

# Usénil® 700 mg

(Morniflumate)  
Suppositoire

## COMPOSITION ET PRÉSENTATION :

Morniflumate ..... 700 mg

Excipients : suppocire

Boite de 8 suppositoires.

## PROPRIÉTÉS :

Ani-inflammatoire, antirhumatismal non stéroïdien.

## INDICATIONS :

- Traitement symptomatique au long cours des rhumatismes inflammatoires chroniques et de certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

- Traitement symptomatique de courte durée des poussées aigues d'arthroses et des rhumatismes abarticulaires (tendinites, bursites).

- Traitement symptomatique de la douleur au cours des manifestations inflammatoires (ORL et stomatologie).

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

### Posologie :

Réserve à l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans.

1 suppositoire 2 fois par jour, soit 1400 mg de morniflumate par 24 heures.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien.

### Mode d'administration :

Voie rectale.

L'utilisation de la voie rectale doit être la plus courte possible en raison du risque de toxicité locale surajouté aux risques par voie orale.

## CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un autre anti-inflammatoire non stéroïdien ou aspirine ;

- Antécédents d'allergie aux autres composants du produit ;

- Ulcère gastrique ou duodénal en évolution ;

- Insuffisance hépatique, rénale ou cardiaque ;

- Antécédents de rectites ou rectorragies ;

- Grossesse : A partir de 5 mois révolus ;

- Enfant de moins de 12 ans.

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

### Mises en garde :

Prévenir le médecin traitant en cas d'antécédents digestifs (hémorragies gastro-intestinales, ulcères ou perforations) ;

d'insuffisance cardiaque, rénale ou hépatique ; d'asthme survenu après la prise de l'aspirine ou d'un autre anti-inflammatoire non stéroïdien ;

d'affections de nature infectieuse ou comportant un risque infectieux ; de varicelle

### Précautions d'emploi :

Surveillance attentive en début de traitement du volume de la diurèse et de la fonction rénale chez les insuffisants cardiaques, hépatiques et rénaux chroniques, chez les patients prenant un diurétique, après une

intervention chirurgicale majeure ayant entraîné une hypovolémie et chez les sujets âgés.

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Afin d'éviter d'éventuelles interaction entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou pharmacien et spécialement en cas de prise d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, anticoagulants oraux, aspirine à fortes doses, héparine injectable, lithium, méthotrexate à fortes doses. GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

### Grossesse :

Jusqu'à 12 semaines d'aménorrhée : l'utilisation n'est envisagée que si nécessaire.

Entre 12 et 24 semaines d'aménorrhée : une prise brève ne doit être envisagée que si nécessaire, une prise prolongée est déconseillée.

Au-delà de 24 semaines d'aménorrhée : formellement contre-indiquée.

### Allaitemt :

Tous les AINS passant dans le lait maternel, il convient de les éviter au cours de l'allaitement.

## EFFETS INDÉSIRABLES :

Effets liés à la voie d'administration : risque de toxicité locale si la durée du traitement est prolongée, le rythme d'administration et posologie élevés.

Effets gastro-intestinaux : nausées, diarrhées, vomissements, douleurs épigastriques, troubles du transit, ulcères, perforations. Celles-ci est d'autant plus fréquentes que la posologie utilisée est élevée et la durée du traitement prolongée.

Réactions d'hypersensibilité : dermatologiques (rash, urticaire, prurit...) ; respiratoires survenue de crise d'asthme en cas d'allergie à l'aspirine et autres AINS) ; générales (hypotension, choc anaphylactique).

Effets sur le système nerveux central : rares sensations vertigineuses. Signalez au médecin ou au pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

## CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 25°C.

Ne pas laisser à la portée ni à la vue des enfants.

Ne pas dépasser la date limite indiquée en clair sur l'emballage.

### Liste II.

### Date de la révision de la notice :

Février 2012.

D.E. Algérie : 09/04B 030/035

## Fabricant et détenteur de D.E.:

Pharmalliance

Domaine Kouchi Idir ,

Ouled Fayet -Algier ; Algérie



