

Triaxone® 200 mg

Amiodarone

Comprimé sécable

COMPOSITION ET PRÉSENTATION :

Chlorhydrate d'amiodarone200 mg.
Excipients : amidon de maïs, lactose monohydrate, PVP-K90, stéarate de magnésium, aérosil.
Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.
Boîte de 30 comprimés sécables.

INDICATIONS :

Triaxone® est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Posologie :

- **Traitement d'attaque** (en début de traitement) : 3 comprimés de **Triaxone®** 200 mg par jour, pendant 8 à 10 jours.
- **Traitement d'entretien** (les jours suivants) : ½ comprimé à 2 comprimés de **Triaxone®** 200 mg par jour.

Mode d'administration :

Voie orale. Le comprimé est pris avant, pendant ou en dehors des repas.

CONTRE-INDICATIONS :

- Allergie à l'amiodarone, à l'un des composants ou à l'iode.
- Hyperthyroïdie.
- Ralentissement anormal du cœur préexistant au traitement.
- Rythme cardiaque trop lent.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

• Prévenez votre médecin en cas de :

- Dyspnée ou d'une toux sèche isolée ou associée à une altération de l'état général, qui doit faire évoquer une toxicité pulmonaire telle qu'une pneumopathie interstitielle.
- Vision trouble ou baisse de l'acuité visuelle : un examen ophtalmologique complet incluant un fond d'œil doit être rapidement pratiqué.
- Eruption cutanée évolutive avec des bulles ou des lésions des muqueuses : le traitement doit être immédiatement arrêté.
- Il est conseillé de ne pas s'exposer au soleil ou de s'en protéger pendant le traitement.
- La présence d'iode dans la molécule fausse certains tests thyroïdiens ; néanmoins, un bilan thyroïdien est toujours possible (T3, T4, TSHus).
- L'amiodarone peut entraîner des anomalies thyroïdiennes, particulièrement chez les patients ayant des antécédents de troubles thyroïdiens. Un dosage de la TSH est recommandé chez tous les patients avant le début du traitement puis régulièrement au cours du traitement et plusieurs mois après son arrêt et en cas de suspicion clinique de dysthyroïdie.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

- **Associations contre-indiquées** : médicaments torsadogènes : sotalol, quinidine, escitalopram, dompéridone, dronadérone, lévofloxacine, méquitazine, télaprèvir, cobicistat.

- **Associations déconseillées** : ciclosporine, diltiazem ou vérapamil injectable, certains antiparasitaires (halofantrine, luméfanzine, pentamidine), certains neuroleptiques (amisulpride, chlorpromazine, dropréridol, halopéridol, lévomépromazine, pimozide, pipampéronne, pipotiazine, sertindole, sulpiride, sultopride, tiapride, zuclopenthixol), méthadone, certains antibiotiques de la famille des fluoroquinolones (autres que lévofloxacine et moxifloxacine), laxatifs stimulants, fingolimod.

- **Associations faisant l'objet de précautions d'emploi** : diltiazem, vérapamil, orlistat, ciclosporine, phénytoïne, simvastatine, lidocaïne ou tacrine.

- **Association à prendre en compte** : pilocarpine.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : ce médicament est contre-indiqué à partir du 2^{ème} trimestre.

Allaitement : l'allaitement est contre-indiqué pendant le traitement.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES :

Sans objet.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Très fréquents : des dépôts dans la cornée (halos colorés en lumière vive, brouillard visuel), réaction cutanée allergique au soleil (photosensibilisation), anomalies du fonctionnement de la glande thyroïde, augmentation dans le sang de certaines enzymes du foie (transaminases), troubles digestifs (nausées, vomissements, modification du goût).

Fréquents : coloration grise de la peau, atteinte des poumons pouvant se traduire par un essoufflement, une toux sèche et parfois fatigue prononcée et une perte de poids, tremblements, troubles du sommeil (cauchemars), maux de tête, engourdissements ou picotement des extrémités, faiblesse musculaire.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, consultez votre médecin.

CONSERVATION :

À conserver à une température ne dépassant pas 30°C, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

NE JAMAIS LAISSER CE MÉDICAMENT À LA PORTÉE DES ENFANTS.

Liste I

Date de révision de la notice : Mai 2022.

D.E Algérie :

Triaxone® 200 mg : 15/06 D 041 / 035.

Fabricant, détenteur de D.E et conditionneur : Pharmalliance.

Domaine Kouchi Idir. Ouled Fayet-Alger, Algérie.

ترياكسون® 200 مغ

أمبودارون
قرص قابل للتجزئة

التركيب و الشكل :

كلور هيدرات الأمبودارون.....200 مغ.
سواغات: نشاء الذرة، لاكتوز أحادي الإماهة، بوفيدون ك 90، سئيرات المغنيزيوم، إيروزيل.
سواغ ذو تأثير معلوم : لاكتوز أحادي الإماهة.
علبة تحتوي على 30 قرص قابل للتجزئة.

دواعي الاستعمال:

ترياكسون® يستخدم للوقاية والعلاج من بعض اضطرابات ضربات القلب.

