg.

Votre médecin procédera également à un examen physique avant de débiter le traitement. Il pourra aussi réaliser un électrocardiogramme (ECG) pour vérifier votre cœur, mais uniquement si cela s'avère nécessaire pour vous ou si vous avez des inquiétudes particulières.

Si vous présentez un trouble hépatique, vous subirez régulièrement des tests de la fonction du foie aussi longtemps que vous continuerez à prendre Leponex 200 mg.

Si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang (diabète), votre médecin contrôlera régulièrement votre taux sanguin de sucre.

Leponex 200 mg peut entraîner une altération des lipides sanguins. Leponex 200 mg peut provoquer un gain de poids. Votre médecin pourra surveiller votre poids et votre taux sanguin de lipides.

Si vous ressentez déjà ou si Leponex 200 mg provoque chez vous une sensation de tête vide, d'étourdissement ou d'évanouissement, faites attention lorsque vous vous relevez d'une position assise ou couchée, car cela peut augmenter le risque de chute.

Si vous devez subir une intervention chirurgicale ou si, pour une raison quelconque, vous êtes incapable de marcher pendant une période prolongée, signalez à votre médecin que vous prenez du Leponex 200 mg. Vous pourriez présenter un risque de thrombose (un caillot sanguin dans une veine).

Enfants et adolescents de moins de 16 ans

Si vous avez moins de 16 ans, vous ne devez pas utiliser Leponex 200 mg parce qu'il n'y a pas assez d'informations concernant son utilisation dans ce groupe d'âge.

Personnes âgées (60 ans et plus)

Les personnes âgées (60 ans et plus) peuvent être plus susceptibles de présenter les effets indésirables suivants pendant un traitement par Leponex 200 mg : évanouissement ou sensation de tête vide après un changement de position, étourdissements, battements cardiaques rapides, difficulté pour uriner et constipation.

Si vous souffrez d'une affection appelée démence, dites-le à votre médecin ou à votre pharmacien.

Autres médicaments et Leponex 200 mg

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Cela inclut les médicaments obtenus sans prescription ou les thérapies à base de plantes. Il est possible que vous deviez prendre des quantités différentes de vos médicaments ou prendre d'autres médicaments.

Ne prenez pas Leponex 200 mg en même temps que des médicaments qui empêchent la moelle osseuse de fonctionner correctement et/ou qui diminuent le nombre de cellules sanguines produites par le corps, tels que :

- la carbamazépine, un médicament utilisé dans l'épilepsie.
- certains antibiotiques : chloramphénicol, sulfamides tels que le cotrimoxazole.
- certains antidouleurs : analgésiques dérivés de la pyrazolone tels que la phénylbutazone.
- la pénicillamine, un médicament utilisé pour traiter l'inflammation rhumatismale des articulations.
- des agents cytotoxiques, des médicaments utilisés en chimiothérapie.
- des injections retard à action prolongée de médicaments antipsychotiques.

Ces médicaments augmentent votre risque de développer une agranulocytose (manque de globules blancs).

La prise de Leponex 200 mg en même temps qu'un autre médicament peut affecter le bon fonctionnement de Leponex 200 mg et/ou de l'autre médicament. Informez votre médecin si vous prévoyez de prendre ou si vous prenez l'un des médicaments suivants (même si le traitement est sur le point de se terminer), ou si vous avez récemment dû arrêter de prendre l'un des médicaments suivants :

- médicaments utilisés pour traiter la dépression, tels que le lithium, la fluvoxamine, les antidépresseurs tricycliques, les IMAO, le citalopram, la paroxétine, la fluoxétine et la sertraline ;
- autres antipsychotiques utilisés pour traiter des maladies mentales comme la pérazine ;
- benzodiazépines et autres médicaments utilisés pour traiter l'anxiété ou les troubles du sommeil ;
- narcotiques et autres médicaments pouvant affecter votre respiration ;
- médicaments utilisés pour contrôler l'épilepsie, tels que la phénytoïne et l'acide valproïque ;
- médicaments utilisés pour traiter l'hypertension ou l'hypotension, tels que l'adrénaline et la noradrénaline ;
- warfarine, un médicament utilisé pour prévenir la formation de caillots de sang ;

