

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

CARDIOASPIRINE 100 mg comprimés gastro-résistants

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Acide acétylsalicylique 100 mg.

Excipients à effet notoire:

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé gastro-résistant, c.-à-d. qu'il est essentiellement 'sans sodium'.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés gastro-résistants

4. DONNEES CLINIQUES

4.1 Indications thérapeutiques

Cardioaspirine est un médicament indiqué chez l'adulte.

Thérapeutique

- Traitement aigu en cas de : infarctus du myocarde, angine de poitrine instable, pontage aorto-coronaire, angioplastie coronaire et dérivation d'épuration extrarénale (= dialysis-shunt).

Prophylaxie

- Prophylaxie secondaire après infarctus du myocarde, après une ischémie cérébrale transitoire (= transient ischemic attack = TIA) ou un autre accident cérébro-vasculaire (ACV), et également en cas de syndrome de Kawasaki.

Dans le traitement des groupes à risques coronariens, la Cardioaspirine est à considérer comme une thérapeutique additionnelle et non alternative.

4.2 Posologie et mode d'administration

Posologie

Les études cliniques n'ont pas encore permis de déterminer la posologie et la durée de traitement optimales dans les indications cardio- et cérébrovasculaires.

- *dans le traitement de l'infarctus du myocarde et de l'angine de poitrine instable:* (100 à 300 mg par jour) 1 à 3 comprimés répartis sur la journée

En cas d'un infarctus aigu du myocarde, la première dose administrée doit se situer entre 300 mg et 600 mg (voir ci-dessous «Mode d'administration»). La première dose doit être brisée ou mâchée avant d'être ingérée.

- *dans la prophylaxie secondaire de l'infarctus du myocarde* (prophylaxie de récurrence), après une TIA ou un autre ACV: 1 - 2 comprimés par jour
- *syndrome de Kawasaki*
 - inhibition de l'inflammation durant la phase fébrile: dose initiale de 30 mg/kg/jour, en association à des immunoglobulines.
 - inhibition de l'agrégation plaquettaire en vue de la prophylaxie d'anévrismes coronaires: à partir de la 2^{ème} à 3^{ème} semaine, poursuivre l'acide acétylsalicylique à un dosage de 5 mg/kg/jour.

Comme la posologie dans le traitement du syndrome de Kawasaki est déterminée par le poids corporel, il peut s'avérer nécessaire, le cas échéant, de briser/couper les comprimés de Cardioaspirine. Dans ce cas, il y a lieu de tenir compte du fait que la protection de la muqueuse gastrique n'est pas garantie.

Mode d'administration

Prenez de préférence les comprimés gastrorésistants au moins 30 minutes avant le repas, avec beaucoup d'eau. Les comprimés gastrorésistants ne peuvent pas être brisés, coupés ou mâchés. Il importe que le médicament soit libéré dans le milieu basique de l'intestin (voir rubrique « Propriétés pharmacocinétiques »). En cas de traitement de l'infarctus aigu du myocarde, la première dose doit être brisée ou mâchée avant d'être ingérée.

Patients pédiatriques

La sécurité et l'efficacité de Cardioaspirine n'ont pas été établies chez l'enfant de moins de 18 ans. Aucune donnée n'est disponible. C'est pourquoi Cardioaspirine n'est pas indiqué chez les patients pédiatriques de moins de 18 ans.

Patients atteints d'insuffisance hépatique

Cardioaspirine est contre-indiqué chez les patients atteints de troubles hépatiques graves (voir rubrique « Contre-indications »). Des précautions particulières devront être prises en cas d'administration de Cardioaspirine à des patients atteints d'insuffisance hépatique (voir rubrique «Mises en garde spéciales et précautions d'emploi»).

Patients atteints d'insuffisance rénale

Cardioaspirine est contre-indiqué chez les patients atteints d'insuffisance rénale aiguë (voir rubrique « Contre-indications »). Des précautions particulières devront être prises en cas d'administration de Cardioaspirine à des patients atteints d'insuffisance rénale car l'acide acétylsalicylique peut augmenter le risque d'insuffisance rénale et d'insuffisance rénale aiguë (voir rubrique «Mises en garde spéciales et précautions d'emploi»)

4.3 Contre-indications

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.
- Ulcères gastriques et duodénaux.
- Propension accrue (pathologique) aux hémorragies.
- Situations cliniques à risque d'hémorragie.
- Thérapie concomitante avec des anticoagulants (p.ex. dérivés de la coumarine, héparine).

- Déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase.
- Asthme ou hypersensibilité connue aux salicylés, allergie croisée avec d'autres anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS) et avec la tartrazine.
- Déficiences graves de la fonction rénale.
- Doses de >100 mg/jour pendant lors des 3 derniers mois de la grossesse.
- Insuffisance hépatique, particulièrement en cas d'usage chronique de doses élevées.
- Diathèse hémorragique.
- Insuffisance cardiaque sévère.
- Combinaison avec méthotrexate (en cas de doses de 15 mg ou plus par semaine, voir rubrique 4.5 « Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions »).

4.4 Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

L'acide acétylsalicylique doit s'utiliser avec prudence dans les situations suivantes:

- Chez les patients présentant des affections d'origine allergique (p. ex. rhume des foins, polypose nasale, urticaire) ou des infections chroniques des voies respiratoires, des réactions allergiques à d'autres substances (telles que réactions cutanées, prurit, urticaire) et chez les patients présentant une hypersensibilité aux anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS), le risque de crises d'asthme (intolérance aux analgésiques/asthme analgésique) existe. La manifestation de ces phénomènes nécessite l'arrêt du traitement. L'hypersensibilité connue aux AINS est une contre-indication absolue.
- La prudence est de rigueur chez les patients à antécédents d'ulcères ou d'hémorragies gastro-intestinales ou présentant des troubles digestifs et également chez les patients à antécédents de troubles hémorragiques.
- Chez les patients ayant une altération de la fonction hépatique. Excrétion en cas d'une fonction hépatique déficiente : comme l'acide acétylsalicylique est principalement métabolisé dans le foie, il y a lieu de tenir compte d'une dégradation ralentie (accumulation) de l'acide acétylsalicylique.
- Chez les patients ayant une altération de la fonction rénale ou une altération de la circulation cardiovasculaire (p. ex. néphropathie vasculaire, insuffisance cardiaque congestive, déplétion volémique, intervention chirurgicale majeure, septicémie ou états hémorragiques majeurs), car l'acide acétylsalicylique peut augmenter le risque d'insuffisance rénale et d'insuffisance rénale aiguë.
- Chez les patients ayant un déficit sévère en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), l'acide acétylsalicylique peut provoquer une hémolyse ou une anémie hémolytique. Les facteurs augmentant le risque d'hémolyse sont, entre autres, une posologie élevée, une fièvre ou une infection aiguë.
- En cas d'insuffisance rénale, la cinétique plasmatique de dégradation de l'acide salicylique n'est pas influencée; cependant, les taux des métabolites inactifs de l'acide salicylique augmentent, surtout ceux de l'acide salicylique conjugué.
- L'utilisation prolongée de doses journalières supérieures à celles préconisées dans les indications cardio- et cérébrovasculaires citées, est déconseillée, entre autre parce que la responsabilité éventuelle de doses élevées de salicylés dans la genèse d'une néphropathie chronique n'a jamais été exclue avec certitude.
- **Salicylisme:** La sensibilité individuelle est fort variable. Les personnes âgées sont plus sensibles que les adultes jeunes.
- Les patientes qui tombent enceintes pendant le traitement, devraient interrompre la prise du produit.

- A faibles doses, l'acide acétylsalicylique diminue l'excrétion d'acide urique. Ceci peut potentiellement induire des crises de goutte chez les personnes prédisposées.
- Chez les enfants de moins de 12 ans, chez qui on soupçonne une grippe d'origine virale, une influenza B ou une varicelle, on n'administrera l'acide acétylsalicylique que si d'autres substances ne donnent pas de résultats probants. Des pertes de connaissance et des vomissements persistants pourraient être des signes du syndrome de Reye, une maladie très rare, mais parfois à issue fatale, nécessitant un traitement médical immédiat et inconditionnel. Une relation de cause à effet avec la prise de médicaments à base d'acide acétylsalicylique n'a pu encore être établie avec certitude. En tout cas, il est nécessaire de suspendre le traitement, si ces effets secondaires ou ceux décrits plus haut se manifestaient.
- Il est préconisé de ne pas utiliser de l'acide acétylsalicylique peu avant ou peu après l'extraction d'une dent ou d'une molaire. La prudence est également de rigueur chez les patients devant subir une intervention chirurgicale.
- Ne pas prendre de l'acide acétylsalicylique peu avant ou peu après l'ingestion d'alcool.
- Certains AINS tels que l'ibuprofène et le naproxène peuvent affaiblir l'effet d'inhibition de l'agrégation plaquettaire de l'acide acétylsalicylique. Il est recommandé aux patients qui suivent un traitement à base d'acide acétylsalicylique de s'adresser à leur médecin s'ils envisagent de prendre un AINS (voir rubrique « Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions »).

