

Pyridostigmine

MESTINON®

Conditions de prescription et de délivrance

Médicament sous ATU nominative

Médicament disponible uniquement dans les pharmacies hospitalières, rétrocédable, sans restriction de prescripteurs

Présentation et caractéristiques

Parasympathomimétique, anti-cholinestérasique

Présentation :

- Solution buvable de bromure de pyridostigmine 60 mg/5 mL (flacon de 473 mL)
Excipients : Alcool 5%, glycérine, acide lactique, benzoate de sodium, sorbitol, sucrose, arômes, eau

Caractéristiques :

- Conservation à T° ambiante entre 15 et 30°C

Indications

- Myasthénie
- Atonie intestinale

Posologie et mode d'administration

<u>Myasthénie</u>	▶ 240 à 480 mg/jour répartis en 3 ou 4 prises
<u>Atonie intestinale</u>	▶ 60mg x2/jour

▶ La dose et la fréquence quotidienne des prises dépendant de la sévérité de la maladie et de la réponse du patient au traitement, la posologie doit être adaptée aux besoins individuels de chaque patient.

Interactions médicamenteuses

- Médicaments anticholinergiques
- Médicaments torsadogènes
- Médicaments bradycardisants
- Fingolimod, Pilocarpine, Suxaméthonium

Principaux effets indésirables

- Douleurs abdominales, nausées, vomissements, diarrhées
- Crampes musculaires, soubresauts musculaires, fasciculations, faiblesse musculaire
- Hypersialorrhée, myosis, augmentation des sécrétions bronchiques et lacrymales, bradycardie

Contre-indications

- Hypersensibilité
- Asthme
- Maladie de Parkinson
- Obstruction mécanique des voies digestives et urinaires

Précautions d'emploi

- Bronchite chronique
- Troubles cardiaques
- Sujets âgés
- Epilepsie
- Sténose vasculaire
- Insuffisance rénale chronique sévère : diminuer la posologie
- Hyperthyroïdie
- Grossesse, allaitement

Conseils à donner aux patients

 Rappeler au patient de contacter en urgence son médecin devant l'apparition de symptômes cholinergiques : nausées, vomissements, douleurs abdominales, diarrhées, incontinence urinaire, hypersialorrhée, hypersudation, larmoiement, myosis, troubles de la vision, bradycardie, hypotension artérielle, bronchoconstriction, dyspnée, crampes, agitation, céphalées, vertiges, tremblements, confusion, convulsions...

 Rappeler au patient de signaler son traitement par Mestinon® à tout professionnel de santé (médecin, chirurgien, pharmacien, dentiste, infirmière, sage-femme, ...).

 Toute décision de modification de dose ou arrêt du médicament doit être prise par le médecin. Rappeler au patient de ne jamais prendre l'initiative seul.

 Rappeler au patient de ne pas prendre un nouveau médicament, même disponible sans ordonnance ou à base de plantes sans l'accord du médecin ou le conseil d'un pharmacien.