- antihistaminiques, médicaments utilisés contre les rhumes ou les allergies comme le rhume des foins ;
- médicaments anticholinergiques, utilisés pour soulager les crampes ou les spasmes de l'estomac et le mal des transports ;
- médicaments utilisés pour traiter la maladie de Parkinson ;
- digoxine, un médicament utilisé pour traiter des problèmes cardiaques ;
- médicaments utilisés pour traiter des battements cardiaques rapides ou irréguliers ;
- certains médicaments utilisés pour traiter les ulcères d'estomac, tels que l'oméprazole ou la cimétidine ;
- certains antibiotiques, tels que l'érythromycine et la rifampicine ;
- certains médicaments utilisés pour traiter les infections fongiques (tels que le kétoconazole) ou des infections virales (tels que les inhibiteurs de la protéase, utilisés pour traiter les infections à VIH) ;
- atropine, un médicament qui peut être utilisé dans certaines gouttes ophtalmiques ou dans des préparations contre la toux et le rhume ;
- adrénaline, un médicament utilisé dans des situations d'urgence ;
- contraceptifs hormonaux (pilule).

Cette liste n'est pas complète. Votre médecin et votre pharmacien détiennent plus d'informations sur les médicaments avec lesquels il faut être prudent ou qu'il convient d'éviter pendant la prise de Leponex 200 mg. Ils sauront également si les médicaments que vous prenez appartiennent aux groupes mentionnés dans cette liste. N'hésitez pas à les contacter.

Leponex 200 mg avec des aliments, boissons et de l'alcool

Ne buvez pas d'alcool pendant un traitement par Leponex 200 mg.

Dites à votre médecin si vous fumez et à quelle fréquence vous consommez des boissons contenant de la caféine (café, thé, coca). Des modifications subites de vos habitudes tabagiques ou de votre consommation de caféine peuvent également modifier les effets du Leponex 200 mg.

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. Votre médecin parlera avec vous des bénéfices et des risques potentiels de l'utilisation de ce médicament pendant la grossesse. Dites immédiatement à votre médecin si vous devenez enceinte pendant le traitement par Leponex 200 mg.

Les symptômes suivants peuvent se produire chez les nouveau-nés dont les mères ont utilisé Leponex 200 mg au cours du dernier trimestre (trois derniers mois de leur grossesse) : tremblements, raideur et/ou faiblesse musculaires, somnolence, agitation, problèmes respiratoires et difficulté à s'alimenter. Si votre bébé développe l'un de ces symptômes, vous pouvez avoir besoin de contacter votre médecin.

Certaines femmes prenant certains médicaments utilisés pour traiter des maladies mentales ont des règles irrégulières ou n'ont plus de règles. Si vous avez été dans cette situation, vos règles pourraient réapparaître lorsque vous passez de votre ancien médicament à Leponex 200 mg. Cela signifie que vous devez utiliser une contraception efficace.

N'allaitez pas pendant un traitement par Leponex 200 mg. La clozapine, la substance active de Leponex 200 mg, peut passer dans le lait maternel et affecter votre bébé.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Leponex 200 mg pourrait provoquer de la fatigue, une somnolence et des crises convulsives, en particulier en début de traitement. Vous ne devez pas conduire de véhicule ni utiliser de machines pendant que vous présentez ces symptômes.

Leponex 200 mg 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 Leponex 200 mg comprimés ?

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.

Afin de réduire au minimum le risque d'hypotension, de convulsions et de somnolence, il est nécessaire que votre médecin augmente votre dose progressivement.

