

NOTICE

Dénomination du médicament

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé
ibuprofène

Encadré

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, ou votre pharmacien ou votre infirmière.

- Darker/forte notice: Vous pouvez avoir besoin de la notice
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 3 jours en cas de fièvre ou 5 jours en cas de douleur.

Que contient cette notice ?

1. Quelles sont les indications de ce médicament ?
2. Quelles sont les contre-indications de ce médicament ?
3. Comment prendre IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QUELLES SONT LES INDICATIONS DE CE MÉDICAMENT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : AUTRES ANALGÉSQUES ET ANTIPYRÉTIQUES - codé ATC : M0AE01IN0B

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène. Il est indiqué, chez l'adulte et l'enfant de plus de 20 kg (soit environ 6 ans), dans le traitement de courte durée de la fièvre et/ou des douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, douleurs articulaires.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine), fimo, gonflement ou urticaire,
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'amnionthèse),
- antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par ANS,
- ulcère ou saignement de l'estomac ou de l'intestin en évolution ou récidivant,
- hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins,
- maladie grave du cœur,
- Lupus érythémateux disséminé,
- enfant de moins de 6 ans car il peut avoir de graves et s'aggraver.

EN CAS DE DOULEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre IBUPROFENE SANDOZ.

Bonne dose, supérieures à 1200 mg/jour, ce médicament possède des propriétés anti-inflammatoires et peut provoquer des inconvénients parfois graves qui sont ceux observés avec les médicaments anti-inflammatoires non-stéroïdiens.

Ces médicaments anti-inflammatoires/antalgiques comme l'ibuprofène sont susceptibles d'être associés à un risque légèrement accru de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, en particulier quand ils sont utilisés à doses élevées. Ne pas dépasser la dose ou la durée de traitement recommandée.

Discutez de votre traitement avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre IBUPROFENE SANDOZ si vous :

- avez des problèmes cardiaques dont une insuffisance cardiaque, de l'angine de poitrine (douleurs thoraciques) ou si vous avez eu une crise cardiaque, un pontage chirurgical, une artériopathie périphérique (mauvaise circulation dans les jambes ou les pieds due à des artères rétrécies ou bloquées) ou toute sorte d'accident vasculaire cérébral (y compris les « mini-AVC » ou accidents ischémiques transitoires (AIT)),
- avez une tension artérielle élevée, du diabète, un cholestérol élevé, des antécédents familiaux de maladie cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, ou si vous êtes fumeur.

Il y a un risque d'insuffisance rénale chez les enfants et adolescents déshydratés.

Si vous êtes une femme, IBUPROFENE SANDOZ peut altérer votre fertilité. Son utilisation n'est pas recommandée chez les femmes qui souhaitent concevoir un enfant. Chez les femmes qui présentent des difficultés pour procréer ou chez lesquelles des examens sur la fonction de reproduction sont en cours, veuillez en parler à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre IBUPROFENE SANDOZ.

Les effets indésirables peuvent présenter un risque plus élevé d'effets indésirables, en particulier pour les hémorragies gastro-intestinales, ulcères et perforations. Les fonctions rénales, hépatiques et cardiaques doivent être étroitement surveillées. La posologie doit être la plus faible possible pendant l'utilisation de ce médicament.

AVANT D'UTILISER CE MÉDICAMENT, CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN EN CAS :

- d'antécédents d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'acide acétylsalicylique (aspirine) ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (voir rubrique 4).
- des troubles de la coagulation, de prise d'un traitement anticoagulant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves,
- d'antécédents digestifs (hémite hémite, hémorragie digestive, ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens),
- de maladie du cœur, du foie ou du rein,
- de varicelle,
- de traitement concomitant avec d'autres médicaments qui augmentent le risque d'ulcère gastro-duodénal ou hémorragie, par exemple des corticoïdes oraux, des antidépresseurs (soit de type ISRS, c'est-à-dire inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine), des médicaments prévenant la formation de caillots sanguins tels que l'aspirine ou les anticoagulants tels que la warfarine. Si vous êtes dans un de ces cas, consultez votre médecin avant de prendre IBUPROFENE SANDOZ (voir rubrique 7 prise ou utilisation d'autres médicaments).

- si vous avez une infection – veuillez consulter le chapitre « Infections » ci-dessous.