4.5 Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

Des données expérimentales suggèrent que l'ibuprofène peut inhiber l'effet de l'acide acétylsalicylique à faible dose sur l'agrégation des plaquettes lorsqu'ils sont administrés simultanément. Cependant, les limites de ces données et les incertitudes liées à l'extrapolation de données ex vivo à la situation clinique impliquent qu'aucune conclusion définitive ne peut être tirée en ce qui concerne l'utilisation régulière d'ibuprofène, et qu'aucun effet significatif d'un point de vue clinique n'est considéré comme peu probable pour une utilisation occasionnelle d'ibuprofène (voir rubrique 5.1 « Propriétés pharmacologiques »).

- Méthotrexate à des posologies supérieures ou égales à 15 mg/semaine: augmentation de la toxicité hématologique (diminution de la clairance rénale du méthotrexate par les substances anti-inflammatoires en général et déplacement du méthotrexate de ses sites de liaison aux protéines plasmatiques par les salicylés) (voir rubrique 4.3 « Contre-indications »).
- L'administration simultanée (le même jour) de certains AINS tels que l'ibuprofène et le naproxène peut affecter l'effet d'inhibition de l'agrégation plaquettaire irréversible de l'acide acétylsalicylique. La portée clinique de ces interactions n'est pas connue. L'administration de certains AINS tels que l'ibuprofène et le naproxène chez les patients présentant un risque cardiovasculaire élevé peut bloquer la fonction de protection cardiovasculaire de l'acide acétylsalicylique (voir rubrique « Mises en garde spéciales et précautions d'emploi »).
- Anticoagulants, thrombolytiques/autres inhibiteurs de l'agrégation plaquettaire/hémostase: Risque accru d'hémorragies.
- Autres médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens en association avec des doses plus élevées de salicylés: risque accru d'ulcères et d'hémorragies au niveau gastro-intestinal en raison d'un effet synergique.
- Inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS): risque accru d'hémorragies gastro-intestinales en raison d'un effet synergique.

- Digoxine: les concentrations plasmatiques de digoxine augmentent en raison d'une diminution de l'excrétion rénale.
- Médicaments antidiabétiques (p. ex. insuline, sulfamides hypoglycémiant) : augmentation de l'effet hypoglycémiant en association avec des doses élevées d'acide acétylsalicylique en raison d'une action hypoglycémiant de l'acide acétylsalicylique et d'un déplacement des sulfamides hypoglycémiant de leurs sites de liaison aux protéines plasmatiques.
- Diurétiques en association avec des posologies plus élevées d'acide acétylsalicylique: réduction de la filtration glomérulaire secondaire à une diminution de la synthèse des prostaglandines rénales.
- Glucocorticoïdes systémiques à l'exception de l'hydrocortisone utilisée en thérapie de substitution en cas de maladie d'Addison: diminution des concentrations sanguines du salicylé pendant le traitement par corticostéroïdes et risque de surdosage en salicylés après l'arrêt de ce traitement en raison d'une augmentation de l'élimination des salicylés par les corticostéroïdes.
- Inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IECA) en association avec des doses plus élevées d'acide acétylsalicylique: réduction de la filtration glomérulaire secondaire à l'inhibition des prostaglandines vasodilatatrices. L'effet antihypertenseur diminue également.
- Acide valproïque: augmentation de la toxicité de l'acide valproïque secondaire à un déplacement de l'acide valproïque de ses sites de liaison aux protéines plasmatiques.
- Alcool : augmentation de l'atteinte de la muqueuse gastro-intestinale et allongement du temps de saignement en raison des effets additifs de l'acide acétylsalicylique et de l'alcool.
- Le métamizole peut réduire l'effet de l'acide acétylsalicylique sur l'agrégation plaquettaire lorsqu'il est pris de façon concomitante. Par conséquent, cette association doit être utilisée avec prudence chez les patients prenant de l'aspirine à faible dose pour la cardioprotection.