Il est important de ne pas modifier votre dose ou de ne pas arrêter de prendre Leponex 200 mg sans consulter votre médecin au préalable. Continuez à prendre les comprimés aussi longtemps que votre médecin vous dit de le faire. Si vous avez 60 ans ou plus, votre médecin peut commencer le traitement à une dose plus faible et l'augmenter progressivement, parce que vous pouvez être plus susceptible de développer certains effets indésirables (voir rubrique 2 "Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Leponex 200 mg comprimés ?").

Si la dose qui vous est prescrite ne peut être atteinte avec le comprimé de ce dosage, d'autres dosages de ce médicament sont disponibles pour atteindre cette dose.

Traitement de la schizophrénie

La dose initiale habituelle est de 12,5 mg (la moitié d'un comprimé de 25 mg) une ou deux fois le premier jour, suivie de 25 mg une ou deux fois le deuxième jour. Avalez le comprimé avec de l'eau. Si cette dose est bien tolérée, votre médecin augmentera progressivement la dose par paliers de 25 à 50 mg au cours des 2 à 3 semaines suivantes, jusqu'à atteindre une dose de 300 mg par jour. Ensuite, si nécessaire, la dose journalière peut être augmentée par paliers de 50 à 100 mg, à raison de deux fois par semaine ou, de préférence, d'une fois par semaine.

La dose journalière efficace est habituellement comprise entre 200 mg et 450 mg, à répartir en plusieurs doses séparées sur la journée. Certaines personnes peuvent avoir besoin d'une posologie plus élevée. Une dose quotidienne allant jusqu'à 900 mg est autorisée. Les effets indésirables (en particulier les crises convulsives) peuvent être plus fréquents à des doses journalières supérieures à 450 mg. Prenez toujours la plus faible dose efficace pour vous. La plupart des gens prennent une partie de leur dose le matin et l'autre partie le soir. Votre médecin vous dira exactement comment diviser votre dose journalière. Si votre dose journalière n'est que de 200 mg, vous pouvez la prendre en une seule prise le soir. Une fois que vous avez pris Leponex 200 mg pendant un certain temps avec de bons résultats, votre médecin peut essayer de vous prescrire une dose plus faible. Vous devrez prendre Leponex 200 mg pendant au moins 6 mois.

Traitement des troubles sévères de la pensée chez les patients atteints de la maladie de Parkinson

Pour le dosage dans les troubles psychotiques de la maladie de Parkinson, des formes pharmaceutiques plus appropriées sont disponibles.

La dose initiale habituelle est de 12,5 mg (la moitié d'un comprimé à 25 mg) le soir. Avalez le comprimé avec de l'eau. Votre médecin augmentera ensuite la dose de façon progressive, par paliers de 12,5 mg, sans dépasser deux augmentations par semaine, jusqu'à atteindre une dose maximale de 50 mg à la fin de la seconde semaine. Les augmentations posologiques doivent être arrêtées ou différées si vous éprouvez une sensation d'évanouissement, une

sensation de tête vide ou de la confusion. Pour éviter de tels symptômes, votre tension artérielle sera mesurée pendant les premières semaines du traitement.

La dose journalière efficace est généralement comprise entre 25 mg et 37,5 mg, en une prise le soir. Des doses de 50 mg par jour ne doivent être dépassées qu'exceptionnellement. La dose journalière maximale est de 100 mg. Prenez toujours la plus faible dose efficace pour vous.

Mode d'administration

Leponex 200 mg est utilisé par voie oral.

Le comprimé peut être divisé en doses égales.

Si vous avez pris plus de Leponex 200 mg que vous n'auriez dû

Si vous pensez que vous pourriez avoir pris trop de comprimés ou si quelqu'un d'autre que vous prend de vos comprimés, contactez immédiatement un médecin, pharmacien, le Centre Antipoisons (070/245 245) ou demandez une assistance médicale urgente.