AU COURS DU TRAITEMENT EN CAS :

- de troubles de la vue, PRENEZ VOTRE MÉDECIN,
- d'hémorragie gastro-intestinale (régurgitation de sang par la bouche ou dans les selles, coloration des selles en noir), ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE,
- de signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment une crise d'asthme ou brusque gonflement du visage et/ou du cou (voir rubrique 4 Quels sont les effets indésirables éventuels ?). ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE.

Réactions indésirables

Des réactions indésirables graves ont été rapportées en association avec un traitement à base de IBUPROFENE SANDOZ. Arrêtez de prendre IBUPROFENE SANDOZ et consultez immédiatement un médecin si vous développez une éruption cutanée, des lésions des muqueuses, des cloques ou tout autre signe d'allergie, car il peut s'agir des premiers signes d'une réaction cutanée très grave. Voir rubrique 4.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène. Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens (y compris les inhibiteurs sélectifs de la cyclooxygénase 2) et/ou de l'acide acétylsalicylique (aspirine). Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'acide acétylsalicylique (aspirine).

Infections

L'ibuprofène peut masquer des signes d'infections tels que fièvre et douleur. Il est donc possible que l'ibuprofène retarde la mise en place d'un traitement adéquat de l'infection, ce qui peut accroître les risques de complications. C'est ce que l'on a observé dans le cas de pneumonies d'origine bactérienne et d'infections cutanées bactériennes liées à la varicelle. Si vous prenez ce médicament alors que vous avez une infection et que les symptômes de cette infection persistent ou qu'ils s'aggravent, consultez immédiatement un médecin.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pouvez prendre tout autre médicament.

Toujours informer votre médecin, dentiste ou pharmacien, si vous prenez un des médicaments suivants en plus d'IBUPROFENE SANDOZ :

- aspirine (acide acétylsalicylique) ou d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens,
- corticoïdes (cortédes),
- lithium,
- méthotrexate,
- inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, diurétiques, bêta-bloquants et antagonistes de l'angiotensine II,
- certains antidépresseurs (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine),
- pénicilline,
- ciclosporine, tacrolimus,
- autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), incluant les inhibiteurs sélectifs de la cyclooxygénase-2,
- les médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (exemple) acide acétylsalicylique à moins que de faibles doses aient été conseillées par le médecin.

IBUPROFENE SANDOZ est susceptible d'interagir ou d'être affecté par certains autres médicaments. Par exemple :

- les médicaments anti-coagulants (c'est-à-dire, qui fluidifient le sang)voient l'apparition de caillots comme l'aspirine/l'acide acétylsalicylique, la warfarine, la ticlopidine),
- les médicaments qui réduisent la tension artérielle élevée (inhibiteurs de l'ECA comme le captopril, les bêta-bloquants comme l'aténolol, les antagonistes du récepteur de l'angiotensine II comme le losartan).

Certains autres médicaments peuvent être susceptibles d'être affectés par le traitement par IBUPROFENE SANDOZ. Vous devez, par conséquent, toujours demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant d'utiliser IBUPROFENE SANDOZ en même temps que d'autres médicaments.

- Diurétiques cardiaques tel que la digoxine qui sont des médicaments utilisés dans de nombreuses pathologies cardiaques car leurs effets peuvent être augmentés,
- Milpifénone (un médicament utilisé pour l'impotence de la grossesse). IBUPROFENE SANDOZ ne doit pas être utilisé dans les 8-12 jours après la prise de milpifénone, car l'effet de la milpifénone peut être réduit.
- De la zidovudine (un médicament pour le traitement contre le sida) car avec l'utilisation de IBUPROFENE SANDOZ, il existe un risque accru d'hépatite et d'athérosclérose chez les patients hépatites atteints du VIH.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse

Avant le début du 6^{ème} mois de grossesse (jusqu'à la 24^{ème} semaine d'amnionthèse), vous ne devez pas prendre ce médicament, sauf en cas d'absolue nécessité déterminée par votre médecin, en raison du risque potentiel de fausses couches ou de malformations. Dans ce cas, le dose devra être la plus faible possible et la durée du traitement la plus courte possible.

