RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

LISEZ CE DOCUMENT POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT Prourtec^{MD} odt

Comprimés de rimégépant à dissolution orale

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre **NURTEC ODT** et chaque fois que votre ordonnance est renouvelée. Ce feuillet est un résumé et il ne contient donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de ce produit. Discutez avec votre professionnel de la santé de votre maladie et de votre traitement et demandez-lui si de nouveaux renseignements sur **NURTEC ODT** sont disponibles.

Mises en garde et précautions importantes

 En cas de réaction allergique, cessez de prendre NURTEC ODT et communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé. Les réactions allergiques sévères, qui comprennent l'essoufflement et l'éruption cutanée, peuvent survenir au fil des jours qui suivent l'administration de ce médicament.

Pourquoi utilise-t-on NURTEC ODT?

NURTEC ODT est utilisé chez les adultes pour traiter une crise migraineuse en cours.

Comment NURTEC ODT agit-il?

L'ingrédient actif de NURTEC ODT, l'hémisulfate de rimégépant sesquihydraté, appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs du peptide lié au gène de la calcitonine. Il réduit l'activité d'une substance appelée peptide lié au gène de la calcitonine (CGRP, de l'anglais calcitonin gene-related peptide), qui cause les crises migraineuses.

Quels sont les ingrédients de NURTEC ODT?

Ingrédient médicinal : hémisulfate de rimégépant sesquihydraté

Ingrédients non médicinaux : alcool benzylique, eucalyptol, gélatine, limonène, maltodextrine de maïs, mannitol, menthol, menthone, acétate de menthyle, sucralose et vanilline

NURTEC ODT se présente sous la forme pharmaceutique suivante :

Comprimés à dissolution orale : 75 mg de rimégépant (sous forme de sulfate de rimégépant)

N'utilisez pas NURTEC ODT dans les cas suivants :

• vous êtes allergique au rimégépant ou à tout autre ingrédient de NURTEC ODT.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre NURTEC ODT, afin d'aider à éviter les effets secondaires et assurer la bonne utilisation du médicament. Informez votre professionnel de la santé de tous vos problèmes et états de santé, notamment si vous :

- avez des problèmes de foie;
- avez des problèmes de rein;

- êtes enceinte, croyez l'être ou avez un projet de grossesse; dans ce cas, consultez votre professionnel de la santé avant de prendre NURTEC ODT, afin de vérifier si le médicament vous convient:
- allaitez ou avez l'intention de le faire; dans ce cas, discutez avec votre professionnel de la santé avant de prendre NURTEC ODT (vous déciderez ensemble si vous pouvez utiliser NURTEC ODT pendant que vous allaitez).

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous les médicaments et produits de santé que vous prenez, y compris : médicaments d'ordonnance et en vente libre, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.

Les produits ci-dessous pourraient interagir avec NURTEC ODT :

- itraconazole et clarithromycine (médicaments utilisés pour le traitement des infections fongiques ou bactériennes);
- ritonavir et éfavirenz (médicaments utilisés pour le traitement des infections par le virus de l'immunodéficience humaine [VIH]);
- bosentan (médicament utilisé pour le traitement de l'hypertension [haute pression]);
- millepertuis (plante médicinale utilisée pour le traitement de la dépression);
- phénobarbital (médicament utilisé pour le traitement de l'épilepsie);
- rifampicine (médicament utilisé pour le traitement de la tuberculose);
- modafinil (médicament utilisé pour le traitement de la narcolepsie);
- fluconazole et érythromycine (médicaments utilisés pour le traitement des infections fongiques ou bactériennes);
- diltiazem, quinidine et vérapamil (médicaments utilisés pour le traitement des troubles du rythme cardiaque, des douleurs à la poitrine [angine de poitrine] ou de l'hypertension);
- cyclosporine (médicament employé pour prévenir le rejet des organes transplantés);
- jus de pamplemousse;
- antagonistes des récepteurs du peptide lié au gène de la calcitonine (CGRP; médicaments utilisés pour le traitement de la migraine).

Comment NURTEC ODT s'administre-t-il?

- NURTEC ODT est destiné à l'administration orale (par la bouche).
- NURTEC ODT peut être pris avec ou sans aliments.
- Prenez NURTEC ODT immédiatement après avoir ouvert la plaquette alvéolée. Ne conservez pas les comprimés en dehors de celle-ci en vue d'une utilisation ultérieure.

Mode d'emploi de NURTEC ODT :



 En veillant à avoir les mains sèches, décollez le revers en aluminium d'une alvéole de la plaquette et retirez délicatement le comprimé. Ne poussez pas le comprimé à travers le revers en aluminium.



2. Dès que vous aurez ouvert l'alvéole de la plaquette, prenez le comprimé et placez-le sur ou sous votre langue, où il se dissoudra. Vous pouvez l'avaler sans boire quoi que ce soit.

Dose habituelle

Votre professionnel de la santé vous indiquera la dose de NURTEC ODT qui vous convient. Cette dose dépendra du fait que vous prenez ou ne prenez pas certains médicaments tels que le fluconazole, l'érythromycine, le diltiazem, la guinidine, le vérapamil et la cyclosporine.

La dose recommandée est de 1 comprimé de NURTEC ODT (75 mg) 1 fois par jour, au besoin.

Ne dépassez pas la dose maximale de 75 mg par jour.

Surdose

Si vous pensez qu'une personne dont vous vous occupez ou que vous-même avez pris une trop grande quantité de NURTEC ODT, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même en l'absence de symptômes.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à NURTEC ODT?

Lorsque vous prenez NURTEC ODT, vous pourriez présenter des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés ci-dessous. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Effets secondaires possibles de NURTEC ODT :

Nausées

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
	Consultez votre professionnel de la santé.		Cessez de prendre le médicament et
Symptôme ou effet	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	obtenez immédiatement des soins médicaux.
PEU FRÉQUENT			
Réaction allergique: essoufflement, éruption cutanée, difficulté à avaler ou à respirer, respiration sifflante, chute de pression, nausées, vomissements, urticaire ou enflure du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge			X

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire incommodant qui n'est pas mentionné ici ou qui s'aggrave au point de perturber vos activités quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer à Santé Canada les effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation des produits de santé de l'une des deux façons suivantes :

- en consultant la page Web sur la déclaration des effets secondaires
 (https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html) pour savoir comment faire une déclaration en ligne, par courrier ou par télécopieur; ou
- en composant le numéro sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE: Consultez votre professionnel de la santé si vous souhaitez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Conservation

Conservez NURTEC ODT, dans la plaquette alvéolée dans laquelle il est emballé, à la température ambiante (entre 15 et 30 °C).

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

Pour en savoir plus sur NURTEC ODT :

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Consultez la monographie intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements destinés aux patients. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicamentsproduits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html), le site Web du fabricant (www.pfizer.ca), ou peut être obtenu en composant le 1-800-463-6001.

Le présent feuillet a été rédigé par Pfizer Canada SRI.

Dernière révision : 1^{er} décembre 2023