



**Pharmacie
Carlin**
-Herboriste -

ANSM - Mis à jour le : 18/11/2021

Dénomination du médicament

URAPIDIL STRAGEN LP 30 mg, gélule à libération prolongée
Urapidil

Encadré

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 URAPIDIL STRAGEN LP 30 mg, gélule à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre URAPIDIL STRAGEN LP 30 mg, gélule à libération prolongée ?
3. Comment prendre URAPIDIL STRAGEN LP 30 mg, gélule à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver URAPIDIL STRAGEN LP 30 mg, gélule à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE URAPIDIL STRAGEN LP 30mg, gélule à libération prolongée, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : Anti-hypertenseur, adrenergique à action périphérique/alpha-bloquant - code ATC : C02CA06

Ce médicament est préconisé pour le traitement de l'hypertension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE URAPIDIL STRAGEN LP 30 mg, gélule à libération prolongée ?

Si votre médecin vous a informé(e) que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais URAPIDIL STRAGEN LP 30 mg, gélule à libération prolongée dans les cas suivants :

- allergie connue à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

Avertissement et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre URAPIDIL STRAGEN LP 30 mg, gélule à libération prolongée.

Si vous présentez une insuffisance cardiaque, une anomalie cardiaque (rétrécissement aortique ou mitral, maladie du péricarde), une embolie pulmonaire, vous devez avoir un suivi particulier.

Si vous êtes en hypovolémie (diarrhée, vomissements notamment) et/ou si votre concentration de sodium dans le sang est diminuée, les doses initiales seront faibles (pour éviter une diminution trop rapide de la pression artérielle), puis adaptées à l'évolution clinique et biologique.

Chez le sujet âgé, une diminution modérée de la dose peut être nécessaire.

Chez l'insuffisant hépatique sévère ou l'insuffisant rénal modéré à sévère, il est recommandé de diminuer les doses en particulier en cas de traitement de longue durée.

En cas d'anesthésie générale pour intervention majeure ou lors d'anesthésie pratiquée avec des agents pouvant diminuer la pression artérielle, l'urapidil peut entraîner un certain degré d'hypotension qui devra être corrigé.

Enfants

En l'absence de données disponibles, ne pas utiliser chez l'enfant.

Autres médicaments et URAPIDIL STRAGEN LP 30mg, gélule à libération prolongée

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, comme les alpha-bloquants à visée urologique, ou tout médicament obtenu sans prescription.

Grossesse et allaitement

L'utilisation d'urapidil est déconseillée pendant la grossesse et chez les femmes en âge de procréer n'utilisant pas de moyen de contraception.

En l'absence de données de passage dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé en cas de traitement par urapidil.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'utilisation de ce médicament peut gêner la conduite des véhicules ou l'utilisation des machines particulièrement en début de traitement, en cas de modification du traitement et en cas de prise d'alcool associée.

Il est déconseillé de conduire.

Il est déconseillé d'utiliser certains outils ou machines.

URAPIDIL STRAGEN LP 30 mg, gélule à libération prolongée contient du saccharose.

3. COMMENT PRENDRE URAPIDIL STRAGEN LP 30 mg, gélule à libération prolongée ?

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

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Les gélules seront avalées avec un verre d'eau sans les ouvrir ni les croquer.

Les gélules doivent être prises pendant les repas du matin et du soir.

Respecter la prescription de votre médecin.

Si vous avez pris plus de URAPIDIL STRAGEN LP 30 mg, gélule à libération prolongée que vous n'auriez dû

En cas d'absorption accidentelle de plusieurs gélules en une seule fois, allonger la personne, jambes surélevées et appeler un médecin.

Si vous oubliez de prendre URAPIDIL STRAGEN LP 30 mg, gélule à libération prolongée

Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre d'utiliser URAPIDIL STRAGEN LP 30 mg, gélule à libération prolongée

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Ceux-ci doivent être signalés à votre médecin qui décidera ou non d'interrompre le traitement :

- palpitations, augmentation du rythme cardiaque ;
- nausées, vomissements, sensation de bouche sèche, diarrhée, maux d'estomac ;
- fatigue ;
- maux de tête, vertiges ;
- diminution de la pression artérielle avec sensation de vertiges au lever brutal ;
- troubles du sommeil, agitation ;
- fuites urinaires, difficultés à retenir ses urines ;

- érection prolongée et douloureuse, trouble de l'éjaculation ou impuissance ;
- sensation de nez bouché ;
- réactions allergiques au niveau de la peau (démangeaisons, rougeur, apparition de boutons), et avec une fréquence indéterminée peuvent survenir des angio-oedèmes et des urticaires ;
- très rarement, diminution du nombre des plaquettes dans le sang (cellules sanguines intervenant dans la coagulation), augmentation réversible des enzymes hépatiques.

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 : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet:

www.signalement-sante.gouv.fr

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

5. COMMENT CONSERVER URAPIDIL STRAGEN LP 30 mg, gélule à libération prolongée ?

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 l'emballage après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

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 URAPIDIL STRAGEN LP 30 mg, gélule à libération prolongée

- La substance active est :

urapidil..... 30,00 mg

- Les autres composants sont :

Hypromellose, éthylcellulose, acide fumarique, sébacate de dibutyle, phtalate d'hypromellose, microgranules neutres (saccharose, amidon de maïs), copolymère d'acide méthacrylique et de méthacrylate de méthyle (1:2).

Composition de l'enveloppe de la gélule

Gélatine, érythrosine (E127), jaune de quinoléine (E104), dioxyde de titane (E171).

Qu'est-ce que URAPIDIL STRAGEN LP 30 mg, gélule à libération prolongée et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de gélule à libération prolongée.

Boîte de 30, 50, 90 ou 100 gélules en flacon(s) (PP) muni(s) d'un bouchon (PE) contenant un dessicant.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

STRAGEN FRANCE

30 RUE EDOUARD NIEUPORT
69008 LYON

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

STRAGEN FRANCE

30 RUE EDOUARD NIEUPORT
69008 LYON

Fabricant

CENEXI

52 RUE MARCEL ET JACQUES GAUCHER
94120 FONTENAY SOUS BOIS

Ou

CENEXI
17 RUE DE PONTOISE
95520 OSNY

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Sans objet.

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

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).