

CLOREN

Diclofénac

FORME ET PRESENTATION

Suppositoires Adulte à 100 mg: Boîtes de 8. Anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS)

INDICATIONS

- *Traitement symptomatique au long cours:*
Des rhumatismes inflammatoires chroniques notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante. De certaines arthroses douloureuses et invalidantes.

- *Traitement symptomatique de courte durée:*

Des poussées aiguës, tendinites, bursites, arthrites microcristallines, arthroses, lombalgies et radiculalgies sévères.

POSOLOGIE

1 suppositoire /jour le soir au coucher.

DUREE DU TRAITEMENT

L'utilisation de la voie rectale doit être la plus courte possible (2 à 3 jours).

CONTRE-INDICATIONS

- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de Diclofénac ou de substances d'activité proche, telles que autres AINS, Aspirine.
- Hypersensibilité à l'un des excipients.
- Ulcère gastroduodénal en évolution.
- Insuffisance hépatocellulaire sévère.
- Insuffisance rénale sévère.
- Troubles de l'hémostase ou traitement anticoagulant en cours.
- Antécédents de rectites ou de rectorragies
- Femme enceinte (à partir du 6ème mois)

INTERACTIONS

L'administration simultanée de Diclofénac avec les produits suivants nécessite une surveillance rigoureuse de l'état clinique et biologique du malade.

Associations déconseillées :

- Anticoagulants oraux
- Autres AINS (y compris les Salicylés à fortes doses).
- Héparines (voie parentérale).

- Lithium.
- Méthotrexate à des doses > 15 mg/semaine..
- Ticlopidine.
Associations nécessitant des précautions d'emploi :
- Diurétiques , inhibiteurs de l'enzyme de conversion et de l'angiotensine II.
- Méthotrexate à faibles doses < 15 mg/semaine.
- Pentoxifylline
- Zidovudine
Associations à prendre en compte :
- Bêtabloquants
- Ciclosporine
- Dispositif intra-utérin
- Thrombolytiques

EFFETS INDESIRABLES:

- Effets gastro-intestinaux peu fréquents en début de traitement : Crampes abdominales, nausées, diarrhées, dyspepsie et anorexie.
- Réactions d'hypersensibilité : Principalement des réactions dermatologiques : éruption cutanée, urticaire, eczéma.

MISE EN GARDE

Ce médicament doit être pris sous surveillance médicale.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

La prescription d'AINS ne doit être envisagée que si nécessaire pendant les 5 premiers mois de la grossesse .

A partir du 6ème mois, ce médicament est contre-indiqué.

Les AINS passant dans le lait maternel, il convient d'éviter de les administrer chez la femme qui allaite.

CONSERVATION

Tout médicament doit être conservé hors de la portée des enfants.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur la boîte.

A conserver à température inférieure à 30°C et à l'abri de l'humidité.



CHAPHA (Chalhoub Pharmaceuticals) S.A.L.

Fabriqué au Liban