Après le début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin de la grossesse (au-delà de la 24^{ème} semaine d'amnionthèse), ce médicament est contre-indiqué, vous ne devez EN AUCUN CAS prendre ce médicament, car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves voire fatales, notamment sur le cœur. Ne prenez jamais IBUPROFENE SANDOZ dans les cas suivants :

- Si vous avez pris ce médicament alors que vous étiez enceinte, parlez-en immédiatement à votre gynécologue obstétricien, afin qu'une surveillance adaptée vous soit proposée si nécessaire.

Allaitement

Ce médicament passant dans le lait maternel, il est déconseillé de l'utiliser pendant l'allaitement.

Fertilité

Ce médicament, comme tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), peut altérer la fertilité des femmes et entraîner des difficultés pour devenir enceinte, de façon réversible à l'arrêt du traitement. Informez votre médecin si vous planifiez une grossesse ou si vous avez des difficultés à concevoir.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter de l'utiliser pendant l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges et des troubles de la vue.

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé contient du saccharose

Si votre médecin vous a informés que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé contient du parahydroxy-benzoate de méthyle et du parahydroxy-benzoate de propyle.

3. COMMENT PRENDRE IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin, ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin, ou pharmacien en cas de doute.

Pour atténuer les symptômes, la dose efficace la plus faible devra être utilisée pendant la durée la plus courte possible. Si vous avez une infection et que les symptômes tels que fièvre et douleur) persistent ou qu'ils s'aggravent, consultez immédiatement un médecin (voir rubrique 2).

Posologie

ADAPTEE A L'ADULTE ET L'ENFANT A PARTIR DE 20 KG (environ 6 ans).

Effets indésirables graves et/ou fatals

Chez l'adulte : la posologie usuelle est de 20 à 30 mg/kg/jour en 3 prises par jour (sans dépasser 30 mg/kg/jour).

Chez l'enfant de 20 à 30 kg (environ 6 à 11 ans) : 1 comprimé (200 mg), à renouveler si besoin au bout de 6 heures. Dans tous les cas, ne pas dépasser 3 comprimés par jour (600 mg).

Chez l'adulte et l'enfant de plus de 30 kg (environ 11-12 ans) : 1 à 2 comprimés (200 mg), à renouveler si besoin au bout de 6 heures. Dans tous les cas, ne pas dépasser 6 comprimés par jour (1200 mg).

Le traitement doit être interrompu si les symptômes s'aggravent ou si les symptômes persistent ou qu'ils s'aggravent, consultez immédiatement un médecin (voir rubrique 2).

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (3 jours en cas de fièvre, 5 jours en cas de douleur).

La posologie maximale est de 6 comprimés par jour (1200 mg).

Mode d'administration

Voie orale.

Avaler le comprimé sans le croquer, avec un grand verre d'eau, de préférence au cours des repas.

Fréquence d'administration

Les prises systématiques permettent d'éviter les pics de fièvre ou de douleur. Elles doivent être espacées d'au moins 6 heures.

Durée du traitement

La durée d'utilisation est limitée à :

- 3 jours en cas de fièvre,
- 5 jours en cas de douleurs.

Chez l'enfant et l'adolescent

Si le traitement doit être suivi pendant plus de 3 jours ou si les symptômes s'aggravent, il est conseillé au patient de consulter un médecin.

Chez l'adulte

Si la douleur persiste plus de 3 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou si elles s'aggravent ou en cas de survenue d'un autre trouble, en informer votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet d'IBUPROFENE SANDOZ est trop fort ou trop faible : consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé que vous n'avez dû.

Si vous avez pris plus d'IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé que vous n'avez dû, ou si les enfants ont pris le médicament accidentellement, contactez toujours un médecin ou l'hôpital le plus proche afin d'obtenir un avis sur le risque et des conseils sur les mesures à prendre.

Les signes suivants peuvent survenir : nausées, douleurs abdominales, vomissements (peuvent contenir des traces de sang), maux de tête, bourdonnements dans les oreilles, confusion et mouvements oculaires instables. A fortes doses, les symptômes suivants ont été signalés : urticaire, douleur thoracique, palpitations, perte de conscience, ramet une excitation, une désorientation, des convulsions (principalement chez les enfants), bêtises et étourdissements, sang dans les urines, sensation de froid corporel, problèmes respiratoires, hyperkaliémie, acidose métabolique et saignements. Insuffisance rénale aiguë, atteinte hépatique, hypotension, dépression respiratoire, cyanose survenant ramet. Aggravation de l'asthme chez les asthmatiques est possible.