Les symptômes d'un surdosage sont les suivants :

Somnolence, fatigue, manque d'énergie, perte de conscience, coma, confusion, hallucinations, agitation, discours incohérent, membres rigides, tremblement des mains, crises convulsives, augmentation de la production de salive, dilatation de la partie noire de l'œil, vision trouble, tension artérielle basse, collapsus, battements cardiaques rapides ou irréguliers, respiration superficielle ou difficile.

Si vous oubliez de prendre Leponex 200 mg

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en rendez compte. S'il est presque temps de prendre votre dose suivante, laissez de côté les comprimés oubliés et prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Contactez votre médecin dès que possible si vous n'avez pas pris Leponex 200 mg pendant plus de 48 heures.

Si vous arrêtez de prendre Leponex 200 mg

N'arrêtez pas de prendre Leponex 200 mg sans demander d'abord l'avis de votre médecin, parce que vous pourriez développer des réactions de sevrage. Ces réactions incluent les symptômes suivants : transpiration, maux de tête, nausées, vomissements et diarrhée. **Si vous présentez l'un de ces signes, dites-le immédiatement à votre médecin. Ces signes peuvent être suivis d'effets indésirables plus graves, à moins que vous ne soyez traité immédiatement.** Vos symptômes originaux pourraient réapparaître. Si vous devez arrêter le traitement, une réduction progressive de la dose par paliers de 12,5 mg, sur une période d'une à deux semaines, est recommandée. Votre médecin vous conseillera sur la manière de réduire votre dose journalière. Si vous devez arrêter subitement le traitement par Leponex 200 mg, vous devrez être surveillé par votre médecin.

Si votre médecin décide de recommencer le traitement par Leponex 200 mg et que votre dernière dose de Leponex 200 mg remonte à plus de deux jours, cela se fera avec la dose initiale de 12,5 mg.

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.

Certains effets indésirables peuvent être graves et nécessiter des soins médicaux immédiats.

Consultez immédiatement votre médecin avant de prendre le comprimé suivant de Leponex 200 mg si vous présentez l'un des effets indésirables suivants:

- **constipation sévère.** Votre médecin devra la traiter afin d'éviter d'autres complications.
- constipation, douleur abdominale, sensibilité abdominale, fièvre, ballonnements, diarrhée sanglante. Ces signes peuvent indiquer un mégacôlon (dilatation des intestins) ou un(e) infarctus/ischémie/nécrose intestinal(e) pouvant entraîner la mort. Votre médecin devra vous examiner.
- douleur dans l'abdomen, crampes dans le ventre, gonflement abdominal, vomissements, constipation et incapacité à émettre des gaz, pouvant indiquer la présence d'une occlusion intestinale.
- douleur brûlante dans la partie supérieure de l'abdomen, en particulier entre les repas, tôt le matin ou après la consommation de boissons acides ; selles goudroneuses, noires ou sanguinolentes ; ballonnements, brûlures d'estomac, nausées ou vomissements, sensation de satiété précoce (ulcération intestinale de l'estomac et/ou de l'intestin) pouvant entraîner la mort.
- douleur abdominale sévère intensifiée par le mouvement, nausées, vomissements incluant vomissements de sang (ou d'un liquide contenant ce qui ressemble à du marc de café) ; rigidité abdominale avec sensibilité (rebond) à la palpation irradiant du point de perforation vers l'ensemble de l'abdomen ; fièvre et/ou frissons (perforation de l'estomac et/ou de l'intestin ou perforation gastro-intestinale) pouvant entraîner la mort.
- faible nombre de globules blancs détecté par une analyse de sang (agranulocytose).
- des signes de **rhume, de la fièvre, des symptômes pseudo-grippaux, des maux de gorge ou toute autre infection.** Vous devrez subir d'urgence un test sanguin afin de vérifier si vos symptômes sont liés à votre médicament.
- une infection établie ou fortement présumée, accompagnée d'une fièvre ou d'une faible température corporelle, d'une respiration anormalement rapide, d'un rythme cardiaque rapide, d'une altération de la réactivité et du niveau de conscience, d'une chute de la tension artérielle (septicémie).
- des signes d'une infection des voies respiratoires ou de pneumonie, tels que fièvre, toux, difficultés à respirer, respiration sifflante.
- des convulsions.
- des **battements cardiaques rapides et irréguliers**, même au repos, **des palpitations, des problèmes respiratoires, une douleur dans la poitrine ou une fatigue inexplicée.** Votre médecin devra vérifier votre cœur et, si nécessaire, il vous adressera immédiatement à un cardiologue.
- une douleur constrictive dans la poitrine, une sensation d'oppression dans la poitrine, une pression ou une constriction (la douleur thoracique peut irradier vers le bras gauche, la mâchoire, le cou et la partie supérieure de l'abdomen), un essoufflement, de la transpiration, de la faiblesse, une sensation de tête vide, des nausées, des vomissements et des palpitations (symptômes d'une crise cardiaque) pouvant entraîner la mort. Vous devez demander immédiatement un traitement médical d'urgence.
- troubles du muscle cardiaque (cardiomyopathie), arrêt des battements cardiaques (arrêt cardiaque).
- battements cardiaques irréguliers, inflammation du muscle cardiaque (myocardite) ou de la membrane entourant le muscle cardiaque (péricardite), accumulation de liquide autour du cœur (épanchement péricardique).
- une pression dans la poitrine, une lourdeur, une oppression, une constriction, une sensation de brûlure ou de suffocation (signes d'une insuffisance du flux sanguin et de l'apport d'oxygène au muscle cardiaque) pouvant entraîner la mort. Votre médecin devra contrôler votre cœur.
- une sensation intermittente de « percussion », de « martèlement » ou de « tremblement » dans la poitrine (palpitations).

