

Algifor® Liquid caps 400

VERFORA SA

OEMéd

Qu'est-ce que l'Algifor Liquid caps 400 et quand est-il utilisé?

Algifor Liquid caps 400 contient le principe actif ibuprofène. Il a des propriétés analgésiques, fébrifuges et anti-inflammatoires. Algifor Liquid caps 400 ne doit être pris que pendant une courte période, soit au maximum 3 jours consécutifs, pour le traitement de:

- douleurs articulaires et ligamentaires,
- douleurs dorsales,
- maux de tête,
- maux de dents,
- douleurs menstruelles,
- douleurs après blessures,
- fièvre associée à des affections grippales.

Quand Algifor Liquid caps 400 ne doit-il pas être pris?

- Si vous présentez une réaction allergique à l'un des composants de ce médicament ou si vous avez déjà présenté une réaction allergique cutanée ou une détresse respiratoire après la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres analgésiques ou anti-inflammatoires appelés médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Pendant le troisième trimestre de la grossesse (voir également la rubrique «Algifor Liquid caps 400 peut-il être pris pendant la grossesse ou l'allaitement?»).
- En cas d'ulcères gastriques et/ou duodénaux ou de saignements gastro-intestinaux actifs ou répétés dans le passé.
- En cas d'antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères en rapport avec un traitement passé par des médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- En cas de maladies intestinales inflammatoires chroniques (maladie de Crohn, colite ulcéreuse).
- En cas d'insuffisance rénale ou hépatique sévère.
- En cas d'insuffisance cardiaque sévère.
- En cas de traitement de douleurs post-opératoires après un pontage coronarien (ou après utilisation d'une machine cœur-poumon).
- En cas de varicelle.
- Chez les enfants de moins de 12 ans: Algifor Liquid caps 400 chez l'enfant de moins de 12 ans n'a pas été étudié.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise d'Algifor Liquid caps 400?

- Le traitement avec Algifor Liquid caps 400 peut entraîner des ulcères, des saignements qui restent rares et exceptionnellement des perforations du tractus gastro-intestinal supérieur. Ces complications peuvent survenir à tout moment au cours du traitement, sans symptôme annonciateur. Pour réduire ce risque, il convient d'utiliser la dose efficace la plus faible pendant une durée de traitement aussi courte que possible. Prévenez votre médecin si vous souffrez de maux d'estomac dont vous soupçonnez qu'ils pourraient être liés à la prise de ce médicament.
- Les patients âgés peuvent réagir de façon plus sensible aux médicaments que les jeunes adultes. Il est particulièrement important que les patients âgés informent immédiatement leur médecin d'effets secondaires éventuels.

Dès les premiers signes de maux de gorge, forte fièvre, blessures superficielles dans la bouche, troubles de type grippal, fatigue importante, saignements de nez ou de la peau, il faut immédiatement arrêter le traitement par ibuprofène et consulter un médecin.

Très rarement, la prise de Algifor Liquid caps 400 peut s'accompagner de forts maux de tête accompagnés de nausée, vomissement et raideur de la nuque. Il faut alors arrêter le traitement et consulter un médecin.

Lors des situations suivantes, vous ne devez prendre Algifor Liquid caps 400 que sur ordonnance et sous surveillance médicale:

- si vous êtes actuellement traités pour une maladie sévère;
- si vous avez déjà souffert d'ulcère de l'estomac ou du duodénum;
- si vous avez déjà souffert d'un infarctus du myocarde, d'une apoplexie ou d'une thrombose veineuse ou si vous présentez des facteurs de risque importants (comme hypertension, diabète sucré, hyperlipidémie, tabagisme); une augmentation du risque d'infarctus du myocarde et d'apoplexie a été mise en évidence pour certains analgésiques à effet analogue, appelés inhibiteurs de la COX-2, administrés à fortes doses et/ou sur une longue période; on ne sait pas encore si une augmentation similaire de ce risque s'applique également à Algifor Liquid caps 400;
- si vous souffrez d'une maladie cardiaque ou d'une insuffisance rénale, si vous prenez des médicaments contre l'hypertension (p.ex. diurétiques, inhibiteurs de l'enzyme de conversion) ou en cas de fortes pertes de liquide, p.ex. fortes suées; la prise d'Algifor Liquid caps 400 peut gêner le fonctionnement de vos reins et entraîner une augmentation de votre pression sanguine et/ou des accumulations de liquide (œdèmes);
- si vous êtes atteints d'une maladie du foie;
- si vous prenez des médicaments diluant le sang (anticoagulants) ou souffrez de troubles de la coagulation;

