

Doliprane® 1000mg

paracétamol

comprimé

SANOFI

1. QU'EST-CE QUE DOLIPRANE 1000 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Indications thérapeutiques: Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant de plus de 50 kg (à partir de 15 ans).

• Lire attentivement la [rubrique 3 « Comment prendre DOLIPRANE 1000 mg, comprimé »](#).

Pour les enfants ayant un poids inférieur à 50 kg, il existe d'autres présentations de paracétamol: demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE 1000 mg, comprimé ?

Contre-indications: Ne prenez jamais DOLIPRANE 1000 mg, comprimé dans les cas suivants:

- allergie connue au paracétamol ou à l'un des constituants,
- maladie grave du foie.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec DOLIPRANE 1000 mg, comprimé:

Précautions particulières

• Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

• En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde spéciales: En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement

votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (voir Posologie).

Interactions avec d'autres médicaments: Prise ou utilisation d'autres médicaments

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.

Signalez que vous ou votre enfant prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage de taux d'acide urique dans le sang.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement: Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

3. COMMENT PRENDRE DOLIPRANE 1000 mg, comprimé ?

Instructions pour un bon usage

Attention: cette présentation contient 1000 mg de paracétamol par unité: ne pas prendre 2 comprimés à la fois.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie: En raison de son dosage, ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 50 kg.

La posologie usuelle est de 1 comprimé à 1000 mg par prise, à renouveler au bout de 6 à 8 heures. En cas de besoin, la prise peut être répétée au bout de 4 heures minimum.

Il n'est généralement pas nécessaire de dépasser la dose de 3000 mg de paracétamol par jour, soit 3 comprimés par jour. Cependant, en cas de douleurs plus intenses, et sur avis de votre médecin, la posologie peut être augmentée jusqu'à 4000 mg par jour, soit 4 comprimés par jour.

Les doses supérieures à 3000 mg de paracétamol par jour nécessitent un avis médical.

• NE JAMAIS PRENDRE PLUS DE 4000 mg de PARACETAMOL

PAR JOUR, (en tenant compte de tous les médicaments contenant du paracétamol dans leur formule)

• Toujours respecter un intervalle de 4 heures au moins entre les prises.

Les prises systématiques permettent d'éviter les oscillations de douleur ou de fièvre.

En cas de maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère), les prises seront espacées de 8 heures minimum. Ne pas dépasser 3 comprimés par jour.

Si vous avez l'impression que l'effet de ce médicament est trop fort ou faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration: Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec une boisson (par exemple eau, lait, jus de fruit).

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de DOLIPRANE 1000 mg, comprimé que vous n'auriez dû: en cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir en urgence votre médecin.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses: Si vous oubliez de prendre DOLIPRANE 1000 mg comprimé:

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables: Comme tous les médicaments, DOLIPRANE 1000 mg, comprimé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

• Dans certains cas rares, il est possible que survienne une éruption ou une rougeur cutanée ou une réaction allergique pouvant se manifester par un brusque gonflement du visage et du cou ou par un malaise traduit avec chute de la pression artérielle. Il faut immédiatement arrêter le traitement, avertir votre médecin et ne plus jamais reprendre de médicaments contenant du paracétamol.

• Exceptionnellement, des modifications biologiques nécessitant un contrôle du bilan sanguin ont pu être observées: taux anormalement bas de certains globules

blancs ou de certaines cellules du sang comme les plaquettes pouvant se traduire par des saignements de nez ou des gencives. Dans ce cas, consultez un médecin.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER DOLIPRANE 1000 mg, comprimé ?

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

Date de péremption: Ne pas utiliser DOLIPRANE 1000 mg, comprimé après la date de péremption figurant sur la boîte.

Conditions de conservation: Il n'y a pas de précautions particulières de conservation.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients
Que contient DOLIPRANE 1000 mg, comprimé ?

La substance active: Paracétamol 1000,00 mg

Pour un comprimé.

Les autres composants sont: Povidone, croscarmellose Sodium, acide stéarique, amidon complètement prégélatinisé, amidon partiellement prégélatinisé

Forme pharmaceutique et contenu: Qu'est-ce que DOLIPRANE 1000 mg, comprimé et contenu de l'emballage extérieur ? Ce médicament se présente sous forme de comprimé. Boîte de 8 comprimés.

