

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CORVATON 2 mg comprimés

Molsidomine

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 leurs symptômes sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez tout effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice

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

1. Qu'est-ce que Corvaton et dans quels cas est-il utilisé?

Corvaton est un médicament qui dilate les artères et les veines.

Corvaton est utilisé dans le traitement de longue durée de l'angine de poitrine pour éviter les crises angineuses. Corvaton ne convient pas pour stopper une crise angineuse qui débute ou qui est déjà commencée.

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

Ne prenez jamais Corvaton

- si vous êtes allergique à la molsidomine ou à l'un des autres composants de Corvaton;
- si votre tension artérielle est anormalement et gravement basse;
- dans certains cas particuliers de crise cardiaque, d'insuffisance grave de la circulation ou d'insuffisance de fonctionnement du cœur : votre médecin décidera si vous pouvez ou non prendre Corvaton;
- si vous êtes enceinte;
- si vous allaitez;
- si votre organisme ne supporte pas certains sucres (voir "Corvaton contient du lactose").

Ne prenez jamais de médicaments qui augmentent l'érection (tels que le sildénafil, vardénafil, tadalafil) pendant votre traitement par Corvaton car vous risqueriez une chute importante et grave de la tension artérielle.

Avertissements et précautions

Faites attention avec Corvaton :

- si vous avez tendance à avoir des chutes de tension car Corvaton peut aggraver la diminution de la tension artérielle;
- si vous souffrez d'une diminution du fonctionnement du foie : votre médecin vous prescrira probablement une quantité de molsidomine plus faible (voir "Comment prendre Corvaton").

Veillez 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 Corvaton

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.

Ne prenez jamais de médicaments qui augmentent l'érection (tels que le sildénafil, vardénafil, tadalafil) pendant votre traitement par Corvaton car vous risqueriez une chute importante et grave de la tension artérielle.

Ne prenez pas de dérivés nitrés (médicaments contre l'angine de poitrine) en traitement de longue durée pendant que vous êtes traité par Corvaton car les effets de ces médicaments s'additionnent. Toutefois, en cas de crise aiguë d'angine de poitrine, vous pouvez prendre des dérivés nitrés par voie sublinguale, c'est-à-dire sous forme de comprimés à laisser fondre sous la langue ou de spray à appliquer sous la langue, sans interrompre votre traitement par Corvaton.

Vous pouvez utiliser Corvaton avec la plupart des médicaments pour le cœur et les vaisseaux. Cependant, si vous prenez d'autres médicaments qui diminuent la tension artérielle en même temps que Corvaton, vous pourriez avoir une chute plus importante de votre tension artérielle. Parlez-en à votre médecin.

Corvaton avec des aliments, boissons et de l'alcool

Vous pouvez prendre Corvaton en même temps que des aliments ou des boissons. Toutefois, si vous buvez de l'alcool pendant votre traitement par Corvaton, vous pourriez avoir une diminution plus importante de la tension artérielle.

Grossesse, allaitement et fertilité

Vous ne pouvez pas prendre Corvaton si vous êtes enceinte car on ne dispose pas actuellement d'informations suffisantes concernant l'utilisation de la molsidomine pendant la grossesse. De même, vous ne pouvez pas allaiter pendant votre traitement par Corvaton car on ne sait pas si la molsidomine passe dans le lait maternel.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Si vous êtes gêné par une baisse de tension, des vertiges, des nausées ou des maux de tête, ne conduisez pas de véhicule et n'utilisez pas de machines.

Corvaton 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 Corvaton?

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin.

Adultes :

En général, vous devez commencer votre traitement en prenant 1 comprimé de Corvaton 2 mg le matin, 1 comprimé le midi et 1 comprimé le soir. Si nécessaire, votre médecin augmentera la dose à 2 comprimés de Corvaton 2 mg le matin, 2 comprimés le midi et 2 comprimés le soir.

En cas d'angine de poitrine sévère, votre médecin vous fera commencer votre traitement directement par 2 comprimés de Corvaton 2 mg le matin, 2 comprimés le midi et 2 comprimés le soir.

Votre médecin vous dira combien de temps vous devez utiliser Corvaton. Corvaton étant un traitement chronique, il doit généralement être pris pendant de très longues périodes.