- si vous souffrez d'asthme;
- si vous êtes traités avec des antirhumatismaux ou d'autres analgésiques (p.ex. acide acétylsalicylique, Aspirine);
- si vous prenez un médicament destiné au traitement du diabète (sauf l'insuline), un médicament destiné à stimuler l'excrétion urinaire (diurétique), un médicament destiné à traiter une infection (antibiotiques de type quinolone), destiné à traiter le SIDA (zidovudine), des immunosuppresseurs, (médicament contre le rejet des greffes) (tacrolimus et ciclosporine), des corticostéroïdes, des inhibiteurs de l'agrégation plaquettaire et des inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS) ou un médicament contenant l'une des substances suivantes: lithium, digoxine, méthotrexate, baclofène, phénytoïne, probénécide ou sulfapyrazone;
- si vous avez certaines maladies de la peau (lupus érythémateux systémique (LES) ou collagénoses mixtes). Si vous souffrez de réactions graves de la peau telles que dermatite exfoliative, syndrome de Stevens-Johnson ou nécrolyse épidermique toxique. Le risque de ce type de réactions semble être maximal au début du traitement, puisque ces réactions sont apparues pour la plupart au cours du premier mois de traitement. Algifor Liquid caps 400 doit être arrêté lors des premiers signes d'éruptions cutanées, de lésions des muqueuses ou lors d'autres signes de réaction d'hypersensibilité. Le médecin doit immédiatement être consulté;
- l'acide acétylsalicylique ou les autres antidouleurs ne doivent pas être pris en même temps que l'ibuprofène parce qu'ils augmentent le risque d'effets secondaires.

Veillez informer votre médecin si vous avez été traitées récemment pour une interruption de grossesse.

Veillez informer votre médecin, votre pharmacien ou votre droguiste si vous souffrez d'une autre maladie, si vous êtes allergique ou si vous prenez déjà d'autres médicaments (même en automédication)!

Algifor Liquid caps 400 peut affecter les réactions, l'aptitude à conduire et la capacité à utiliser des outils ou des machines.

Algifor Liquid caps 400 peut-il être pris/utilisé pendant la grossesse ou l'allaitement?

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou si vous planifiez une grossesse, ne prenez Algifor Liquid caps 400 qu'après avoir consulté votre médecin. Algifor Liquid caps 400 ne doit pas être pris pendant le dernier trimestre de la grossesse.

Allaitement

Algifor Liquid caps 400 ne devrait pas être pris pendant l'allaitement, sauf autorisation expresse de votre médecin.

Comment utiliser Algifor Liquid caps 400?

Adultes et enfants de plus de 12 ans: prendre 1 capsule de gélatine molle d'Algifor Liquid caps 400 avec suffisamment de liquide. Un délai de 4 à 6 heures doit être observé avant la prochaine administration.

Dose maximale quotidienne: ne prenez pas plus de 3 capsules de gélatine molle d'Algifor Liquid caps 400 en l'espace de 24 heures, sauf sur prescription contraire du médecin.

Lors de douleurs menstruelles, il est recommandé de commencer le traitement avec 1 capsule de gélatine molle d'Algifor Liquid caps 400 dès l'apparition des premières douleurs.

N'utilisez pas Algifor Liquid caps 400 pendant plus de 3 jours et seulement pour le traitement des maux énumérés plus haut.

Si, malgré la prise d'Algifor Liquid caps 400, les douleurs augmentent ou si l'endroit douloureux devient rouge ou enflé, veuillez consulter votre médecin. Ces manifestations peuvent être provoquées par une maladie grave.

Si ces douleurs n'ont pas diminué dans un délai de 3 jours au plus tard, veuillez là aussi consulter votre médecin afin d'en clarifier la raison. Les capsules de gélatine molle ne sont pas destinées à être partagées pour l'administration d'une demi-dose.

