

REQUIP®

Ropinirole
Comprimé pelliculé

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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, cela pourrait lui être nocif.

QU'EST-CE QUE REQUIP ?

	Chlorhydrate de ropinirole	Quantité correspondant à ropinirole base	Excipients	Pelliculage
REQUIP® 0,25 mg	0,285 mg	0,25 mg	Lactose monohydraté,	Opadry OY-S-9603 blanc *
REQUIP® 0,50 mg	0,57 mg	0,5 mg	cellulose microcristalline,	Opadry OY-S-22907 jaune *
REQUIP® 1 mg	1,14 mg	1 mg	croscarmellose sodique,	Opadry 03B21094 vert *
REQUIP® 2 mg	2,28 mg	2 mg	stéarate de magnésium.	Opadry OY-S-24900 rose *
REQUIP® 5 mg	5,70 mg	5 mg		Opadry YS-1R-4256 bleu *

* Opadry OY-S-9603 **blanc** : hypromellose, macrogol, dioxyde de titane (E171), polysorbate 80 (E433) ♦ Opadry OY-S-22907 **jaune** : hypromellose, macrogol, dioxyde de titane (E171), oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), laque aluminique d'indigotine (E132) ♦ Opadry 03B21094 **vert** : hypromellose, macrogol, dioxyde de titane (E171), oxyde de fer jaune (E172), laque aluminique d'indigotine (E132) ; ♦ Opadry OY-S-24900 **rose** : hypromellose, macrogol, dioxyde de titane (E171), oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172) ♦ Opadry YS-1R-4256 **bleu** : hypromellose, macrogol, dioxyde de titane (E171), polysorbate 80 (E433), laque aluminique d'indigotine (E132).

Titulaire/Exploitant : Laboratoire GlaxoSmithKline
100, route de Versailles
78163 Marly-le-Roi Cedex

Fabricant : SmithKline Beecham Plc
Manor Royal
Crawley, WEST SUSSEX RH10 9QJ
Royaume-Uni

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé :

REQUIP 0,25 mg : boîtes de 21 et 126 comprimés pelliculés,

REQUIP 0,50 mg, REQUIP 1 mg, REQUIP 2 mg et REQUIP 5 mg : boîte de 21 comprimés pelliculés.

DANS QUEL CAS UTILISER REQUIP ?

Ce médicament est un antiparkinsonien dopaminergique.

Ce médicament est indiqué dans le traitement de la maladie de Parkinson, seul ou en association avec un autre médicament, notamment la lévodopa.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE REQUIP ?

Ne prenez jamais REQUIP dans les cas suivants :

- allergie au ropinirole ou à l'un des autres composants,
- insuffisance rénale sévère (défaillance des reins),
- insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- grossesse et allaitement (cf. Grossesse et Allaitement).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Mises en garde spéciales

Le ropinirole peut aggraver certains troubles psychiques ou de la personnalité.

L'arrêt du traitement doit être très progressif.

Des cas d'envies et/ou de comportements impulsifs (attirance compulsive pour les jeux d'argent ou une augmentation des pulsions sexuelles) ont été rapportés. Si vous ou votre famille remarquez que vous développez de tels comportements inhabituels pendant votre traitement par REQUIP, parlez-en à votre médecin. Votre médecin pourra décider de modifier les doses ou d'arrêter votre traitement.

En cas de somnolence excessive ou d'accès de sommeil d'apparition soudaine lors de votre traitement par REQUIP, vous devez contacter votre médecin.

En cas de problèmes héréditaires rares d'intolérance au galactose, de déficit en lactase ou de malabsorption du glucose et du galactose (maladies métaboliques rares), vous ne devez pas prendre ce médicament.

Précautions d'emploi

Prévenez votre médecin si vous souffrez d'une maladie du cœur (angine de poitrine) ou des artères.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Grossesse et Allaitement

L'utilisation du ropinirole est contre-indiquée pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

L'allaitement est contre-indiqué en cas de traitement par le ropinirole.

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

REQUIP peut induire une somnolence et des accès de sommeil d'apparition soudaine. Dans ce cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ni exercer une activité où une altération de votre vigilance pourrait vous exposer vous-même ou d'autres personnes à un risque d'accident grave ou de décès (par exemple l'utilisation de machines) jusqu'à la disparition de ces effets.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance et notamment des estrogènes (en particulier traitement de la ménopause). Prévenez votre médecin en cas de modification des doses ou d'arrêt du traitement.

COMMENT PRENDRE REQUIP ?

La posologie est établie par votre médecin. Le traitement sera commencé très progressivement. A titre indicatif, la dose recommandée est de 3 à 24 mg en 3 prises par jour.

Si vous avez l'impression que l'effet de REQUIP est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Voie orale.

Le médicament est à prendre au milieu des repas.

Si vous avez pris plus de REQUIP que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien qui mettra en œuvre les mesures nécessaires.

Si vous oubliez de prendre REQUIP :

Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne doublez pas la dose.

QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, REQUIP est susceptible d'entraîner des effets indésirables bien que tous les patients n'y soient pas sujets. Indiquez à votre médecin si vous présentez des effets indésirables qui vous inquiètent. Les effets indésirables les plus fréquents de REQUIP peuvent survenir chez les patients qui prennent ce traitement pour la première fois et/ou lorsque la dose est augmentée. Ces effets indésirables sont généralement d'intensité légère et peuvent s'atténuer spontanément après avoir pris ce médicament pendant quelques jours.

Les effets indésirables très fréquents sont :

- évanouissement,
- somnolence,
- nausées.

Quand REQUIP est pris en association avec la levodopa (L-Dopa) vous pouvez aussi présenter de manière très fréquente :

- mouvements saccadés incontrôlés.

Les effets indésirables fréquents sont :

- hallucinations,
- vomissements,
- brûlures d'œsophage et d'estomac,
- douleurs d'estomac,
- vertiges,
- œdèmes des membres inférieurs.

Quand REQUIP est pris en association avec la levodopa (L-Dopa) vous pouvez aussi présenter de manière fréquente :

- confusion.

Les effets indésirables peu fréquents sont :

- baisse de la pression artérielle, notamment en position debout, pouvant s'accompagner de vertiges,
- délire (confusion sévère), illusions (idées fausses), paranoïa (sentiment de persécution),
- somnolence excessive au cours de la journée et accès soudains de sommeil.

Les effets indésirables très rares sont :

- altération de la fonction du foie (élévation des enzymes).

Quelques patients ayant pris REQUIP ont pu présenter un comportement impulsif, insolite pour eux. Des exemples de ce comportement peuvent être une attirance compulsive pour les jeux d'argent ou une augmentation du comportement impulsif et/ou des pulsions sexuelles.

Si vous ressentez un de ces effets comme étant sérieux ou si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien dès que possible.

COMMENT CONSERVER REQUIP ?

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

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

A conserver dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière et de l'humidité.

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

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : juin 2007.



Le Laboratoire GlaxoSmithKline participe à CYCLAMED, association chargée de la collecte et de l'élimination des déchets issus de médicaments. Il vous demande en conséquence de rapporter à votre pharmacien l'emballage de ce médicament vide ou non.