Diminution du fonctionnement des reins et patients âgés :

Si vous souffrez d'une diminution du fonctionnement des reins ou si vous êtes une personne âgée, vous pouvez généralement prendre la quantité normale de Corvaton.

Diminution du fonctionnement du foie :

Si vous souffrez d'une diminution du fonctionnement du foie, votre médecin vous prescrira probablement une quantité de molsidomine plus faible.

Mode d'emploi :

Avalez les comprimés avec un peu d'eau sans les croquer ni les sucer.

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

Si vous avez pris trop de Corvaton, contactez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoisons (070/245.245).

En cas d'utilisation de trop fortes doses, vous pouvez souffrir d'une diminution de la tension avec sensation de malaise, vertiges, perte de connaissance. Si ces phénomènes apparaissent, vous devez vous allonger et surélever les jambes, en attendant l'arrivée du médecin.

Informations pour le médecin traitant :

S'il y a des signes d'une diminution très importante de la tension, le malade devra être hospitalisé. Un lavage d'estomac sera réalisé si la prise du médicament est récente.

Il n'y a pas d'antidote spécifique ; le traitement sera basé sur les symptômes observés.

Si vous oubliez de prendre Corvaton

Reprenez le traitement dès que possible, sans pour autant modifier les quantités à prendre ni le nombre de prises. Ne prenez jamais une double dose de Corvaton pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Corvaton

Si vous arrêtez votre traitement par Corvaton, vous risquez de souffrir de crises d'angine de poitrine plus fréquentes. Consultez toujours votre médecin si vous envisagez d'arrêter votre traitement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Effets indésirables éventuels

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

Les effets indésirables les plus fréquents sont des maux de tête, qui surviennent au début du traitement. Ils diminuent ou disparaissent le plus souvent au cours du traitement.

Les effets indésirables suivants peuvent survenir pendant votre traitement par Corvaton :

Au niveau du système nerveux : maux de tête, vertiges.

Au niveau du cœur et des vaisseaux : chute de la tension artérielle, surtout en position debout (hypotension orthostatique) ; chute grave de la tension artérielle (p.ex. avec choc).

Au niveau digestif : nausées, troubles de la digestion.

Au niveau allergique : allergie sur la peau, spasme des bronches, réaction allergique grave de tout le corps (choc anaphylactique).

Au niveau du système sanguin et lymphatique : faible nombre de plaquettes sanguines (thrombocytopenie).

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, Division Vigilance, Boîte Postale 97, B-1000 Bruxelles Madou. Site internet : www.notifieruneffetindesirable.be, e-mail : adr@afmps.be. Luxembourg : Direction de la Santé – Division de la Pharmacie et des Médicaments, 20 rue de Bitbourg, L-1273 Luxembourg-Hamm, e-mail: pharmacovigilance@ms.etat.lu ; Link : <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 Corvaton ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

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

Date de péremption :

N'utilisez plus Corvaton après la date de péremption figurant sur l'emballage après la mention "EXP" : les chiffres imprimés après les lettres EXP représentent le mois à la fin duquel et l'année au cours de laquelle le médicament sera périmé (par exemple, EXP 03/2015 signifie que le médicament ne pourra plus être employé après le 31 mars 2015).

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Corvaton ?

- La substance active est la molsidomine. Chaque comprimé contient 2 mg de molsidomine.
- Les autres composants sont : lactose, crospovidone, macrogol 6000, stéarate de magnésium.

Aspect de Corvaton et contenu de l'emballage extérieur

Corvaton 2 mg comprimés se présente sous forme de comprimés plats, oblongs, sécables, de couleur blanche.

Il est disponible en boîtes de 50 et de 100 comprimés sous plaquettes alu/PVC-PVDC orange. La molsidomine est également disponible sous forme de comprimés contenant 4 mg de molsidomine, sous forme à libération prolongée contenant 16 mg de molsidomine (Coruno) et sous forme d'une solution injectable à usage strictement hospitalier.

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché : THERABEL PHARMA S.A.
Boulevard de l'Humanité 292
B-1190 Forest

Fabricant : SKYEPHARMA PRODUCTION SAS
Zone Industrielle Chesnes Ouest
55 Rue du Montmurier
38070 SAINT-QUENTIN FALLAVIER
FRANCE

Numéro de l'autorisation de mise sur le marché : BE113897.

Mode de délivrance : médicament soumis à prescription médicale.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 05/2022.