

GROFENAC® Retard

Composition: 1 comprimé à effet retard contient: Diclofénac sel de sodium 100 mg, excipients.

Propriétés: Grofenac contient un principe actif non stéroïdien, comportant des propriétés anti-rhumatismales, anti-inflammatoires, analgésiques et antipyrétiques marquées. L'inhibition de la biosynthèse des prostaglandines est considérée comme un facteur important du mécanisme d'action. Les prostaglandines contribuent de façon essentielle au développement d'une inflammation, de douleurs et de fièvre. Les comprimés sont recouverts d'une couche gastro-résistante.

Indications: Douleurs aiguës intenses, liées à des rhumatismes inflammatoires et dégénératifs: polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante, arthroses y compris l'arthrose vertébrale, syndromes vertébraux douloureux, rhumatismes extra-articulaires, crises aiguës de goutte, états inflammatoires et gonflements douloureux secondaires à des traumatismes et à des interventions chirurgicales, états inflammatoires douloureux en gynécologie, par exemple dysménorrhée primaire, annexite.

Contre-indications: Ulcères gastro-duodénaux, allergie connue au principe actif. Chez les patients ayant présenté une crise d'asthme, un urticaire ou une rhinite aiguë après la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments inhibant la prostaglandine-synthétase.

Précautions d'emploi: Une surveillance médicale est nécessaire chez les patients présentant des troubles gastro-intestinaux, des antécédents d'ulcères gastro-intestinaux, une colite ulcéreuse ou une maladie de Crohn ou encore une atteinte de la fonction hépatique. Il convient d'arrêter le traitement lorsque persistent des paramètres suggérant des anomalies hépatiques ou d'autres manifestations (éosinophilie, éruption cutanée...). Une prudence particulière est de mise chez les patients qui présentent une insuffisance cardiaque ou rénale, chez les patients âgés, chez les patients qui prennent des diurétiques et dans les hypovolémies de l'espace extra-cellulaire de toute origine. Ne pas administrer Grofenac pendant les 3 derniers mois de grossesse.

Effets indésirables: Tractus digestif: douleurs épigastriques, autres troubles gastro-intestinaux. Rarement: ulcère gastro-duodéal associé ou non à une perforation, hémorragie du tractus digestif. Système nerveux: céphalées, obnubilation, vertiges. Rarement: asthénie. Peau: éruptions cutanées. Rarement: urticaire. Reins: dans des cas isolés, insuffisance rénale aiguë, hématurie, protéinurie. Foie: augmentation des transaminases sériques. Rarement: hépatite accompagnée ou non d'ictère. Sang: dans des cas isolés: thrombopénie, leucopénie, agranulocytose, anémie hémolytique, anémie aplasique. Allergie: rarement: asthme, réactions systémiques anaphylactiques/anaphylactoïdes, y compris hypotension artérielle. Autres organes: rarement: oedèmes.

Interactions: Lors d'une utilisation concomitante, le diclofénac peut majorer les taux plasmatiques de lithium et de digoxine. Le traitement simultané avec un diurétique d'épargne potassique peut entraîner une hyperkaliémie. Des cas d'un accroissement du risque de saignement lors de l'utilisation simultanée avec un anticoagulant ont été observés. Le diclofénac est susceptible d'augmenter la toxicité hématologique du méthotrexate. L'administration systémique de plusieurs AINS ou glucocorticoïdes peut accroître la fréquence des effets indésirables. Lors de l'administration de diclofénac avec des antidiabétiques oraux, on a rapporté occasionnellement des réactions hypo- ou hyperglycémiques.

Posologie: 1 comprimé par jour avec de l'eau à l'heure des repas. Il est possible de combiner le Grofenac 100 avec d'autres formes de Grofenac et d'augmenter la posologie à 150 mg. Par la suite, pour les formes légères et les traitements au long cours, la posologie peut être diminuée. Posologie de l'enfant: Grofenac est contre-indiqué chez les enfants de moins de 12 ans.

Présentations: boîtes de 10 et 100 comprimés.

Pour toute information complémentaire, consulter le producteur.