

Comprimés

Présentation:

Boîte de 24 comprimés.
Chaque comprimé contient :
Artéméthér : 20 mg
Luméfántrine : 120 mg

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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.
- Si l'un des effets indésirables devient sérieux ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice:

1. Qu'est-ce que Lumart+® et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Lumart+®
3. Comment prendre Lumart+®
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lumart+®
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LUMART+® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Ce médicament est utilisé pour traiter le paludisme aigu non compliqué à *Plasmodium falciparum*, particulièrement si des résistances aux autres médicaments existent. Son efficacité dans les autres formes de paludisme (*P. vivax*, *P. ovale* et *P. malariae*) a peu été étudiée et n'est donc pas conseillée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LUMART+®

Ne prenez jamais Lumart+®

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'artéméthér, à la luméfántrine ou à l'un des autres composants contenus dans Lumart+®
- si vous souffrez d'affection cardiaque grave, en particulier troubles du rythme sévères
- si vous présentez des complications graves de paludisme, type coma ou troubles de la conscience
- si vous êtes anorexique (totale perte d'appétit)

Faites attention avec Lumart+®

- si vous souffrez d'une maladie hépatique ou rénale grave
- si vous avez des troubles sanguins non imputables au paludisme
- si vous avez des troubles du rythme cardiaque

Prise d'autres médicaments

Il n'est pas recommandé de prendre des médicaments connus pour leur toxicité hépatique ou affectant le rythme cardiaque.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Aliments et boissons

La consommation d'alcool n'est pas recommandée au cours du traitement.

Il est indispensable de prendre un repas riche en graisse en même temps que le traitement par Lumart+®.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament. Lumart+® ne doit être utilisé pendant la grossesse que si le bénéfice escompté justifie le risque potentiel pour le fœtus. Aucune anomalie et aucun effet indésirable néonatal n'ont été observés chez un petit groupe de femmes enceintes ayant reçu ce médicament. Si possible, évitez Lumart+® au cours du premier trimestre de grossesse ; cependant son utilisation peut être envisagée en cas de paludisme multirésistant menaçant le pronostic vital.

En l'absence de données supplémentaires, il n'est pas conseillé de prendre de l'artéméthér ou de la luméfántrine pour une femme qui allaite ; toutefois, le médecin pourra juger indispensable de traiter une femme allaitante avec artéméthér-luméfántrine et décidera d'interrompre l'allaitement ou non.









Conduite de véhicules et utilisation de machines

Chez certaines personnes, Lumart+® peut entraîner des vertiges ; dans ces cas, la conduite de véhicules ou machines doit être entreprise avec prudence.

3. COMMENT PRENDRE LUMART+®

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La dose habituelle est à prendre selon le tableau ci-dessous :

Poids	Age*	Posologie habituelle
5 - 14 kg	Moins de 3 ans	1  Matin + 1  Soir Pendant 3 jours
15 - 24 kg	De 3 à 7 ans	2  Matin + 2  Soir Pendant 3 jours
25 - 34 kg	De 7 à 14 ans	3  Matin + 3  Soir Pendant 3 jours
+ 35 kg	A partir de 14 ans	4  Matin + 4  Soir Pendant 3 jours

* Moyenne approximative

Si vous avez pris plus de Lumart+® que vous n'auriez dû
Consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre Lumart+®
Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez immédiatement la dose suivante et poursuivez le traitement selon le dosage recommandé.

Si vous arrêtez de prendre Lumart+®
N'interrompez pas votre traitement avant la dose totale recommandée, même si les symptômes ont disparu ; vous risquez une rechute.
Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, Lumart+® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tous n'y soient pas sujets.

Les effets indésirables les plus fréquemment retrouvés sont :

- Céphalées
- Troubles du sommeil
- Palpitations
- Troubles digestifs (nausées, vomissements, diarrhées, douleurs abdominales)
- Fatigue
- Douleurs articulaires et musculaires
- Troubles allergiques de type démangeaisons cutanées, toux

Aucun de ces troubles n'a nécessité l'interruption du traitement ; tous ont disparus à l'arrêt du traitement. Certains de ces troubles sont vraisemblablement dus au paludisme.

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

5. COMMENT CONSERVER LUMART+®

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Conserver en dessous de 30°C.

Ne pas utiliser Lumart+® après la date de péremption mentionnée sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Ne pas utiliser, si vous remarquez des signes visibles de dégradation du produit.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient Lumart+®

Les substances actives sont l'artéméthér et la luméfántrine.

L'emballage carton contient :
4 blisters (plaquette thermoformée)
de 6 comprimés chacun.

Exploitant :
NYD PHARMA (agréé Swissmedic)
2 place du Port - 1204 Genève - SUISSE
www.nydpharma.com
Fabricant : CIPLA Ltd.

Date de révision de la notice : janvier 2013