

Usénil® 700 mg (Morniflumate) Suppositoire

COMPOSITION ET PRÉSENTATION :

Morniflumate 700 mg

Excipients : suppositoire

Boîte 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 aiguës 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 :

Réservé 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.

Allaitement :

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 -Alger ; Algérie

Pharmalliance

أوزيتيل 700 ملغ (مرغفلو مانت) - تحميلة

التفاعلات الدوائية:

تتلقى أدوية التهابات دوائية مضادة، يجب تناولها بإلا مع مضاد حيوي أو المضاد للأدوية. كل نواه أخر قيد التناول و خاصة المضادات الالتهاب غير الستيرويدية، مضادات السكرات المبروءة، عند أخذ الأسبرين بكمية كبير؛ الفيتامين اللفي، اللينيز، الميتوكرمات بكمية كبيرة.

الحمل و الرضاعة:

العمل:

حتى 12 أسبوع من تناول المضاد، يستخدم في حالة الضرورة فقط. ما بين 12 و 24 أسبوع من تناول المضاد: يمكن أخذ مدة قصيرة إذا وجب الأمر، أو يؤخذ في مدة طويلة.

قرب 24 أسبوع من تناول المضاد: منبرعة الاستعمال معاً بقا.

الرضاعة:

مضادات الالتهاب و الومضيم غير الاستيرويدي تؤثر في حليب الأم، لذا ينبغي تجنبها أثناء الرضاعة.

التأثيرات غير المرغوب فيها:

أثر مثبطة بطريقة التناول: خطر سمي محلي إذا كان العلاج ممتد، محل التناول و الحرق عاتين.

أثر الجهاز الهضمي: غثين، إسهال، قئ، ألم شرسوفي، اضطراب لبات البرور، فرحة، قئ، هكة، إكتر شيو عا عندما تكون الجرعة المستعملة عالية و مدة العلاج طويلة.

أثر فرط الحساسية: الأمراض الجلدية (طفح، حكة...)؛ تسمية ناتجة عن بوءه صمنط الدم، حساسية الأسبيرين و مضادات التهاب أخرى؛ علامة (الطفح الحاد).

أثر على الجهاز العصبي المركزي: نلراء، إحساس بدلر.

يجب إبلاغ الطبيب (المستعمل) عن كل ظاهرة غير مرغوبة و متباعدة قد تكون غير مبروءة في هذه الوصفة.

الإحذات:

يحفظ هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 مئوية.

لا يجب خلطه حد تاريخ الاستعمال الطاهر بوضوح فوق العبوة.

قائمة II.

تاريخ مراجعة الوصفة:

فبراير 2012.

رقم التسجيل في الجزائر: 09/ 04B 030/ 035

منتج و صاحب قرار التسجيل:

فرميليانس

Pharmalliance

حوش كرشى بئر، أو لافليت - الجزائر

التوكيب و المبروء:

موزينيل 700 ملغ

سوراع:

عليه كندة علي رحاطيل.

الخصائص:

مضاد الالتهاب و الومضيم غير الاستيرويدي.

نواحي الاستعمال:

- علاج عرضي على المدى الطويل لإلتهاب الومضيم و بعض

التهاب المفاصل الدائمة و المستعانة.

- علاج عرضي على المدى القصير لإلتهابات الحادة المفاصل و الومضيم

مجملة المفصل التهاب الأتر و التهاب كيسي).

- علاج عرضي لألم ناتجة عن التهاب الحجرة، الأذن أو اللم.

الجرعة و طريقة الاستعمال:

الحاجة:

حاجس بالأطفال الأكثر من 12 سنة و الكدر البالغين.

تحليلة واحدة مرتين في اليوم أو 1400 ملغ من الموزينيل 700 في 24 ساعة.

عد الشك، يجب استعمال مضاد حيوي أو المضاد للأدوية.

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم.

يجب أن يكون الاستعمال عن طريق المضاد.

موانع الاستعمال:

- سوائل حساسية أو ردو بحث عند تناول هذا الدواء أو مضاد الالتهاب غير

الاستيرويدي أو الأسبيرين؛

- سوائل حساسية لأحد مكونات الدواء؛

- قرحة معدية أو عاتية في حالة تطور؛

- قصور كبد، كولي أو قلبي؛

- سوائل حساسية أو ردو بحث عند تناول هذا الدواء أو مضاد الالتهاب غير

الاستيرويدي أو الأسبيرين؛

- سوائل حساسية لأحد مكونات الدواء؛

- قرحة معدية أو عاتية في حالة تطور؛

- قصور كبد، كولي أو قلبي؛

- سوائل حساسية أو ردو بحث عند تناول هذا الدواء أو مضاد الالتهاب غير

الاستيرويدي أو الأسبيرين؛

- سوائل حساسية لأحد مكونات الدواء؛

- قرحة معدية أو عاتية في حالة تطور؛

- قصور كبد، كولي أو قلبي؛

- سوائل حساسية أو ردو بحث عند تناول هذا الدواء أو مضاد الالتهاب غير

الاستيرويدي أو الأسبيرين؛

- سوائل حساسية لأحد مكونات الدواء؛

- قرحة معدية أو عاتية في حالة تطور؛

- قصور كبد، كولي أو قلبي؛

- سوائل حساسية أو ردو بحث عند تناول هذا الدواء أو مضاد الالتهاب غير

الاستيرويدي أو الأسبيرين؛

- سوائل حساسية لأحد مكونات الدواء؛

- قرحة معدية أو عاتية في حالة تطور؛

- قصور كبد، كولي أو قلبي؛

- سوائل حساسية أو ردو بحث عند تناول هذا الدواء أو مضاد الالتهاب غير