Détenteur de la décision d'enregistrement: Sanofi aventis Algérie. Zone d'activités BT B 29,30,31 Hydra alger - algerie

Fabricant: Laboratoires Winthrop Pharma Sidal SPA Zone Industrielle de Oued S'mar CW 118 Dar El Beida Alger -Algérie.

La dernière date de mise à jour de la notice : 11/04/2011

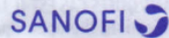
443607



دوليبران® 1000مغ

أقرص

براسيتامول



1. ما هو دوليبران® 1000 مغ، قرص وما هي دواعي استعماله؟
إرشادات علاجية

يوصف هذا الدواء في حالات الألم و/أو الحمى، كالتصداع، حالة زكام، ألم الأسنان، ألم عضلي، آلام المenses.

يمكن أن يصفه الطبيب للحد من آلام مرض المفاصل.

هذا العرض خاص بالبالغين و الأطفال الذين يزيد وزنهم عن 50 كغ (أكثر من 15 سنة).

* يرجى اطلاع على قسم 3 كيف لتناول دوليبران® 1000 مغ، قرص بالنسبة للأطفال الذين يقل وزنهم عن 50 كغ. توجد أشكال أخرى من البراسيتامول: أسيتيل الساليسيليك أو الـسودالين.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول دوليبران® 1000 مغ، قرص؟
موانع الاستعمال

لا تتناول دوليبران® 1000 مغ، قرص في الحالات التالية :

- حساسية معروفة إزاء البراسيتامول أو لأي مكون من مكونات هذا الدواء.
- مرض حاد في الكبد.

تحذيرات الاستعمال : احتياطات دوليبران® 1000 مغ، قرص

* يرجى توخي الحذر لدى استعمال دوليبران® 1000 مغ، قرص

تحذيرات الاستعمال

إذا استمر الألم أكثر من 5 أيام و إذا استمرت الحمى أكثر من 3 أيام، أو في حالة فعالية غير كافية أو في حالة ظهور آثار أخرى لا توصل للعلاج من دون استشارة الطبيب.

* في حالة الإصابة بمرض كبدي أو كلوي حاد، استشر الطبيب قبل تناول البراسيتامول.

الاحتياطات الخاصة بتي حالة الإفراط في الجرعة أو في حالة تناول جرعة عالية بالخفا، اتصل بطبيبك على الفور.

يحتوي هذا الدواء على البراسيتامول، هناك أدوية أخرى تحتوي عليها لهذا يمنع بتفادي تناول مشروب لتجنب الإفراط في الجرعة الوصى بهاد (الاطلاع على قسم مقدار الجرعة)

التفاعلات مع أدوية أخرى

تناول أو استعمال أدوية أخرى: اعلم الطبيب أو الصيدلي إذا كنت لتناول أو تناولت في الآونة الأخيرة أي أدوية أخرى، بما في ذلك الأدوية التي لم المحمول عليها دون وصفة طبية.

اعلم الطبيب بأنك أو أن طفلك لتناول هذا الدواء إذا وصف لك / له تغيير جرعة من حمض البوريك في الدم.

الاستعمال أثناء الحمل والرضاعة

الحمل و الرضاعة : في حبل الظروف العادية يمكن تناول البراسيتامول أثناء الحمل أو الإرضاع، استشر الطبيب أو الصيدلي قبل لتناول أي دواء.

3. كيف تتناول دوليبران® 1000 مغ، قرص؟

تعليمات الاستعمال السليم

حذاري: هذا الدواء ملقوف على شكل أقراص تحتوي على 1000 مغ من البراسيتامول؛ لا لتناول قرصين مرة واحدة .

الجرعة، كيفية و / أو طريقة الاستعمال، تواتر الاستعمال و مدة العلاج

الجرعة، : بسبب تركيز الجرعة خصص هذا الدواء للبالغين و للأطفال أكثر من 50 كغ، الجرعة العادية هي قرص واحد 1000 مغ . يكرر لتناوله إذا لزم الأمر بعد 6 إلى 8 ساعات.

من الممكن إذا اقتضت الضرورة تكرار لتناول في غضون أربعة ساعات على الأقل، ليس من الضروري تناول أكثر من 3000 مغ من البراسيتامول أي 3 أقراص في اليوم، غير انه يمكن زيادة الجرعة إلى 4000 مغ أي 4 أقراص في اليوم في حالة الشعور بتألم

شديدة و بعد موافقة الطبيب.

جرعات فوق 3000 مغ من البراسيتامول في اليوم لتتطلب موافقة طبية.

