

# نيكارديل<sup>®</sup> ت.ب 50 مغ

نيكارديبين كبسولات ذات تحرير بطيء



**الحمل والإرضاع :**

**الحمل :**

من المستحسن عدم استعمال النيكارديبين أثناء فترة الحمل .

**الإرضاع :**

يُمنع النيكارديبين في حليب الأم، وبالتالي يجب عدم استعماله من قبل المرأة المرضعة



**آثار مزعجة و غير مرغوب فيها :**

الآثار المزعجة الملاحظة هي غالبا غير خطيرة، ويمكن أن تتطلب تعديلا في الجرعة أو نادرا التوقف عن العلاج

في معظم الحالات :

- إحساس بالدوار

- وذمات في الأطراف السفلية

-أوجاع الرأس

- إحساس بالحرارة في الوجه

- اختلاجات

في حالات نادرة، نلاحظ :

- اضطرابات قلبية

- هبوط في ضغط الدم، إغماء

- غثيان، تقيؤ

- انخفاض في عدد الصفائح الدموية

- ازدياد حجم اللثة

في حالات نادرة جدا، زيادة في عدد الأنزيمات الكبدية و حتى التهاب الكبد

**في حالة قرط جرعة :**

في حالة الاستعمال المفرط، قد يسبب هذا الدواء تسارع نبضات القلب، يجب إخطار الطبيب المعالج على الفور

**التصنيف :** لائحة 2

**الحفظ :** يجب حفظ الكبسولات في غلافها، بمنأى عن الرطوبة . يجب عدم تناول هذا الدواء بعد انقضاء مدة الصلاحية المدرجة على الغلاف  
لا يترك في متناول الأطفال.

مقر التسجيل رقم : 10/06 B015/418

المصنع، المغلف و صاحب

مقر التسجيل مخبر نيوميديك

10 المنطقة الصناعية بالماء، قسنطينة 25000 ، الجزائر



**التركيب :** تحتوي كل كبسولة على :

نيكارديبين : 50 مغ

سواع : ك ل : 1 كبسولة

سواع ذو تأثير معلوم : سكاروز.

**الشكل الصيدلاني :**

علبة تحتوي على 60 كبسولة ذات تحرير بطيء.

**الفئة الصيدلانية العلاجية :**

كوابح كلسية انتقائية ذات تأثيرات وعائية

**ما هي الحالات التي يجب فيها استعمال هذا الدواء ؟**

فرط ضغط الدم الشرياني .

**المقايير وطريقة الاستعمال :**

عن طريق الفم.

تبلغ المقايير الاعتيادية كبسولة واحدة صباحا و مساء، تؤخذ قبل

وجبة الطعام

في كافة الحالات يجب التقيد التام بوصفة الطبيب

**ما هي الحالات التي يجب فيها عدم استعمال هذا الدواء ؟**

(التعليمات المضادة):

فرط الحساسية المعروفة ضد النيكارديبين.

**تحذيرات خاصة - تحذيرات تتعلق باستعمال الدواء :**

يؤخذ دائما إعلام الطبيب أو الصيدلي بجميع الأدوية قيد الاستعمال،

الفركتوز أو متلازمة سوء امتصاص الغلوكوز و الغلاكتوز أو

نقص في السكرز-ايزومالتاز أو الغلاكتوز أو نقص في اللاكتاز

**تداخل أثر الدواء مع أدوية أخرى و تفاعلاتها :**

يجب دائما إعلام الطبيب أو الصيدلي بجميع الأدوية قيد الاستعمال، ذلك لتفادي حدوث أية تفاعلات بين الأدوية ، لاسيما مع دانترولين

بالحقن المتواصل



# NICARDIL<sup>®</sup> L.P. 50mg

Nicardipine Gélules à libération prolongée



**COMPOSITION :** 1 Gélule  
Nicardipine .....50 mg  
**Excipients q.s.p** ..... 1 gélule  
**Excipient à effet notoire :** saccharose.

**CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :**  
Inhibiteurs calciques sélectifs à effets vasculaires.

**FORME ET PRÉSENTATION :**  
Boîte de 60 gélules à libération prolongée.



**INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :**  
Hypertension artérielle.



**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**  
Voie orale.  
La posologie usuelle est d'une gélule matin et soir,  
à prendre avant les repas.  
**DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER  
STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE  
MEDECIN.**



**CONTRE-INDICATIONS :**  
Hypersensibilité connue à la nicardipine.



**MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI:**  
Tenir compte de la présence de saccharose en cas  
d'intolérance au fructose, de syndrome de  
malabsorption du glucose et du galactose, ou de  
déficit en sucrase-isomaltase, galactose, ou de  
déficit en lactase.



**INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :**  
Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre  
plusieurs médicaments et notamment avec le  
dantrolène (en perfusion), **IL FAUT SIGNALER  
SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE  
TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN  
OU A VOTRE PHARMACIEN.**



**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**  
**Grossesse :**  
Par mesure de précaution, il est préférable de ne  
pas utiliser la nicardipine pendant la grossesse.



**Allaitement :**  
La nicardipine passe dans le lait maternel. En  
conséquence, par mesure de précaution, il convient  
d'éviter de l'administrer chez la femme qui allaite.

**EFFETS INDÉSIRABLES :**  
Les effets indésirables rapportés sont généralement  
bénins et peuvent nécessiter occasionnellement un  
ajustement de la dose ou plus rarement un arrêt du  
traitement.

Les plus fréquents sont :  
• sensations vertigineuses,  
• œdèmes des membres inférieurs,  
• maux de tête,  
• sensation de chaleur du visage,  
• palpitations.  
Plus rarement, on observe :  
• troubles cardiaques,  
• hypotension artérielle, syncope,  
• nausées et vomissements,  
• thrombopénie,  
• augmentation du volume des gencives.  
Très rares cas d'élévation des enzymes hépatiques,  
voire hépatites.

**SURDOSAGE :**  
En cas de prise excessive ce médicament peut  
provoquer une accélération du rythme cardiaque ;  
prévenir immédiatement votre médecin.

**CLASSIFICATION :** LISTE II

**CONSERVATION :**  
- Maintenir les gélules dans leur emballage, à l'abri  
de l'humidité.  
-Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant  
sur le conditionnement extérieur  
-Tenir hors de la portée des enfants.

**DE :** 10/06 B015/418

Fabricant, conditionneur et détenteur  
de la DE : Laboratoire Neomedic,  
10 Z .I. Le Palma -Constantine 25000  
Algérie

Industrie  
**Neomedic**  
pharmaceutique