

MULTAQ®

(dronédarone)

Carte d'informations patient

Nom du patient :

Nom du médecin :

Téléphone du médecin :

Informations destinées aux patients

MULTAQ® vous a été prescrit par votre cardiologue pour prévenir la récurrence d'un trouble du rythme cardiaque (battements du cœur irréguliers). Cette carte contient des informations importantes pour la sécurité d'emploi de votre traitement.

- Veuillez garder sur vous cette carte pour la présenter lors de toute consultation médicale.
- Assurez-vous d'avoir la liste de tous les autres médicaments que vous prenez lors de chaque consultation chez un médecin.
- **La posologie est de 2 comprimés/jour (2 x 400 mg), 1 le matin et 1 le soir pendant les repas.**

- Si vous oubliez de prendre MULTAQ®, prenez la dose suivante comme d'habitude (**ne doublez pas la dose pour compenser l'oubli**).
- Si vous avez pris une dose excessive de MULTAQ®, contactez immédiatement votre médecin, le service d'urgence le plus proche ou l'hôpital. Prenez soin de vous munir de votre boîte de médicament.
- MULTAQ® interagit avec de nombreux autres médicaments. Prévenez toujours votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez MULTAQ®, **avant d'acheter ou d'utiliser un médicament obtenu avec ou sans ordonnance.**
- **Ne buvez pas de jus de pamplemousse** pendant toute la durée de votre traitement par MULTAQ®.
- **Évitez la prise de millepertuis** (plante médicinale traditionnellement utilisée dans les manifestations dépressives légères à transitoires) pendant la durée de votre traitement par MULTAQ®.

- **Prenez contact avec votre médecin en cas de symptômes inhabituels et en particulier :**
 - gêne ou douleur prolongée au niveau de l'abdomen, perte d'appétit, nausées, vomissements, jaunissement de la peau ou du blanc de l'œil (jaunisse), urines foncées de façon inhabituelle, démangeaisons, fatigue (notamment en association avec les signes ci-dessus), **pouvant évoquer un problème hépatique ;**
 - survenue d'un gonflement des jambes ou des pieds (**œdème**), **voire d'une prise de poids ;**
 - **difficultés pour respirer** lorsque vous êtes allongé ou lorsque vous dormez ;
 - **essoufflement** au repos et/ou lorsque vous vous déplacez ;
 - apparition d'une **toux sèche ;**
 - **ralentissement important de votre rythme cardiaque.**

N'arrêtez en aucun cas MULTAQ® sans l'avis de votre cardiologue.

Consultez la notice de MULTAQ® pour de plus amples informations.

Pour toute question, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

Informations destinées aux professionnels de santé

Le patient porteur de cette carte est traité par MULTAQ® (dronédarone) pour prévenir la récurrence d'un trouble du rythme cardiaque.

Veillez consulter le RCP de MULTAQ® avant toute autre prescription, des interactions médicamenteuses potentielles sont en effet à prendre en compte :

MULTAQ® est **contre-indiqué** en association avec :

- **Les inhibiteurs puissants du CYP3A4** tels que le kétoconazole, l'itraconazole, le voriconazole, le posaconazole, la télithromycine, la clarithromycine, la néfazodone, le ritonavir.
- **Les médicaments induisant des torsades de pointes** tels que les phénothiazines, le cisapride, le bépridil, les antidépresseurs tricycliques, la terfénaire et certains macrolides oraux (tels que l'érythromycine).
- **Les anti-arythmiques de classe I ou III** (tels que la flécaïnide, la propafénone, la quinidine, la disopyramide, le sotalol, l'amiodarone).
- **Dabigatran**

sanofi

L'association de MULTAQ® est **déconseillée** avec le dabigatran, le jus de pamplemousse et les inducteurs du CYP3A4 (tels que la rifampicine, le phénobarbital, la carbamazépine, la phénytoïne, le millepertuis).

La prudence s'impose en cas d'association de MULTAQ® avec :

- Les inhibiteurs calciques (le vérapamil, le diltiazem, la nifédipine), les bêtabloquants (le métoprolol, le propranolol) ou la digoxine
 - Diminution de leurs posologies et suivi ECG recommandé.
- Les statines
 - Utilisation à doses plus faibles et surveillance des signes cliniques de toxicité musculaire.
- Le sirolimus, le tacrolimus, l'évérolimus et la ciclosporine
 - Surveillance de leurs concentrations plasmatiques et ajustement posologique.

Informez le patient du risque d'interaction avec les autres médicaments, de la nécessité de signaler son traitement par MULTAQ® à tout autre médecin et expliquez-lui les signes cliniques à surveiller en cas d'insuffisance cardiaque.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice d'information. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le portail de signalement des événements sanitaires indésirables du ministère chargé de la santé <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

Pour plus d'information, consulter la rubrique « Déclarer un effet indésirable » sur le site Internet de l'ANSM : <https://ansm.sante.fr>

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

Pour toute information complémentaire, se référer au Résumé des Caractéristiques du Produit disponible sur

<https://www.ema.europa.eu>

ou sur

<https://base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr>