

RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AU PATIENT

Les médecins et les pharmaciens peuvent obtenir les renseignements d'ordonnance complets sur demande.

LIPIDIL SUPRA abaisse le taux de cholestérol sanguin, particulièrement celui du cholestérol lié aux lipoprotéines de faible ou de très faible densité (« mauvais cholestérol »). LIPIDIL SUPRA réduit aussi les taux élevés de triglycérides associés à l'hypercholestérolémie (excès de cholestérol dans le sang) et augmente la fraction du cholestérol des lipoprotéines de haute densité (« bon cholestérol »). Parce qu'il produit ces effets, LIPIDIL SUPRA est indiqué pour le traitement de la dyslipoprotéinémie (taux anormaux de lipoprotéines dans le sang) chez les patients adultes atteints de diabète de type 2. LIPIDIL SUPRA réduit aussi le taux d'acide urique.

LIPIDIL SUPRA ne peut être obtenu que sur ordonnance d'un médecin. Le médicament doit être utilisé uniquement comme traitement d'appoint à un régime alimentaire recommandé et surveillé par le médecin, pour le traitement de longue durée des taux élevés de lipides dans le sang. La prescription du médicament ne dispense aucunement de l'observance du régime alimentaire. De plus, selon le cas, le médecin peut recommander la pratique d'une activité physique, une réduction de poids ou d'autres mesures.

Prenez le médicament tel que prescrit par votre médecin. Ne changez pas la dose de médicament à moins d'un avis contraire de sa part. Consultez votre médecin avant d'interrompre le traitement, car cela peut entraîner une élévation des taux de lipides sanguins.

NE PRENEZ PAS LIPIDIL SUPRA SI :

- vous êtes atteint d'une maladie du foie ou des reins;
- vous êtes atteint d'un trouble de la vésicule biliaire;
- vous êtes allergique au fénofibrate ou à un médicament semblable, ou encore à l'un ou l'autre des ingrédients contenus dans un comprimé de LIPIDIL SUPRA (voir **Que contient LIPIDIL SUPRA?**);
- vous êtes allergique aux arachides ou à l'huile d'arachide ou à la lécithine de soja ou à des produits connexes en raison du risque de réactions allergiques.
- vous êtes enceinte ou vous allaitez; si vous devenez enceinte durant le traitement, informez-en votre médecin – vous devriez cesser de prendre LIPIDIL SUPRA;
- vous manifestez une réaction photoallergique (sensibilité cutanée au soleil ou aux rayons ultraviolets) à un fibrate (classe de médicaments utilisés pour abaisser le taux de cholestérol, à laquelle appartiennent LIPIDIL SUPRA et le gemfibrozil) ou au kétoprofène, un anti-inflammatoire.

AVANT D'ENTREPRENDRE UN TRAITEMENT PAR CE MÉDICAMENT, votre médecin doit savoir :

- si vous avez eu une réaction allergique à LIPIDIL SUPRA (ou si vous le tolérez mal), à **l'un de ses ingrédients** (voir **Que contient LIPIDIL SUPRA?**) ou à un autre traitement contre la dyslipidémie;
- si vous êtes atteint d'une maladie du foie ou des reins;
- si vous êtes atteint d'une maladie de la vésicule biliaire ou si vous présentez des lithiases (calculs) biliaires;
- si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, si vous allaitez ou si vous envisagez d'allaiter;
- si vous prenez d'autres médicaments sur ordonnance ou en vente libre, en particulier :
 - une statine (classe de médicaments comprenant notamment l'atorvastatine et la pravastatine, employés pour abaisser le taux de cholestérol);
 - de l'ézétimibe (un autre hypocholestérolémiant);
 - un anticoagulant par voie orale (médicament visant à éclaircir le sang, comme la warfarine);
 - de la cyclosporine (médicament souvent prescrit après une greffe d'organe);
 - de la cholestyramine ou un médicament du même type (un autre hypocholestérolémiant);
 - des œstrogènes (hormones susceptibles d'être présentes dans les contraceptifs oraux ou une hormonothérapie de substitution);
 - le rosiglitazone (un médicament utilisé pour traiter le diabète de type 2).