4.6 Fécondité, grossesse et allaitement

Grossesse

Faibles doses (jusqu'à et y compris 100 mg/jour):

Des études cliniques montrent que des doses allant jusqu'à 100 mg/jour pour un usage obstétrique limité, sous surveillance spécialisée, semblent sûres.

Doses de plus que 100 mg/jour et jusqu'à 500 mg/jour:

L'expérience clinique est insuffisante concernant l'utilisation de doses supérieures à 100 mg/jour jusqu'à 500 mg/jour. Par conséquent, les recommandations ci-dessous pour les doses de 500 mg/jour et plus s'appliquent également à cette gamme de doses.

Doses de 500 mg/jour et plus:

L'inhibition de la synthèse des prostaglandines peut influencer négativement l'évolution de la grossesse et/ou le développement embryonnaire et fœtal. Les données issues d'études épidémiologiques font suspecter l'existence d'un risque accru de fausses couches et malformations après l'utilisation d'inhibiteurs de la synthèse des prostaglandines au début de la grossesse. Le risque absolu de malformations cardiovasculaires est passé de moins de 1 % à environ 1,5 %. Ce risque augmenterait en fonction de la durée et de la dose de la thérapie. Chez les animaux, il a été démontré que l'administration d'un inhibiteur de la synthèse des prostaglandines entraîne une augmentation des pertes pré- et post-implantations et de la mortalité embryonnaire et fœtale. De plus, une incidence accrue de plusieurs malformations, notamment cardiovasculaires, a été rapportée chez les animaux ayant reçu un inhibiteur de la synthèse des prostaglandines pendant la période d'organogenèse.

À partir de la 20^e semaine d'aménorrhée, l'utilisation d'acide acétylsalicylique peut provoquer un oligoamnios résultant d'une dysfonction rénale fœtale. Cet effet peut survenir peu de temps après le début du traitement et est généralement réversible à l'arrêt de celui-ci. Au cours des premier et deuxième trimestres de la grossesse, l'administration d'acide acétylsalicylique doit être évitée, sauf en cas d'absolue nécessité. En cas de traitement par des médicaments à base d'acide acétylsalicylique chez des femmes souhaitant tomber enceintes ou pendant le premier et deuxième trimestre de la grossesse, utiliser la dose la plus faible possible pendant la durée la plus courte possible. Une surveillance prénatale de l'oligoamnios doit être envisagée après une exposition à Cardioaspirine pendant plusieurs jours à partir de la 20^e semaine d'aménorrhée. Le traitement avec Cardioaspirine doit être interrompu en cas d'oligoamnios ou de constriction du canal artériel.

Pendant le dernier trimestre de la grossesse, tous les inhibiteurs de la synthèse des prostaglandines peuvent exposer le fœtus à :

- une toxicité cardiopulmonaire (constriction/fermeture prématurée du canal artériel et d'une hypertension pulmonaire);
- une dysfonction rénale pouvant évoluer en une insuffisance rénale s'accompagnant d'un oligohydramnios (voir ci-dessus);

exposer la mère et l'enfant (à la fin de la grossesse) à :

- un allongement éventuel du temps de saignement, un effet antiagrégant pouvant survenir même après l'administration de très faibles posologies
- une inhibition des contractions utérines pouvant donner lieu à un travail retardé ou prolongé lors de l'accouchement.

Par conséquent, l'acide acétylsalicylique à des doses de 100 mg/jour et plus est contre-indiqué pendant le dernier trimestre de la grossesse (voir rubrique 4.3). Les doses allant jusqu'à 100 mg/jour inclus ne peuvent être utilisées que sous surveillance obstétricale stricte.

Allaitement

De faibles quantités de salicylés et de leurs métabolites s'éliminent dans le lait maternel. Étant donné qu'à ce jour, aucun effet indésirable n'a été observé chez les nouveau-nés après une utilisation occasionnelle, il n'est généralement pas nécessaire d'interrompre l'allaitement. Il doit néanmoins être interrompu prématurément en cas d'utilisation régulière ou d'utilisation de posologies élevées.

4.7 Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Sans objet.

4.8 Effets indésirables

Les effets indésirables mentionnés ci-dessous ont été spontanément rapportés après la commercialisation du médicament avec toutes les formulations d'Aspirine (traitements oraux à court et à long terme). Une énumération selon les catégories de fréquence CIOMS III n'est donc pas applicable.