Si vous oubliez de prendre IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables d'effets indésirables peut se produire si vous êtes traité avec de l'ibuprofène à court terme. Pour le traitement à long terme ou si votre médecin vous prescrit une dose plus élevée, d'avertissements d'effets indésirables peuvent se produire que ceux qui sont décrits ci-dessous.

Pour évaluer les effets secondaires, on se base sur les fréquences suivantes :

- Très fréquent : touche plus d'1 utilisateur sur 10
- Fréquent : touche 1 à 10 utilisateurs sur 100
- Peu fréquent : touche 1 à 10 utilisateurs sur 1000
- Rare : touche 1 à 10 utilisateurs sur 10 000
- Très rare : touche moins d'1 utilisateur sur 10 000

• Non connu : la fréquence est impossible à estimer d'après les données disponibles

En cas d'apparition de l'un des effets secondaires suivants, ou en cas d'aggravation de l'un d'eux ou si vous remarquez des effets non mentionnés ici, veuillez en informer votre médecin.

Troubles sanguins

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des troubles sanguins. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

Problèmes du système immunitaire

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (médicaments antipyrétiques).

IBUPROFENE SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé peut provoquer des problèmes du système immunitaire. Les premiers signes sont : fièvre, maux de gorge, ulcères superficiels de la bouche, symptômes grippaux, fatigue extrême, saignement nasal et cutané. Dans ces cas, vous devez arrêter le traitement immédiatement et consulter un médecin. Evitez toute automédication d'antidouleurs ou de médicaments qui font baisser la fièvre (méd

INDICATIONS DE L'INDICACION

1.1. Indications thérapeutiques : voir résumé des caractéristiques du produit.

2. Composition qualitative et quantitative

Suppléme..... 200,00 mg Pour un comprimé enrobé

Exposés à effet nocifs : saccharose, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, sodum. Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, 0-4,5 µg d'ion essentiellement « sans sodium ».

