

XYDOL[®] 200

Ibuprofène 200 mg

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition

Ibuprofène 200 mg

Excipients : lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs, croscarmellose sodique, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, hypromellose, tri-acétate de glycéryle, Mastercote FA 0419, q.s.p un comprimé pelliculé.
Excipient à effet notoire : lactose monohydraté.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé pelliculé, boîte de 20.

Classe pharmacothérapeutique

Antalgique périphérique, antipyrétique. (N : système nerveux central).

Détenteur de la décision d'enregistrement

Laboratoires MERINAL – Voie V30 Z.I. Oued S'mar – Alger – Algérie.

Fabricant

Laboratoires MERINAL – Voie V30 Z.I. Oued S'mar – Alger – Algérie.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans le traitement de courte durée des maladies avec douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, douleurs d'origine musculaire (courbatures), articulaire, tendineuse ou ligamentaire et règles douloureuses, chez l'adulte et l'enfant de plus de 40 Kg (environ 12 ans).

ATTENTION !

Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament ?

Ce médicament ne doit pas être donné dans les cas suivants :

Allergie connue à l'ibuprofène ou à un médicament apparenté (autres anti-inflammatoires ou aspirine), ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, insuffisance cardiaque sévère non contrôlée, maladie grave du foie, maladie grave des reins, lupus érythémateux disséminé (LED), à partir du 6^{ème} mois de la grossesse, allaitement, asthme, enfant de moins de 40 Kg (environ 12 ans). Ne pas associer ce médicament avec un autre anti-inflammatoire, ni avec l'aspirine.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

A fortes doses, supérieures à 1200 mg, soit 6 comprimés par jour, ce médicament possède des propriétés anti-inflammatoires et peut provoquer des inconvénients parfois graves qui sont observés avec les médicaments anti-inflammatoires.

En raison de la nécessité d'adapter le traitement, il est important de prévenir le médecin qui rédige l'ordonnance en cas de :

- Maladie du cœur, du foie ou des reins,
- Allergie ancienne ou de crise d'asthme lors de la prise d'aspirine ou d'un autre anti-inflammatoire,
- Contraception par stérilet,
- Grossesse.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.



Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, SIGNEZ SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, par exemple : aspirine, autres anti-inflammatoires, anticoagulants, sulfamides hypoglycémiants, lithium, médicaments hyperkaliémiants, digoxine, méthotrexate.

Grossesse et allaitement

Ce médicament est contre-indiqué à partir du 6^{ème} mois de grossesse.

Par mesure de précaution, il convient d'éviter la prise de ce médicament chez la femme qui allaite.

Conducteurs et utilisateurs de machines

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

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Voie et mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels, avec un verre d'eau, de préférence au cours des repas.

Posologie

Réservé à l'adulte et l'enfant de plus de 40 kg (environ 12 ans).

Prendre 1 ou 2 comprimés au début, soit 200 à 400 mg, puis si nécessaire toutes les 4 à 6 heures, sans dépasser 6 comprimés par jour, soit 1200 mg/jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Fréquence d'administration

Les prises systématiques permettent d'éviter les pics de douleur ou de fièvre. Elles doivent être espacées d'au moins 6 heures.

Durée du traitement

Ne pas dépasser 3 jours de traitement en cas de fièvre, ni 5 jours de traitement en cas de douleur, sans l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Conduite à tenir en cas de surdosage

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS. au cours du traitement, il est possible que surviennent :

Des maux d'estomac, des vomissements, risque d'ulcère, perforations et hémorragies digestives, diarrhée, constipation, une éruption sur la peau, des démangeaisons, une crise d'asthme ou une coloration des selles en noir.

Il faut interrompre le traitement et avertir votre médecin.

Dans certains cas rares, la prise d'ibuprofène peut entraîner des étourdissements.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

À conserver à une température ne dépassant pas 30 °C.

NE PAS LAISSER UN MÉDICAMENT À LA PORTÉE DES ENFANTS.

N° de décision d'enregistrement : 12/05/04B 040/268

Date de révision de la notice : Janvier 2013 (V3).