- Troubles du système gastro-intestinal supérieur et inférieur tels que signes généraux et symptômes de dyspepsie, douleur gastro-intestinale et abdominale, rarement inflammation gastro-intestinale, ulcère gastro-intestinal pouvant très rarement donner lieu à une hémorragie et à une perforation

gastro-intestinale sur ulcère, s'accompagnant des signes et symptômes biologiques et cliniques respectifs.

- En raison de son effet inhibiteur sur les plaquettes sanguines, l'acide acétylsalicylique peut être associé à un risque accru d'hémorragies. Des hémorragies telles qu'une hémorragie péri-opératoire, des hématomes, une épistaxis, des hémorragies urogénitales, des hémorragies gingivales, ont été observées. Rarement à très rarement, des hémorragies sévères telles qu'une hémorragie gastro-intestinale ou une hémorragie cérébrale (en particulier chez les patients ayant une hypertension non maîtrisée et/ou en cas d'utilisation concomitante de médicaments anti-hémostatiques) pouvant s'avérer fatale dans des cas isolés, ont été rapportées.
- Une hémorragie peut donner lieu à une anémie post-hémorragique aiguë et chronique/à une anémie ferriprive (secondaire, entre autres, à des microhémorragies occultes) s'accompagnant des signes et symptômes biologiques et cliniques respectifs tels qu'une asthénie, une pâleur, une hypoperfusion.
- Une hémolyse et une anémie hémolytique ont été rapportées chez des patients présentant des formes sévères de déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD).
- Des troubles de la fonction rénale et une insuffisance rénale aiguë ont été rapportés.
- Des réactions d'hypersensibilité s'accompagnant des signes biologiques et cliniques respectifs se manifestent entre autres par un syndrome asthmatique, des réactions légères à modérées pouvant toucher la peau, les voies respiratoires, le système gastro-intestinal et le système cardiovasculaire, se manifestant par des symptômes tels qu'une éruption cutanée, une urticaire, un œdème, un prurit, une rhinite, une congestion nasale, une dyspnée cardiorespiratoire et très rarement, des réactions sévères incluant un choc anaphylactique.
- Des étourdissements et des acouphènes ont été signalés, ils peuvent être le signe d'un surdosage.
- De très rares cas de troubles hépatiques transitoires ont été rapportés, associés à une augmentation des transaminases hépatiques.

Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via :

Belgique

Agence Fédérale des Médicaments et des Produits de Santé

www.afmps.be

Division Vigilance

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxembourg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance

4.9 Surdosage

Une toxicité aux salicylés (l'administration de doses > 100 mg/kg/jour pendant 2 jours peut provoquer une toxicité) peut résulter d'intoxications chroniques, thérapeutiques et d'intoxications aiguës potentiellement fatales (surdosage), allant d'une ingestion accidentelle chez des enfants à des

intoxications occasionnelles.

Une intoxication chronique aux salicylés peut être difficile à diagnostiquer, car les signes et les symptômes ne sont pas spécifiques. Une légère intoxication chronique aux salicylés, ou salicylisme, ne survient généralement qu'après une prise répétée de doses élevées. Les symptômes sont, entre autres, des étourdissements, des vertiges, des acouphènes, une surdité, des sueurs, des nausées et des vomissements, des céphalées et une confusion. Il est possible de maîtriser ces symptômes en diminuant la dose. Des acouphènes peuvent survenir en cas de concentrations plasmatiques comprises entre 150 et 300 microgrammes/ml. Des effets secondaires plus sévères apparaissent en cas de concentrations supérieures à 300 microgrammes/ml.

La principale caractéristique **d'une intoxication aiguë** est une perturbation sévère de l'équilibre acidobasique, qui peut varier selon l'âge et la sévérité de l'intoxication. Chez les enfants, l'acidose métabolique constitue le signe le plus fréquent. La sévérité de l'intoxication ne dépend pas seulement des concentrations plasmatiques. L'absorption de l'acide acétylsalicylique peut être ralentie par une réduction de la vidange gastrique ou la formation de concrétions dans l'estomac ou en raison de l'ingestion de formulations gastrorésistants. Le contrôle de l'intoxication à l'acide acétylsalicylique dépend de son importance, du stade et des symptômes cliniques et des techniques de prise en charge standard d'intoxication qui sont utilisées. Les principales mesures à prendre devraient inclure une accélération de l'excrétion du médicament ainsi que le rétablissement de l'équilibre électrolytique et acidobasique.