* لا لتناول أكثر من 4000 مغ من البراسيتامول في اليوم (مع مراعاة جميع الأدوية التي تحتوي على البراسيتامول في مكوناتها).

* احرم تواتر أربعة ساعات على الأقل بين فترات لتناول.

* لتناول الملتقط بعليك لتزيد الألم و الحمى.

في حالات الإصابة بمرض الكلوي حاد (الفشل الكلوي الحاد)، ينبغي إحكام فاصل زمني بين فترات لتناول قرص، 8 ساعات على الأقل، ينبغي ألا يتجاوز 3 أقراص في اليوم.

إذا شعرت بأن تأثير هذا الدواء قوي جدا أو ضعيف جدا، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي

كيفية و طريقة الاستعمال: من طريق الفم.

يجب لتناول الأقراص كاملة مشروب (على سبيل المثال الماء، الطيب المسمى).

الأعراض و الإجراءات الوقائية في حالة الإفراط في جرعة:

إذا لتناول جرعة مفرطة من دوليبران® 1000 مغ، قرص مما يحدث حالة التسمم العرضي أو لتناول جرعة زائدة، تحدث مع طبيبك سريعاً

تعليمات في حالة نسيان تناول جرعة واحدة أو عدة جرعات

إذا نسيت تناول جرعة من دوليبران® 1000 مغ، قرص لا تضاعف الجرعة لتعويض الجرعة النسيبة.

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

وصف الآثار الجانبية: مثل جميع الأدوية يمكن أن يسبب دوليبران® 1000 مغ، قرص آثار جانبية لكنها لا تحدث بالضرورة عند كل شخص.

* في بعض الحالات النادرة، يمكن أن يحدث طفح جلدي أو احمرار في الجلد أو حساسية قد تظهر فجأة تتماثل في الانتفاخ الوجه والرقبة أو بقية جادة مرتقة بالتفاخ معاجين في الضغط الشرياني، يجب التوقف فوراً عن العلاج، وإخبار الطبيب و عدم تناول أدوية تحتوي على البراسيتامول.

* بصورة استثنائية، قد تحدث نفوثة بيولوجية لتتطلب تحاليل دموية؛ مستويات منخفضة غير طبيعية لبعض كريات الدم البيضاء، أو خلايا دم معيقة مثل الصفائح الدموية التي لتظهر على شكل زيف في الأنف أو اللثة، في هذه الحالة، يجب استشارة الطبيب.

إذا لاحظت آثار أخرى غير المذكورة في هذه النشرة، أو إذا أصبحت بعض الآثار الجانبية حادة، يرجى إبلاغ الطبيب أو الصيدلي.

5. كيف يحفظ دوليبران® 1000 مغ، قرص؟

يحفظ بعيداً عن متناول و يصر الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية: لا لتستعمل دوليبران® 1000 مغ، قرص بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على العبوة.

شروط الحفظ :

لا توجد احتياطات خاصة للحفظ.

إذا لزم الأمر ، تحذيرات ضد علامات واضحة لعدم صلاحية الدواء

لا ينبغي أن يتم التخلص من الأدوية في مياه الصرف الصحي أو من طريق الميكنات المنزلية، استشر الصيدلي من كيفية التخلص من الأدوية الغير مستخدمة، تساعد هذه التوجيهات على حماية البيئة.

6. معلومات إضافية.

قائمة كاملة من المواد الفعالة و السواغات:

على ماذا يحتوي دوليبران® 1000 مغ، قرص ؟

المادة الفعالة البراسيتامول..... 1000 مغ

لكل قرص

المكونات الأخرى هي :

نشاء، ملغم مسبقا، كليا، نشاء، ملغم مسبقا جزئيا، بوفيدون،

كروكسال، ميلوز، صوديوم، حمض النشع

الشكل الصيدلاني و التضمون

ما هو دوليبران® 1000 مغ، قرص و ما هي محتويات العبوة ؟

هذا الدواء متوفر في شكل أقراص.

عبوة 8 أقراص.

صاحب مقرر التسجيل: Sanofi aventis Algérie

Zone d'activités BT B.29,30,31 Hydra alger -algerie.

المنتج :

Laboratoires Winthrop Pharma Sidal SPA

Zone Industrielle de Oued S'mar CW 118 Dar

.El Beida Alger –Algérie

تاريخ الموافقة على النشرة: 11/04/2011