MODE D'EMPLOI APPROPRIÉ DU MÉDICAMENT

- Prenez LIPIDIL SUPRA avec les repas, tel que vous l'a prescrit votre médecin.
- Il est très important de suivre cette directive car le fénofibrate est moins bien absorbé et donc moins efficace lorsqu'il est pris sans aliment.
- Chez un adulte, la posologie de LIPIDIL SUPRA habituellement recommandée est de un comprimé de 160 mg.
- Ne changez pas la dose de votre médicament sans la recommandation de votre médecin.
- L'administration de LIPIDIL SUPRA aux enfants n'est pas recommandée.
- L'innocuité liée à l'administration de LIPIDIL SUPRA en association avec une statine n'a pas fait l'objet d'études approfondies chez des patients. Par conséquent, la prise du fénofibrate en association avec une statine doit être évitée à moins d'avis contraire de la part de votre médecin.
- Informez votre médecin de tout malaise ressenti au cours du traitement par LIPIDIL SUPRA . Si vous devez recevoir un autre traitement médical, informez votre médecin que vous prenez LIPIDIL SUPRA.

EFFETS SECONDAIRES

En plus de l'effet escompté, tout médicament peut produire des effets indésirables.

Informez votre médecin de tout malaise ressenti au cours du traitement par LIPIDIL SUPRA.

Les effets secondaires les plus fréquents peuvent comprendre des douleurs abdominales, de la constipation, de la diarrhée, des nausées, des maux de tête, des étourdissements, des réactions

cutanées et de la fatigue. Cette liste d'effets indésirables n'est pas complète. Si vous éprouvez d'autres symptômes inattendus lors de la prise de LIPIDIL SUPRA, veuillez communiquer avec votre médecin ou votre pharmacien.

Des douleurs, des crampes ou une faiblesse musculaires constituent des effets secondaires rares, mais plus graves. Si vous ressentez des douleurs musculaires inexplicables, cessez de prendre votre médicament et communiquez avec votre médecin immédiatement.

Votre médecin vous demandera de vous soumettre régulièrement à un examen médical et à des analyses de laboratoire, le cas échéant. Nous vous recommandons fortement de respecter vos rendez-vous à ces examens. En vous y rendant au moment convenu, vous contribuerez en effet au dépistage rapide d'une éventuelle anomalie.

QUE CONTIENT LIPIDIL SUPRA

LIPIDIL SUPRA renferme, en plus du fénofibrate, les ingrédients non médicinaux suivants : povidone, monohydrate de lactose, cellulose microcristalline, crospovidone, dioxyde de silice colloïdal, stéaryl fumarate de sodium et laurylsulfate de sodium.

L'enrobage du comprimé 100 mg et 160 mg contient de l'alcool polyvinylique, du dioxyde de titane, du talc, de la lécithine de soja et de la gomme de xanthane.

CE MÉDICAMENT VOUS EST PRESCRIT POUR LE TRAITEMENT D'UN PROBLÈME DE SANTÉ PARTICULIER ET POUR VOTRE USAGE PERSONNEL. NE LE DONNEZ PAS À D'AUTRES PERSONNES. GARDER TOUS LES MÉDICAMENTS HORS DE LA PORTÉE DES ENFANTS. POUR PLUS D'INFORMATION, ADRESSEZ-VOUS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

® Lipidil Supra : Marque déposée de Fournier Industrie et Santé utilisée sous licence par Fournier Pharma Inc. Saint-Laurent (Québec) H4S 1Z1.

Dernière révision : 15 juillet 2011

PHARMACOLOGIE

Pharmacologie animale

L'activité antilipidémique du fénofibrate a été étudiée chez le rat normal et le rat hyperlipidémique. Le fénofibrate a significativement réduit les lipides totaux, le cholestérol des LDL et des VLDL et les taux de triglycérides. De plus, on a observé que le fénofibrate augmente de façon variable le taux de cholestérol des HDL. Son action est plus marquée chez le rat hyperlipidémique et chez le rat soumis à un régime riche en gras que chez le rat normal ou nourri avec un régime standard. Les études comparant le fénofibrate au clofibrate ont révélé que le fénofibrate est un hypocholestérolémiant puissant.