3. Posologie

3.1. Contre-indications

3.2. Contre-indications

3.3. Contre-indications

3.4. Contre-indications

3.5. Contre-indications

3.6. Contre-indications

3.7. Contre-indications

3.8. Contre-indications

3.9. Contre-indications

3.10. Contre-indications

3.11. Contre-indications

3.12. Contre-indications

3.13. Contre-indications

3.14. Contre-indications

3.15. Contre-indications

3.16. Contre-indications

3.17. Contre-indications

3.18. Contre-indications

3.19. Contre-indications

3.20. Contre-indications

3.21. Contre-indications

3.22. Contre-indications

3.23. Contre-indications

3.24. Contre-indications

3.25. Contre-indications

3.26. Contre-indications

3.27. Contre-indications

3.28. Contre-indications

3.29. Contre-indications

3.30. Contre-indications

3.31. Contre-indications

3.32. Contre-indications

3.33. Contre-indications

3.34. Contre-indications

3.35. Contre-indications

3.36. Contre-indications

3.37. Contre-indications

3.38. Contre-indications

3.39. Contre-indications

3.40. Contre-indications

3.41. Contre-indications

3.42. Contre-indications

3.43. Contre-indications

3.44. Contre-indications

3.45. Contre-indications

3.46. Contre-indications

3.47. Contre-indications

3.48. Contre-indications

3.49. Contre-indications

3.50. Contre-indications

3.51. Contre-indications

3.52. Contre-indications

3.53. Contre-indications

3.54. Contre-indications

3.55. Contre-indications

3.56. Contre-indications

3.57. Contre-indications

3.58. Contre-indications

3.59. Contre-indications

3.60. Contre-indications

3.61. Contre-indications

3.62. Contre-indications

3.63. Contre-indications

3.64. Contre-indications

3.65. Contre-indications

3.66. Contre-indications

3.67. Contre-indications

3.68. Contre-indications

3.69. Contre-indications

3.70. Contre-indications

3.71. Contre-indications

3.72. Contre-indications

3.73. Contre-indications

3.74. Contre-indications

3.75. Contre-indications

3.76. Contre-indications

3.77. Contre-indications

3.78. Contre-indications

3.79. Contre-indications

3.80. Contre-indications

3.81. Contre-indications

3.82. Contre-indications

3.83. Contre-indications

3.84. Contre-indications

3.85. Contre-indications

3.86. Contre-indications

3.87. Contre-indications

3.88. Contre-indications

3.89. Contre-indications

3.90. Contre-indications

3.91. Contre-indications

3.92. Contre-indications

3.93. Contre-indications

3.94. Contre-indications

3.95. Contre-indications

3.96. Contre-indications

3.97. Contre-indications

3.98. Contre-indications

3.99. Contre-indications

3.100. Contre-indications

3.101. Contre-indications

3.102. Contre-indications

3.103. Contre-indications

3.104. Contre-indications

3.105. Contre-indications

3.106. Contre-indications

3.107. Contre-indications

3.108. Contre-indications

3.109. Contre-indications

3.110. Contre-indications

3.111. Contre-indications

3.112. Contre-indications

3.113. Contre-indications

3.114. Contre-indications

3.115. Contre-indications

3.116. Contre-indications

3.117. Contre-indications

3.118. Contre-indications

3.119. Contre-indications

3.120. Contre-indications

3.121. Contre-indications

3.122. Contre-indications

3.123. Contre-indications

3.124. Contre-indications

3.125. Contre-indications

3.126. Contre-indications

3.127. Contre-indications

3.128. Contre-indications

3.129. Contre-indications

3.130. Contre-indications

3.131. Contre-indications

3.132. Contre-indications

3.133. Contre-indications

3.134. Contre-indications

3.135. Contre-indications

3.136. Contre-indications

3.137. Contre-indications

3.138. Contre-indications

3.139. Contre-indications

3.140. Contre-indications

3.141. Contre-indications

3.142. Contre-indications

3.143. Contre-indications

3.144. Contre-indications

3.145. Contre-indications

3.146. Contre-indications

3.147. Contre-indications

3.148. Contre-indications

3.149. Contre-indications

3.150. Contre-indications

3.151. Contre-indications

3.152. Contre-indications

3.153. Contre-indications

3.154. Contre-indications

3.155. Contre-indications

3.156. Contre-indications

3.157. Contre-indications

3.158. Contre-indications

3.159. Contre-indications

3.160. Contre-indications

3.161. Contre-indications

3.162. Contre-indications

3.163. Contre-indications

3.164. Contre-indications

3.165. Contre-indications

3.166. Contre-indications

3.167. Contre-indications

3.168. Contre-indications

3.169. Contre-indications

3.170. Contre-indications

3.171. Contre-indications

3.172. Contre-indications

3.173. Contre-indications

3.174. Contre-indications

3.175. Contre-indications

3.176. Contre-indications

3.177. Contre-indications

3.178. Contre-indications

3.179. Contre-indications

3.180. Contre-indications

3.181. Contre-indications

3.182. Contre-indications

3.183. Contre-indications

3.184. Contre-indications

3.185. Contre-indications

3.186. Contre-indications

3.187. Contre-indications

3.188. Contre-indications

3.189. Contre-indications

3.190. Contre-indications

3.191. Contre-indications

3.192. Contre-indications

3.193. Contre-indications

3.194. Contre-indications

3.195. Contre-indications

3.196. Contre-indications

3.197. Contre-indications

3.198. Contre-indications

3.199. Contre-indications

3.200. Contre-indications

3.201. Contre-indications

3.202. Contre-indications

3.203. Contre-indications

3.204. Contre-indications

3.205. Contre-indications

3.206. Contre-indications

3.207. Contre-indications

3.208. Contre-indications

3.209. Contre-indications

3.210. Contre-indications

3.211. Contre-indications

3.212. Contre-indications

3.213. Contre-indications

3.214. Contre-indications

3.215. Contre-indications

3.216. Contre-indications

3.217. Contre-indications

3.218. Contre-indications

3.219. Contre-indications

3.220. Contre-indications

3.221. Contre-indications

3.222. Contre-indications

3.223. Contre-indications

3.224. Contre-indications

3.225. Contre-indications

3.226. Contre-indications

3.227. Contre-indications

3.228. Contre-indications

3.229. Contre-indications

3.230. Contre-indications

3.231. Contre-indications

3.232. Contre-indications

3.233. Contre-indications

3.234. Contre-indications

3.235. Contre-indications

3.236. Contre-indications

3.237. Contre-indications

3.238. Contre-indications

3.239. Contre-indications

3.240. Contre-indications

3.241. Contre-indications

3.242. Contre-indications