

(Ibuprofène)

Compositions et présentations: Ibuprofène.....600 mg
Excipients (communs): amidon de maïs, aerosil 200, talc, cellulose microcristalline, povidone, amidon pré gélatinisé, acide stéarique, croscarmellose, laurylsulfate de sodium, opadry blanc.

ANTALFEN® 600 mg: boîte de 10 comprimés pelliculés.
1. QU'EST-CE QUE ANTALFEN® 600 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

ANTALFEN® 600mg contient de l'Ibuprofène.

L'ibuprofène est un anti-inflammatoire non stéroïdien. Il possède des propriétés antalgique, antipyrétique, et anti-inflammatoire.

2. INDICATIONS: Ce médicament est indiqué, chez l'adulte et l'adolescent de plus de 15 ans,

- en traitement de courte durée:

- de certaines inflammations, ou pourtour des articulations (tendinite, bursite, épauole douloureuse aiguë) ou de articulations elles mêmes par dépôt de cristaux (goutte),

- de douleurs aiguës d'arthrose, de douleurs lombaires aiguës ou liées à l'irritation d'un nerf (sciatique),

- des douleurs et œdèmes liés à un traumatisme.

- en traitement de longue durée de:

- certains rhumatismes inflammatoires chroniques, ou certaines arthroses sévères.

3. CONTRE INDICATIONS:

- A partir du 6^{ème} mois de grossesse,

- Si vous avez des antécédents d'allergie ou d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,

- Si vous avez un ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, et/ou une maladie grave du foie, et/ou une maladie grave des reins, et/ou un lupus érythémateux disséminé.

- Si vous prenez un des traitements suivants sauf avis contraire de votre médecin: Des anticoagulants oraux, d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, de l'Acide acétyl salicylique (Aspirine®), de l'Iféparine, du Lithium, du Méthotrexate à des doses > 15 mg par semaine, du Clopidogrel.

4. PRÉCAUTIONS D'EMPLOI & MISES EN GARDE SPÉCIALES:
A dose supérieure à 1200 mg/jour, ce médicament possède des propriétés anti-inflammatoires et peut provoquer des effets, parfois graves, qui sont chez observés avec les médicaments anti-inflammatoires.

Prévenir votre médecin:

• En cas d'antécédents d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez.

• En cas d'allergie à l'ASPIRINE ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien, l'administration de ce médicament peut entraîner une crise d'asthme.

• En cas de traitement anticoagulant concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves à type d'hémorragies, **dans ce cas interrompre immédiatement le traitement.**

• En cas d'antécédents digestifs, (hémorragie digestive, ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens), ou si vous avez une hernie hiatale.

• Si vous avez une maladie du cœur, du foie ou du rein.

Interactions avec d'autres médicaments: Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez, ou avez pris récemment, des anticoagulants oraux, d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens y compris l'ASPIRINE et ses dérivés à fortes doses, de l'héparine injectable, du kavexalate, du lithium, du méthotrexate à fortes doses (supérieures à 15 mg par semaine) ou du Clopidogrel. Signalez également à votre médecin tout médicament que vous prenez, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien (ibuprofène). D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (voir Posologie)

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement:

Grossesse: Ce médicament ne sera utilisé pendant les 5 premiers mois de la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

• A PARTIR DU 6^{ème} MOIS DE GROSSESSE, vous ne devez EN

Utilisation: En cas d'allaitement, utilisation de véhicules ou à utiliser des machines.
Effets sur l'aptitude à conduire de véhicules ou à utiliser des machines:
Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges et des troubles de la vision.

5. POSOLOGIE: La posologie est fonction de l'indication. Elle varie de 2 à 4 comprimés à 600 mg, soit 1200 à 2400 mg par jour. Vous devez respecter la dose et le nombre de prises par jour prescrites par votre médecin.

Mode d'administration: Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans les croquer, avec un grand verre d'eau et de préférence au cours d'un repas.

Surdosage: Si vous avez pris plus de ANTALFEN® 600 mg, comprimé pelliculé que la dose prescrite par votre médecin:

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas d'omission d'une ou de plusieurs doses:

Si vous oubliez de prendre ANTALFEN® 600 mg, comprimé pelliculé Ne doublez pas la dose pour compenser la dose que vous avez oubliée.

6. EFFETS INDESIRABLES:

Comme tous les médicaments, ANTALFEN® 600 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables. Dans tous les cas vous devez immédiatement arrêter le traitement et en avvertir votre médecin.