En raison des effets physiopathologiques complexes d'une intoxication aux salicylés, les signes et symptômes/résultats biologiques suivants peuvent survenir:

Signes et symptômes	Résultats biologiques	Mesures thérapeutiques
Intoxication légère à modérée		Lavage gastrique, administration répétée de charbon activé, diurèse forcée alcaline
Tachypnée, hyperventilation, alcalose respiratoire	Alcalose, alcalurie	Correction hydro-électrolytique
Diaphorèse		
Nausées, vomissements		
Intoxication modérée à sévère		Lavage gastrique, administration répétée de charbon activé, diurèse forcée alcaline, hémodialyse dans les cas sévères
Alcalose respiratoire s'accompagnant d'une acidose métabolique compensatoire	Acidose, acidurie	Correction hydro-électrolytique
Hyperpyrexie		Correction hydro-électrolytique
Au niveau respiratoire: pouvant aller d'une hyperventilation, d'un œdème pulmonaire d'origine non cardiaque à un arrêt respiratoire, une asphyxie		
Au niveau cardiovasculaire: pouvant aller de dysrythmies, d'une hypotension à un arrêt cardiovasculaire	p. ex. tension artérielle, anomalies de l'ECG	

Perte hydro-électrolytique: déshydratation, oligurie menant à l'insuffisance rénale	p. ex. hypokaliémie, hypernatrémie, hyponatrémie, anomalies de la fonction rénale	Correction hydro-électrolytique
Troubles du métabolisme du glucose, cétose	Hyperglycémie, hypoglycémie (en particulier chez les enfants) Augmentation des taux de cétones	
Acouphènes, surdité		
Au niveau gastro-intestinal: hémorragie GI		
Au niveau hématologique: pouvant aller d'une inhibition plaquettaire à une coagulopathie	p. ex. allongement de l'intervalle PT, hypoprothrombinémie	
Au niveau neurologique: encéphalopathie toxique et dépression du SNC s'accompagnant des signes suivants: pouvant aller d'une léthargie, d'une confusion à un coma et à des crises d'épilepsie		

5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique: inhibiteurs de l'agrégation plaquettaire

Code ATC : B01A C06

L'acide acétylsalicylique inhibe l'agrégation plaquettaire, en bloquant la synthèse du thromboxane-A2. L'activité sur l'agrégation plaquettaire se manifeste déjà à faibles doses et perdure jusque 4 à 6 jours après l'arrêt du traitement.

L'acide acétylsalicylique exerce également une action analgésique, antipyrétique et antiphlogistique: la forme galénique Cardioaspirine ne convient pas dans ce contexte.

Des données expérimentales suggèrent que l'ibuprofène peut inhiber l'effet antiagrégant plaquettaire de l'acide acétylsalicylique à faible dose lorsqu'ils sont administrés simultanément. Dans une étude, lorsqu'une dose unique d'ibuprofène de 400mg a été prise dans les 8 h avant ou dans les 30 min après la prise d'une dose d'aspirine à libération directe (81 mg), il y a eu un effet réduit de l'acide acétylsalicylique sur la formation de thromboxane et l'agrégation des plaquettes. Cependant, les limites de ces données et les incertitudes liées à l'extrapolation de données ex vivo à la situation clinique impliquent qu'aucune conclusion définitive ne peut être tirée en ce qui concerne l'utilisation régulière d'ibuprofène, et qu'aucun effet significatif d'un point de vue clinique n'est considéré comme probable pour une utilisation occasionnelle d'ibuprofène.

5.2 Propriétés pharmacocinétiques

Absorption

Après absorption orale, l'acide acétylsalicylique est rapidement et totalement absorbé dans le tractus

gastro-intestinal. Au cours de son absorption et après celle-ci, l'acide acétylsalicylique est transformé en son principal métabolite, l'acide salicylique.

Compte tenu du caractère gastro-résistant de la forme galénique des comprimés de Cardioaspirine, l'acide acétylsalicylique n'est pas libéré dans l'estomac, mais dans le milieu basique de l'intestin. Le Cmax de l'acide acétylsalicylique survient 2 à 7 heures après l'administration des comprimés gastro-résistants, c'est-à-dire plus tard qu'en cas d'administration de comprimés à action immédiate.