- des battements de cœur rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire), parfois associés à des palpitations, une perte de connaissance, un essoufflement ou une gêne dans la poitrine. Votre médecin devra contrôler votre cœur.
- diminution de l'appétit, gonflement de l'abdomen, douleur abdominale, jaunissement de la peau, grande faiblesse et sensation de malaise. Ces symptômes peuvent indiquer d'éventuels troubles hépatiques où le tissu hépatique normal est remplacé par du tissu cicatriciel entraînant une diminution de la fonction hépatique, y compris des problèmes hépatiques avec des conséquences mettant la vie en péril comme une nécrose hépatique fulminante, une insuffisance hépatique (pouvant entraîner le décès), une lésion hépatique (lésion des cellules hépatiques, des canaux biliaires du foie ou les deux) et une greffe du foie.
- une augmentation rapide et soudaine de votre température corporelle et une rigidité musculaire pouvant conduire à une perte de conscience (syndrome malin des neuroleptiques), parce qu'il est possible que vous présentiez un effet indésirable grave nécessitant un traitement immédiat.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ci-dessus, informez immédiatement votre médecin avant de prendre le comprimé de Leponex 200 mg suivant.

Autres effets indésirables :

Très fréquent (peut affecter plus de 1 personne sur 10) :

Somnolence, étourdissements, augmentation de la production de salive.

Fréquent (affectant jusqu'à 1 personne sur 10) :

Taux élevé de globules blancs (leucocytose), taux élevé d'un type spécifique de globules blancs (éosinophilie), prise de poids, vision trouble, maux de tête, tremblements, rigidité, agitation, convulsions, mouvements saccadés, mouvements anormaux, incapacité d'initier un mouvement, incapacité de rester immobile, modifications à l'ECG, tension artérielle élevée, évanouissement ou sensation de tête vide après un changement de position, bouche sèche, anomalies mineures dans les tests de la fonction hépatique, perte du contrôle de la vessie, difficulté à uriner, fatigue, augmentation de la transpiration, augmentation de la température corporelle, troubles de l'élocution (par ex., troubles de l'articulation), évanouissement soudain ou perte soudaine de connaissance avec faiblesse musculaire (syncope).