• **Réactions allergiques:**

cutanées: éruption sur la peau, allergie cutanée, démangeaisons, aggravation d'urticaire chronique.

Respiratoires: crise d'asthme.

Générales: brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke).

• **Hémorragie digestive:** Effet indésirable rare, lorsque les contre-indications et les précautions d'emploi sont respectées, qui se manifeste sous forme de rejet de sang par la bouche ou dans les selles, ou de coloration des selles en noir. L'hémorragie digestive est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée.

• **Signes méningés:** Effet indésirable exceptionnel, qui se manifeste par des maux de tête accompagnés de nausées, de vomissements et de raideur de la nuque.

• **Troubles digestifs:** Maux d'estomac, vomissements, nausées, diarrhée, constipation

• **Autres effets indésirables exceptionnels:** Vertiges, maux de tête, rares troubles de la vue, diminution importante des urines.

La varicelle peut exceptionnellement être à l'origine de graves complications infectieuses cutanées et des tissus mous. A ce jour, le rôle favorisant des AINS dans l'aggravation de ces infections ne peut être écarté. Il est donc prudent d'éviter l'utilisation de ANTALFEN® 600 mg, comprimé pelliculé en cas de varicelle (cf Effets indésirables).

• **Modifications biologiques:** Elles sont rares et peuvent nécessiter éventuellement un contrôle des bilans sanguin, hépatique et rénal:

- troubles du fonctionnement des reins,

- **taux anormalement bas** de certains éléments du sang pouvant se traduire par pâleur ou fatigue intense (globules rouges), signes d'infection ou fièvre inexpliquée (globules blancs),

- troubles transitoires du fonctionnement du foie avec augmentation des transaminases.

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

7. CONDITION DE CONSERVATION:

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

Ne pas utiliser ANTALFEN® 600 mg, comprimé pelliculé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Conserver ANTALFEN® 600 mg à une température ne dépassant pas 30° C.

Liste II.

Date de la notice: Octobre 2013.

D.E Algérie : 14/04B044/035

Fabricant et détenteur de D.E :

PHARMALLIANCE. Domaine Kouchi Idrir

Ouled Fayet-Alger.

Antalfen® 600 mg Comprimé pelliculé (Ibuprofène)

Composition et présentations: Ibuprofène.....600 mg
Excipients (communs): amidon de maïs, aerosil 200, talc, cellulose microcristalline, povidone, amidon pré gélatinisé, acide stéarique, croscarmellose, laurylsulfate de sodium, opadry blanc.

ANTALFEN® 600 mg: boîte de 10 comprimés pelliculés.

1. QU'EST-CE QUE ANTALFEN® 600 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

ANTALFEN® 600mg contient de l'Ibuprofène.

L'ibuprofène est un anti-inflammatoire non stéroïdien. Il possède des propriétés antalgique, antipyrétique, et anti-inflammatoire.

2. INDICATIONS: Ce médicament est indiqué, chez l'adulte et l'adolescent de plus de 15 ans,

- en traitement de courte durée:

- de certaines inflammations, du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaulement douloureux aiguë) ou des articulations elles mêmes par dépôt de cristaux (goutte),

- de douleurs aiguës d'arthrose, de douleurs lombaires aiguës ou liées à l'irritation d'un nerf (sciatique),

- des douleurs et œdèmes liés à un traumatisme.

- en traitement de longue durée de:

- certains rhumatismes inflammatoires chroniques, ou certaines arthroses sévères.

3. CONTRE INDICATIONS:

- A partir du 6^{ème} mois de grossesse,

- Si vous avez des antécédents d'allergie ou d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparent, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,

- Si vous avez un ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, et/ou une maladie grave du foie, et/ou une maladie grave des reins, et/ou un lupus érythémateux disséminé.

- Si vous prenez un des traitements suivants sauf avis contraire de votre médecin: Des anticoagulants oraux, d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, de l'Acide acétyl salicylique (Aspirine®), de l'Héparine, du Lithium, du Méthotrexate à des doses > 15 mg par semaine, du Clopidogrel.

4. PRÉCAUTIONS D'EMPLOI & MISES EN GARDE SPÉCIALES:
A dose supérieure à 1200 mg/jour, ce médicament possède des propriétés anti-inflammatoires et peut provoquer des effets, parfois graves, qui sont ceux observés avec les médicaments anti-inflammatoires.

