

Dudrex®

Hydrochlorothiazide 50mg / Amiloride 5mg

FORME ET PRÉSENTATION

Comprimé sécable (jaune orange) boîte de 30.

Composition :	Par cp	Par boîte
Amiloride (DCI) chlorhydrate	5mg	150mg
Hydrochlorothiazide (DCI)	50mg	1.5g

Excipients: amidon de maïs, lactose, calcium hydrogéné-phosphate, amidon de maïs pré-gélatinisé, gomme guar, stéarate de magnésium, jaune orange s.

Excipients à effet notable:

Lactose monohydrate: 71.04 mg/cp
Amidon de blé pré-gélatinisé: 1.92 mg/cp
Colorant jaune orangé S: 0.06 mg/cp

CLASSE THÉRAPEUTIQUE

Antihypertenseur: diurétique thiazidique associé

INDICATIONS

- Œdèmes cardiaques.
- Hypertension artérielle.
- Ascite et œdèmes des cirrhotiques.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Réservé à l'adulte, voie orale

Œdème cardiaque: le traitement doit être débuté à la posologie de 1 ou 2 comprimés par jour. Cette posologie peut être augmentée mais ne doit pas dépasser 4 comprimés par jour.

Hypertension artérielle: La posologie recommandée est de 1/2 comprimé par jour.

Ascite des cirrhotiques: Le traitement doit débuter par de petites doses : 1/2 à 1 comprimé par jour, sans dépasser 2 comprimés par jour.

Dans tous les cas se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

CONTRE-INDICATIONS

- Hyperkaliémie.
- Insuffisance rénale aiguë ou chronique
- Encéphalopathie hépatique.
- Hypersensibilité à l'amiloride, à l'hydrochlorothiazide ou aux sulfamides.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Atteinte hépatique.
- Galactosémie congénitale, syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou déficit en lactase.
- Diabète sucré.
- Acidose respiratoire ou métabolique.
- Hyperkaliémie.
- Désordre électrolytique réversible de l'urée sanguine.
- Réactions métaboliques ou endocriniennes.
- Chez les patients hyperuricémiques
- L'attention des sportifs sera attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Déconseillées : Lithium

Nécessitant des précautions d'emploi :

- Anti-inflammatoires non stéroïdiens
- Acide acétylsalicylique,
- Metformine
- Produits de contraste iodés
- Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC), inhibiteurs de l'angiotensine II
- Baclofène

A prendre en compte :

- Antidépresseurs imipraminiques, neuroleptiques.
- Corticoïdes, tétracosactide.
- Alphabloquants à visée urologique
- Antihypertenseurs alphabloquants
- Amifostine.
- Autres hyperkaliémisants.

Afin d'éviter d'éventuelles interactions médicamenteuses entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Par mesure de prudence, ne pas prescrire ce médicament pendant la grossesse.

Ce médicament est déconseillé en période d'allaitement.

EFFETS INDÉSIRABLES

- Céphalées, faiblesse musculaire, fatigue, asthénie, malaises, douleurs thoraciques et lombaires ;
- Arythmie, tachycardie, hypotension orthostatique, angor, signes d'intoxication digitale ;
- Anorexie, nausées, vomissements, diarrhée, constipation, douleurs abdominales, hémorragies gastro-intestinales, troubles de l'appétit, ballonnement abdominal, soif, hoquet ;
- élévation de la kaliémie (> 5,5 mmol/l), goutte, déshydratation avec hypovolémie, hyponatrémie
- Rash, prurit, bouffées vasomotrices.
- Douleurs des jambes, crampes musculaires, douleurs articulaires ;
- Etourdissements, vertiges, paresthésies, léthargie ;
- Insomnie, nervosité, confusion mentale, dépression, somnolence ;
- Dyspnée ;
- Troubles visuels transitoires, congestion nasale, dysgueusie ;
- Impuissance, dysurie, nycturie, incontinence.

CONSERVATION

A une température inférieure à 25°C.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation.

Liste 1

Date de mise à jour de la notice : Août 2010.

D.E. N° : 065/06H 094/03/11

Ne pas laisser à la portée des enfants.

FABRICANT ET DÉTENTEUR DE LA D.E

Genericlab

BP 73 voie C, zone industrielle - Rouïba - Alger - Algérie.