Peu fréquent (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

Troubles de l'élocution (par ex., bégaiement), sensation de tête vide, d'étourdissement ou d'évanouissement lorsque vous vous relevez d'une position assise ou couchée, car cela peut augmenter le risque de chute.

Rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

Faible taux de globules rouges (anémie), nervosité, agitation, confusion, délire, taux élevé de sucre dans le sang, diabète, caillot sanguin dans les poumons (thromboembolie), inflammation du foie (hépatite), maladie hépatique provoquant un jaunissement de la peau/une urine foncée/des démangeaisons, élévation des taux sanguins d'une enzyme appelée créatine phosphokinase, une sensation de brûlure épigastrique provoquant une douleur intense qui se prolonge dans le dos et qui s'accompagne de nausées et de vomissements, suite à une inflammation du pancréas, évanouissement et faiblesse musculaire suite à une diminution importante de la pression artérielle (collapsus cardiovasculaire), difficulté à avaler (avec comme conséquence possible avaler de travers), des nausées, des vomissements et/ou une perte d'appétit. Votre médecin devra contrôler votre foie. Signes de début ou d'aggravation d'obésité, arrêt de la respiration, avec ou sans ronflement, pendant le sommeil.

Très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

Augmentation du nombre de plaquettes sanguines, éventuellement accompagnée de la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins, mouvements incontrôlables de la bouche/la langue et des membres, pensées obsessionnelles et comportements répétitifs compulsifs (symptômes obsessionnels compulsifs), réactions cutanées, gonflement à l'avant de l'oreille (augmentation de volume des glandes salivaires), difficulté à respirer, taux très élevés de triglycérides ou de cholestérol dans le sang, mort subite inexplicée, une érection douloureuse persistante, si vous êtes un homme. Ce phénomène porte le nom de priapisme. Si vous présentez une érection qui dure plus de 4 heures, il se peut que votre médecin doive la traiter afin d'éviter d'autres complications. Apparition de saignements spontanés ou d'ecchymoses pouvant indiquer une diminution du nombre de plaquettes sanguines, symptômes liés à une augmentation du taux de sucre dans le sang (par ex. nausées ou vomissements, douleur abdominale, soif accrue, besoin plus fréquent d'uriner, désorientation ou confusion), nausées, vomissements, fatigue, perte de poids qui peuvent être des symptômes d'une inflammation rénale.