Prévenir votre médecin:

• En cas d'antécédents d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez.

• En cas d'allergie à l'ASPIRINE ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien, l'administration de ce médicament peut entraîner une crise d'asthme.

• En cas de traitement anticoagulant concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves à type d'hémorragies, dans ce cas interrompre immédiatement le traitement.

• En cas d'antécédents digestifs, (hémorragie digestive, ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens), ou si vous avez une hernie hiatale.

• Si vous avez une maladie du cœur, du foie ou du rein.

Interactions avec d'autres médicaments: Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment des anticoagulants oraux, d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens y compris l'ASPIRINE et ses dérivés à fortes doses, de l'héparine injectable, du kayaxalate, du lithium, du méthotrexate à fortes doses (supérieures à 15 mg par semaine) ou du Clopidogrel. Signalez également à votre médecin tout médicament que vous prenez, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien (ibuprofène). D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (voir Posologie)

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement:

Grossesse: Ce médicament ne sera utilisé pendant les 5 premiers mois de la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

A PARTIR DU 6ème MOIS DE GROSSESSE, vous ne devez EN

AUCUN CAS prendre DE VOUS-MEME ce médicament.

Allaitement: En cas d'allaitement, l'utilisation de ce médicament est à éviter.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines:

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges et des troubles de la vision.

5. POSOLOGIE: La posologie est fonction de l'indication. Elle varie de 2 à 4 comprimés à 600 mg, soit 1200 à 2400 mg par jour. Vous devez respecter la dose et le nombre de prises par jour prescrites par votre médecin.

Mode d'administration: Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans les croquer, avec un grand verre d'eau et de préférence au cours d'un repas.

Surdosage: Si vous avez pris plus de ANTALFEN® 600 mg, comprimé pelliculé que la dose prescrite par votre médecin: Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

En cas d'omission d'une ou de plusieurs doses:

Si vous oubliez de prendre ANTALFEN® 600 mg, comprimé pelliculé Ne doublez pas la dose pour compenser la dose que vous avez oubliée.

6. EFFETS INDESIRABLES:

Comme tous les médicaments, ANTALFEN® 600 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables. Dans tous les cas vous devez immédiatement arrêter le traitement et en avvertir votre médecin.

• **Réactions allergiques:**

cutanées: éruption sur la peau, allergie cutanée, démangeaisons, aggravation d'urticaire chronique.

Respiratoires: crise d'asthme.

Générales: brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke).

• **Hémorragie digestive:** Effet indésirable rare, lorsque les contre-indications et les précautions d'emploi sont respectées, ce se manifeste sous forme de rejet de sang par la bouche ou dans les selles, ou de coloration des selles en noir. L'hémorragie digestive est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée.

• **Signes méningés:** Effet indésirable exceptionnel, qui se manifeste par des maux de tête accompagnés de nausées, de vomissements et de raideur de la nuque.

• **Troubles digestifs:** Maux d'estomac, vomissements, nausées, diarrhée, constipation

• **Autres effets indésirables exceptionnels:** Vertiges, maux de tête, rares troubles de la vue, diminution importante des urines.

La varicelle peut exceptionnellement être à l'origine de graves complications infectieuses cutanées et des tissus mous. A ce jour, le rôle favorisant des AINS dans l'aggravation de ces infections ne peut être écarté. Il est donc prudent d'éviter l'utilisation de ANTALFEN® 600 mg, comprimé pelliculé en cas de varicelle (cf Effets indésirables).

• **Modifications biologiques:** Elles sont rares et peuvent nécessiter éventuellement un contrôle des bilans sanguin, hépatique et rénal:

- troubles du fonctionnement des reins,

- **taux anormalement bas** de certains éléments du sang pouvant se traduire par pâleur ou fatigue intense (globules rouges), signes d'infection ou fièvre inexplicable (globules blancs),

- troubles transitoires du fonctionnement du foie avec augmentation des transaminases.

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

7. CONDITION DE CONSERVATION:

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

Ne pas utiliser ANTALFEN® 600 mg, comprimé pelliculé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Conservé ANTALFEN® 600 mg à une température ne dépassant pas 30° C. Liste II.

Date de la notice: Octobre 2013.

D.E Algérie : 14/04B044/035

Fabricant et détenteur de D.E :

PHARMALLIANCE, Domaine Kouchi Idrir

Ouled Fayet-Alger.