L'absorption simultanée de nourriture ralentit mais ne compromet pas l'absorption complète de l'acide acétylsalicylique. La nourriture influence donc la vitesse d'absorption, mais pas son degré. Compte tenu des relations mécaniques entre l'exposition totale des plaquettes à l'acide acétylsalicylique et l'inhibition de l'agrégation plaquettaire qu'il permet, il est admis que l'absorption plus lente des comprimés gastrorésistants de Cardioaspirine n'est pas pertinente en cas de traitement chronique par Cardioaspirine à faible dose afin d'obtenir une inhibition adéquate de l'agrégation plaquettaire. Néanmoins, afin de garantir le caractère gastrorésistant bénéfique de la forme galénique du médicament, il est recommandé de prendre les comprimés gastrorésistants de Cardioaspirine (au moins 30 minutes) avant les repas avec une quantité importante de liquide (voir rubrique « Posologie et mode d'administration »).

Distribution

L'acide acétylsalicylique et l'acide salicylique se lient rapidement aux protéines plasmatiques et sont rapidement distribués dans le corps. L'acide salicylique passe par le lait maternel et traverse le placenta (voir rubrique « Fécondité, grossesse et allaitement »).

Métabolisme / Biotransformation

La molécule mère de l'acide acétylsalicylique est convertie en son principal métabolite, l'acide salicylique. Le groupe acétyle de l'acide acétylsalicylique commence à se fragmenter par hydrolyse lors de son passage au niveau de la muqueuse intestinale, mais ce processus se déroule essentiellement au niveau du foie. L'acide salicylique est principalement excrété par le foie. Ses métabolites sont l'acide salicylurique, le glucuronide de salicylphénol, le glucuronide de salicylacyle, l'acide gentisique et l'acide gentisurique.

Élimination / Excrétion / Linéarité

La cinétique d'élimination de l'acide salicylique est dose-dépendante car le métabolisme est limité par la capacité des enzymes hépatiques. La demi-vie d'élimination varie donc de 2 à 3 heures après de faibles doses à environ 15 heures après des doses élevées. L'acide salicylique et ses métabolites sont principalement excrétés par les reins. Les données pharmacocinétiques disponibles sur l'acide acétylsalicylique ne renvoient pas à une proportionnalité avec la dose à une dose comprise entre 100 mg et 500 mg.

5.3 Données de sécurité préclinique

Le profil de sécurité préclinique de l'acide acétylsalicylique est bien documenté.

Au cours d'études réalisées chez l'animal, les salicylés ont induit une atteinte rénale en cas d'administration de doses élevées, mais n'ont induit aucune autre atteinte organique.

La mutagénicité de l'acide acétylsalicylique a été largement étudiée en milieu in vitro et in vivo. Aucun élément pertinent indiquant un potentiel mutagène n'a été observé. Les mêmes résultats ont été

obtenus au cours d'études de carcinogénicité.

Des effets tératogènes des salicylés ont été démontrés au cours d'études réalisées chez l'animal, pour diverses espèces.

Des troubles de l'implantation, des effets toxiques sur l'embryon et le fœtus et des troubles des capacités d'apprentissage chez les descendants ont été décrits après une exposition prénatale.

6. DONNEES PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Poudre de cellulose, amidon de maïs, copolymère d'acide méthacrylique-éthylacrylate, laurylsulfate de sodium, polysorbate 80, talc, triéthylcitrate.

6.2 Incompatibilités

Sans objet.

6.3 Durée de conservation

5 ans.

6.4 Précautions particulières de conservation

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

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

La date de péremption est indiquée sur l'emballage et la plaquette après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

6.5 Nature et contenu de l'emballage extérieur

14, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 70, 84, 90, 98 et 500 (10x50) comprimés gastro-résistants en plaquettes.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6 Précautions particulières d'élimination

Pas d'exigences particulières pour l'élimination.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE

Bayer SA - NV
Kouterveldstraat 7A 301
B-1831 Diegem (Machelen)

8. NUMEROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Belgique : BE186891

Luxembourg: 1998020010

1x 14	0517442	1x 60	0311791
1x 28	0517456	1x 70	0517491
1x 30	0244667	1x 84	0517506
1x 42	0517473	1x 90	0244684
1x 50	0675424	1x 98	0517523
1x 56	0517487	10x 50	0675438

9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUELEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation: 06.10.1997

Date de dernier renouvellement: 13.09.2013

10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

Date d'approbation du texte: 12/2024