

Diclo-Neurobion®

DESCRIPTION Comprimés dragéifiés du sodium de Diclofenac et des vitamines B1, B6 et B12. Chaque comprimé dragéifié contient: Sodium de Diclofenac 50 mg, Vitamine B1 (Thiamine mononitrate) 50 mg, Vitamine B6 (Pyridoxine HCl) 50 mg, Vitamine B12 (Cyanocobalamine) 1 mg, Excipient q.s. 1 comprimé.

INDICATIONS Analgésique, antineuritique et anti-inflammatoire. Douleur dorsale, douleur cervicale, douleur du bras, radiculite, neuropathie périphérique d'étiologie diverse, névralgies faciales, névralgie du trijumeau, névralgie intercostale, névralgie herpétique, neuropathie alcoolique, neuropathie diabétique, syndrome du canal carpien, fibromyalgie, spondylite.

CONTRE-INDICATIONS Hypersensibilité à l'un des constituants du produit. Erythémie (Maladie de Vaquez). La vitamine B12 ne doit pas être employée aux premières phases de la maladie de Leber (atrophie héréditaire du nerf optique). Ulcère gastroduodénale / ulcère peptique. Les patients chez qui l'acide acétylsalicylique ou ses dérivés déclenchent des épisodes d'asthme bronchique, d'urticaire ou de rhinite.

PRÉCAUTIONS Le Diclofenac peut causer chez les patients présentant des maladies cardiovasculaires une rétention hydrique, un œdème et des troubles de la coagulation. L'administration du Diclofenac avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens n'est pas recommandée.

Chez les patients présentant une déshydratation, le risque de toxicité rénale devient plus important. Le médicament devrait être administré avec prudence chez les patients présentant des troubles au niveau des reins ou du foie. Avant de prescrire ce produit, il serait nécessaire d'examiner l'état du système digestif, du foie et des reins.

Grossesse et lactation Le médicament ne doit pas être employé lors de la grossesse ou de la lactation.

EFFETS SECONDAIRES Ils incluent : Perturbations gastro-intestinales, le vertige, les maux de tête, d'autres troubles du système nerveux central, des cas isolés d'éruption, de rares cas d'hématurie, de protéinurie, de rares cas de troubles de la fonction du foie, des cas isolés de thrombocytopenie, de leucopénie, d'anémie, d'agranulocytose et de rares cas de graves (vives) réactions d'hypersensibilité.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSE ET TOUTE AUTRE FORME D'INTERACTION

Le chlorhydrate de pyridoxine ne doit pas être administré à des patients traités en monothérapie au lévodopa en doses dépassant les 5 mg par jour. Le traitement à raison de 200 mg de chlorhydrate de pyridoxine par jour pour un mois produit des diminutions jusqu'à 50% des concentrations en sérum phénobarbital et de phénytoïne. Si la pyridoxine est administrée avec du cyclosporine, les concentrations plasmatiques de ce dernier peuvent être réduites. L'absorption de la vitamine B12 dans le système gastro-intestinal peut être réduite par l'administration des produits suivants : aminosides, colchicine, des produits à base de potassium à libération prolongée, acide amino-salicylique et ses sels, anti-convulsivants (phénytoïne, phénobarbital, primidone), irritation de l'intestin grêle par le cobalt, et par l'ingestion excessive d'alcool pendant des périodes de plus de deux semaines. L'administration simultanée de la néomycine et de la colchicine aggrave l'absorption faible de la vitamine B12. L'administration simultanée du chloramphénicol et de la vitamine B12 peut contrarier la réponse hématopoïétique à la vitamine. L'administration simultanée du Diclofenac avec des produits à base de lithium ou de digoxine ou avec un diurétique d'épargne potassique peut causer une hausse du plasma de ces médicaments. Une surveillance appropriée du patient est recommandée dans ces cas-ci. L'utilisation concomitante d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens peut augmenter le risque d'effets secondaires indésirables. Les patients traités avec des anticoagulants doivent être étroitement surveillés. L'administration d'anti-inflammatoires non stéroïdiens doit être interrompue 24 heures avant d'instaurer le traitement au méthotrexate afin d'éviter les élévations plasmatiques du cytotostatique et l'apparition d'effets toxiques.

DOSAGE ET ADMINISTRATION Trois Comprimés dragéifiés par jour, par voie orale de préférence après les repas. Les patients peuvent être traités pendant de longues périodes si leur médecin juge ceci nécessaire.

PRÉSENTATION Boîte de 20 Comprimés dragéifiés.

N° d'Enregistrement au Liban 0024345

Conditionné par **Pharmaline - Liban**

License **Merck KGaA Darmstadt, Allemagne**