الجرعة و طريقة الاستعمال :

الجرعة :

- علاج أولي (في بداية العلاج) : 3 أقراص من ترياكسون® 200 مغ يوميًا، من 8 إلى 10 أيام.
- علاج الصيانة (في الأيام التالية) : من ½ قرص إلى قرصين من ترياكسون® 200 مغ يوميًا.

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم. يؤخذ القرص قبل، أثناء أو بعد الوجبات.

موانع الاستعمال :

- حساسية للأمبودارون، لأحد المكونات أو لليود.
- فرط نشاط الغدة الدرقية.
- تباطؤ غير طبيعي للقلب موجود قبل بدأ العلاج.
- معدل ضربات القلب بطيء جدا.

تحذيرات و احتياطات الاستعمال :

أخبر طبيبك في حالة :

- ضيق التنفس أو سعال جاف معزول أو مرتبط بتدهور الحالة العامة، والتي يجب أن تشير إلى تسمم رئوي مثل التهاب الرئة الخلالي.
- عدم وضوح الرؤية أو انخفاض حدة البصر: يجب إجراء فحص عيون كامل فوراً بما في ذلك قاع العين.
- طمح جلدي تدريجي مع فقاعات أو جروح مخاطية : يجب إيقاف العلاج على الفور.

• ينصح بعدم التعرض لأشعة الشمس أو الحماية منها أثناء العلاج.
• وجود اليود في الجزيء يشوه بعض فحوصات الغدة الدرقية؛ ومع ذلك، فإن تقييم الغدة الدرقية ممكن دائماً (T3 ، T4 ، TSHus).
• يمكن أن يسبب الأمبودارون اختلالات في الغدة الدرقية، خاصة عند المرضى الذين يعانون من سوابق اضطرابات الغدة الدرقية. يوصى بفحص TSH عند جميع المرضى قبل بدء العلاج ثم بانتظام خلال فترة العلاج وبعد عدة أشهر من وقف العلاج وفي حالة الشك في قصور الغدة الدرقية.

• نظراً لوجود اللاكتوز، فإن استخدام هذا الدواء ممنوع في حالة عدم تحمل اللاكتوز، نقص اللاكتاز، أو متلازمة سوء امتصاص الغلوكوز أو الغلاكتوز (أمراض وراثية نادرة) .

التفاعلات الدوائية :

• الجمع الممنوع : الأدوية المسببة لاضطرابات في نبضات القلب : السوتالول، الكينيدين، الإسيالوبرام، دومبيريدون، الدرودارون،

PH60402-C

الليفولوكساسين، الميكيتازين، التيلبريفير، الكوبيستات.

• الجمع غير الموصى به : سيكلوسبورين، ديلتيازيم أو فيراباميل للحقن، بعض مضادات الطفيليات (الهالوفانترين، اللوميفانترين، البنتاميدين)، بعض مضادات الالتهاب (أيسولبريد، كلوربرومازين، دروبيريدول، هالوبريدول، ليفومبرومازين، بيموزيد، بيباميرون، بيبوتيازيم، سارنتندول، سولبيريد، سولتوبريد، نيبيريد، زكلوبنيتكزول) الميثادون، بعض المضادات الحيوية من عائلة الفلوروكينولون (ماعداليفولوكساسين والميوكسيفلوكساسين)، المسهلات المنشطة، فينغوليمود.

• الجمع الذي يتطلب احتياطات استعمال : ديلتيازيم، فيراباميل، أورليستات، سيكلوسبورين، فينيتوين، سيمفاستاتين، ليدوكائين أو تاكرين.
• جمع يؤخذ بعين الاعتبار : بيلوكاربين.

الحمل و الإرضاع :

الحمل: يمنع استخدام هذا الدواء ابتداء من الثلث الثاني للحمل.
الإرضاع: يمنع الإرضاع أثناء العلاج.

قيادة السيارات و تشغيل الآلات :

بدون موضوع.

الآثار غير المرغوب فيها :

• شائعة جداً : روااسب في قرنية العين (هالات ملونة بضوء ساطع، ضباب بصري)، رد فعل تحسسي للشمس (حساسية ضوئية)، اضطرابات في وظيفة الغدة الدرقية، زيادة مستويات بعض أنزيمات الكبد في الدم (ترانساميناز)، اضطرابات الجهاز الهضمي (غثيان، قيء، تغيير في الذوق).

• شائعة : تلون الجلد باللون الرمادي، تلف في الرئة قد يؤدي إلى ضيق في التنفس، سعال جاف وتعب شديد في بعض الأحيان وفقدان الوزن، ارتجاف، اضطرابات في النوم (كوابيس)، صداع، تخدير أو وخز في الأطراف، ضعف في العضلات.

فرط الجرعة :

في حالة فرط في الجرعة، استشر طبيبك.

الحفظ:

يحفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 30°م، بعيداً عن الضوء و الرطوبة.
لا تترك هذا الدواء في متناول الأطفال.

قائمة I

تاريخ مراجعة الوصفة : ماي 2022.

رقم مقرر التسجيل في الجزائر :

ترياكسون® 200 مغ : 15/06 D 041 / 035

الصانع، صاحب مقرر التسجيل و المعبيء :

فارماليانس.

حوش كوشي إيدير، أولاد فايت - الجزائر.