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

Modifications à l'appareil enregistrant les ondes cérébrales (électroencéphalogramme, EEG), diarrhée, gêne gastrique, pyrosis, gêne gastrique après un repas, faiblesse musculaire, spasmes musculaires, douleur musculaire, nez bouché, énurésie nocturne, élévation soudaine et incontrôlable de la tension artérielle (pseudo-phéochromocytome), incurvation latérale incontrôlable du corps (pleurothotonos), trouble de l'éjaculation chez l'homme avec pénétration du sperme dans la vessie au lieu de son expulsion par le pénis (orgasme sans éjaculation ou éjaculation rétrograde), éruption cutanée, taches violacées/rouges, fièvre ou démangeaison dues à une inflammation d'un vaisseau sanguin, inflammation du côlon provoquant des diarrhées, douleurs abdominales, fièvre, modification de la coloration de la peau, rougeurs en « ailes de papillon » au visage, douleurs articulaires, douleurs musculaires, fièvre et fatigue (lupus érythémateux), syndrome des jambes sans repos (besoin irrésistible de bouger les bras ou les jambes, accompagné habituellement de sensations inconfortables pendant les périodes de repos, particulièrement pendant la soirée ou la nuit et soulagé temporairement par le mouvement), des symptômes d'hypotension, tels qu'une sensation de tête vide, des étourdissements, une perte de connaissance, une vision trouble, une fatigue inhabituelle, une peau moite et froide ou des nausées, des signes de caillots sanguins dans les veines, en particulier dans les jambes (les symptômes comportent un gonflement, une douleur et une rougeur au niveau de la jambe), qui peuvent voyager par les vaisseaux sanguins jusqu'aux poumons, provoquant une douleur dans la poitrine et une difficulté à respirer, une sudation profuse, des maux de tête, des nausées, des vomissements et de la diarrhée (symptômes d'un syndrome cholinergique), une diminution sévère du débit urinaire (signe d'insuffisance rénale), une réaction allergique (gonflement touchant principalement le visage, la bouche et la gorge ainsi que la langue, et qui peut démanger ou être douloureux), douleur thoracique intense s'accompagnant d'un essoufflement, avec ou sans toux, aggravation ou apparition d'une faiblesse musculaire, de spasmes musculaires, de douleurs musculaires. Ces signes peuvent indiquer une atteinte des muscles (rhabdomyolyse). Votre médecin devra vous examiner. Douleur abdominale ou thoracique intense s'accompagnant d'un essoufflement, avec ou sans toux ou fièvre, des réactions cutanées extrêmement intenses et graves, telles qu'un syndrome DRESS (réaction d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques), ont été notifiées durant l'utilisation de Leponex 200 mg. La réaction indésirable cutanée peut apparaître sous la forme d'éruptions avec ou sans vésicules. Une irritation cutanée, un œdème, de la fièvre et des symptômes pseudo-grippaux peuvent se produire. Habituellement, les symptômes du syndrome DRESS apparaissent environ 2 à 6 semaines (possiblement jusqu'à 8 semaines) après le début du traitement.

Chez les personnes âgées atteintes de démence traitées par des antipsychotiques, on a rapporté une légère augmentation du nombre de décès par rapport aux patients qui n'en prenaient pas.

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

Division Vigilance :

Site internet : www.notifieruneffetindesirable.be

E-mail : 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

Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance

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

5. Comment conserver Leronex 200 mg comprimés

- Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.
- N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la plaquette et la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.
- Ce médicament ne requiert pas de précautions particulières de conservation.
- 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 Leronex 200 mg

- La substance active est la clozapine. Chaque comprimé contient 200 mg de clozapine.
- Les autres composants sont le stéarate de magnésium, la silice colloïdale anhydre, la povidone K30, le talc, l'amidon de maïs, et le lactose monohydraté.

Aspect de Leronex 200 mg et contenu de l'emballage extérieur

Un comprimé jaune pâle, rond, biconvexe, portant une rainure de cassure en croix sur les deux faces et l'inscription "V C 7" sur une des faces. Diamètre: environ 13 mm

Les comprimés de Leronex 200 mg sont disponibles sous forme de plaquettes en PVC/PE/PVdC-Aluminium contenant 20, 30, 40, 50, ou 100 comprimés, ou plaquettes unitaires perforées en PVC/PE/PVdC-Aluminium contenant 20 x 1, 30 x 1, 40 x 1, 50 x 1, 100 x 1 comprimés.

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

Viartis Healthcare

Terhulpesteenweg 6A
B-1560 Hoeilaart

Fabricant
Madaus GmbH
Lütticher Straße 5
53842 Troisdorf
Allemagne

Numéros d'autorisation de mise sur le marché

BE: BE663484
LU: xxxxxxxx

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

Belgique	Leponex 200 mg comprimés
Croatie	Leponex 200 mg tablete
République tchèque	Leponex 200 mg tablety
Finlande	Leponex
Allemagne	Leponex 200 mg Tabletten
Grèce	Leponex
Hongarie	Leponex 200mg tableta
Irlande	Clozaril 200 mg tablets
Luxembourg	Leponex 200 mg comprimés
Espagne	Leponex 200 mg comprimidos
Slovénie	Leponex 200 mg tablete

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : 10/2024

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : 11/2024