



**LISEZ ATTENTIVEMENT L'INTÉGRALITÉ DE CETTE NOTICE AVANT DE PRENDRE CE MÉDICAMENT.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

**1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT**

**DÉNOMINATION**

Amlor® 5 mg, gélule

Amlor® 10 mg, gélule

**COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :**

Bésilate d'amlodipine correspondant à 5 mg ou à 10 mg d'amlodipine.

**Excipients :** cellulose microcristalline, amidon de maïs desséché, stéarate de magnésium.

**Enveloppe de la gélule :**

**Amlor® 5 mg :** gélatine, dioxyde de titane, jaune de quinoléine.

**Amlor® 10 mg :** gélatine, dioxyde de titane, oxyde de fer jaune, oxyde de fer noir.

**FORME PHARMACEUTIQUE :**

Gélule

**CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE :**

INHIBITEUR CALCIQUE SÉLECTIF A EFFET VASCULAIRE

**NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE :**

PFIZER HOLDING FRANCE

23-25, Av. du Dr. Lannelongue - 75014 PARIS

Tél : 01.58.07.34.40

**NOM ET ADRESSE DU FABRICANT :**

PFIZER PGM - 37530 POCÉ sur CISSE

**2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :**

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif des crises d'angine de poitrine : angine de poitrine d'effort et angine de poitrine spontanée (angor de Prinzmetal).

**3. ATTENTION !**

**DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :**

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans le cas suivant: hypersensibilité connue à l'amlodipine ou à un autre inhibiteur calcique de la classe des dihydropyridines.

Ce médicament est généralement déconseillé en cas d'association au dantrolène.

**MISES EN GARDE SPÉCIALES :**

L'utilisation chez l'enfant est déconseillée, de même que chez la femme enceinte ou qui allaite.

Si des signes cliniques apparaissent (fatigue, manque d'appétit, nausées), un dosage sanguin des enzymes du foie est recommandé.

**PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :**

Les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

**INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :**

**AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, en particulier en cas de traitement par dantrolène, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.**

**GROSSESSE-ALLAITEMENT :**

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse et l'allaitement. Prévenir votre médecin en cas de désir de grossesse ou si vous désirez allaiter votre enfant.

**D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.**

**CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES :**

En début de traitement, une prudence particulière devra être observée chez les conducteurs de véhicules automobiles et les utilisateurs de machines, en raison du risque de sensations de vertige.

**4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT :**

**POSOLOGIE :**

La posologie initiale est de 5 mg par jour, elle peut être augmentée à 10 mg si nécessaire.

**DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.**

**MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :**

VOIE ORALE.

Les gélules doivent être avalées avec de l'eau.

**FRÉQUENCE ET MOMENT AUXQUELS LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRÉ :**

Ce médicament est à prendre en une seule prise par jour.

**SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.**

**DURÉE DU TRAITEMENT :**

N'oubliez pas que, pour être efficace, ce médicament doit être utilisé très régulièrement et aussi longtemps que votre médecin l'aura conseillé, même si c'est pour une durée très longue. Vous ne devez pas l'arrêter sans avis médical.

**SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.**

**CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :**

En cas de prise massive et/ou accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

**CONDUITE À TENIR AU CAS OÙ L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ÉTÉ OMISE :**

Continuer votre traitement tel qu'il vous a été prescrit par votre médecin traitant.

**5. EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS :**

**COMME TOUT MÉDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS :**

- Le plus souvent, il s'agit de maux de tête, rougeurs ou sensation de chaleur du visage, œdèmes des chevilles ou de la face, qui surviennent en début de traitement.

- Rarement :

*Effets cardiaques :* sensations d'accélération du rythme cardiaque, palpitations, syncope;

*Effets cutanéomuqueux :* chute des cheveux ou des poils, augmentation de la sudation, réactions allergiques incluant démangeaisons, éruption et œdèmes des vaisseaux;

*Effets digestifs :* douleurs abdominales, trouble du goût, digestion difficile, perte de l'appétit, nausées, trouble du transit intestinal, bouche sèche;

*Effets neuromusculaires :* crampes musculaires, douleurs des muscles, douleurs articulaires;

*Effets hépatiques :* hépatite, jaunisse, modification biologique d'origine hépatique, exceptionnellement atteinte assez sévère du foie, ces anomalies sont réversibles à l'arrêt du traitement;

*Effets pulmonaires :* difficulté respiratoire;

*Effets génito-urinaires :* augmentation de la fréquence des émissions d'urine, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres anti-hypertenseurs, développement des seins chez l'homme;

*Effets neuropsychiques :* fatigue, sensation de vertige, trouble du sommeil, fourmillements dans les extrémités, tremblements, troubles visuels, troubles dépressifs;

*Effet général :* malaise;

*Effet sanguin :* taux anormalement bas de plaquettes (éléments du sang importants dans la coagulation sanguine);

*Effet vasculaire :* inflammation des petits vaisseaux sanguins.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

- Sous amlodipine comme sous tout autre inhibiteur calcique, un élargissement gingival a été rapporté chez des patients présentant une gingivite/parodontite prononcée. Cet effet peut être évité ou disparaître avec une bonne hygiène dentaire.

- Pour tout événement indésirable, tel que douleurs angineuses dans la région thoracique, trouble du rythme cardiaque pouvant survenir, très rarement, après la prise du médicament, il convient de prévenir immédiatement votre médecin.

**SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.**

**6. CONSERVATION :**

**NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR**

**PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION :**

À conserver à température ambiante.

**7. DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE : OCTOBRE 2007**