Enfants de moins de 12 ans: Algifor Liquid caps 400 ne doit pas être utilisé chez l'enfant de moins de 12 ans. L'administration et la sécurité d'Algifor Liquid caps 400 n'ont jusqu'à présent pas été étudiées chez les enfants de moins de 12 ans.

Les capsules d' Algifor Liquid Caps ne doivent pas être prises avec des boissons chaudes.

Veillez vous conformer au dosage figurant sur la notice d'emballage ou prescrit par votre médecin. Si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte, veuillez vous adresser à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre droguiste.

Quels effets secondaires Algifor Liquid caps 400 peut-il provoquer?

La prise d'Algifor Liquid caps 400 peut provoquer les effets secondaires suivants, qui, le cas échéant, nécessitent un traitement médical adéquat.

Veillez informer votre médecin si vous présentez un ou plusieurs des symptômes suivants et cessez immédiatement de prendre Algifor Liquid caps 400:

- Des troubles gastro-intestinaux tels que sensation de réplétion, brûlures, maux de ventre, nausée, diarrhée et constipation, apparaissent souvent. Des vomissements apparaissent occasionnellement. Des ballonnements apparaissent rarement. Algifor Liquid caps 400 peut irriter la muqueuse gastro-intestinale. Dans de très rares cas, un ulcère gastro-intestinal apparaît et par la suite des saignements gastro-intestinaux entraînant parfois la mort.
- Des réactions d'hypersensibilité de la peau ou de la muqueuse apparaissent occasionnellement, surtout chez les patientes et les patients souffrant d'asthme ou d'une hypersensibilité à d'autres médicaments anti-inflammatoires, antidouleurs ou qui abaissent la fièvre. Très rarement, de graves réactions de la peau accompagnées de rougeur et de formation de bulles peuvent apparaître. Très rarement, de graves réactions d'hypersensibilité comme un gonflement de la langue ou du larynx, une chute de la tension artérielle et choc circulatoire

peuvent apparaître.

- Des maux de tête, occasionnellement des vertiges et très rarement des troubles de la vue, des bourdonnements d'oreille, une surdité ainsi qu'une dépression et de l'anxiété apparaissent souvent.
- Occasionnellement, des maladies rénales peuvent apparaître. Des douleurs sur le côté de l'abdomen ou abdominales, du sang dans l'urine et de la fièvre peuvent être des symptômes d'une lésion rénale. Algifor Liquid caps 400 peut provoquer une accumulation d'eau dans les tissus (œdème) en particulier chez les patients hypertendus ou qui ont une fonction rénale diminuée, ce qui peut provoquer un souffle court en cas d'encombrement pulmonaire.
- Occasionnellement, on a rapporté une fatigue et très rarement des états de confusion dans un contexte de prise de Algifor Liquid caps 400.
- Occasionnellement, une carence en fer peut survenir.
- Très rarement, des troubles du fonctionnement du foie et des lésions du foie.
- Les médicaments comme Algifor Liquid caps 400 sont liés à une augmentation très faible de crises cardiaques («infarctus») et d'attaques cérébrales.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin, votre pharmacien ou votre droguiste.

A quoi faut-il encore faire attention?

Ne pas conserver au-dessus de 25 °C. Conserver hors de la portée des enfants!

Ce médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant après la mention «EXP» sur l'emballage.

Pour de plus amples renseignements, consultez votre médecin, votre pharmacien ou votre droguiste, qui disposent d'une information détaillée destinée aux professionnels.

Que contient Algifor Liquid caps 400?

1 capsule de gélatine molle contient 400 mg d'ibuprofène et des excipients.

Numéro d'autorisation

65372 (Swissmedic).

Où obtenez-vous Algifor Liquid caps 400? Quels sont les emballages à disposition sur le marché?

En pharmacie, sans ordonnance médicale. Boîte de 10 capsules de gélatine molle.

Titulaire de l'autorisation

VERFORA SA, 1752 Villars-sur-Glâne.

Cette notice d'emballage a été vérifiée pour la dernière fois en janvier 2017 par l'autorité de contrôle des médicaments (Swissmedic).

26615 / 17.10.2018