

ibutop[®] gel

DÉNOMINATION : **ibutop[®] 5 pour cent, gel pour application cutanée**
Tube de 50 g

QUE CONTIENT ibutop[®] gel ?

COMPOSITION QUALITATIVE : IBUPROFÈNE, alcool isopropylique, isopropylidène glycérol (SOLKÉTAL), poloxamère 407 (PLURONIC F127), huile neutre (MIGLYOL 812), essence de lavande, essence artificielle de fleur d'oranger, eau purifiée.

COMPOSITION QUANTITATIVE : IBUPROFÈNE 5 g pour 100 g.

COMMENT SE PRÉSENTE ibutop[®] gel ?

FORME PHARMACEUTIQUE : gel pour application cutanée.

QUELLE EST SON ACTIVITÉ ?

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE : ANTI-INFLAMMATOIRE NON STÉROÏDIEN EN TOPIQUE (M : système locomoteur).

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoire CHEFARO-ARDEVAL
Usine de Palluat
07110 Largentièrre

Fabriqué et licencié par:  **DOLOGIET** Arzneimittel, St. Augustin / Bonn, Allemagne.

DANS QUELS CAS UTILISER ibutop[®] gel ?

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES : ce médicament est indiqué, chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans, en traitement de courte durée, dans les traumatismes articulaires bénins de type foulure.

ATTENTION !

• CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament **NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ** dans les cas suivants :

- à partir du 6^e mois de grossesse,
- allergie à ce médicament ou à un médicament apparenté, notamment aux autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- allergie à l'un des excipients,
- peau lésée, quelle que soit la lésion : lésions suintantes, eczéma, lésion infectée, brûlure ou plaie.

Ce médicament **NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ**, sauf avis de votre médecin, au cours des 5 premiers mois de grossesse et pendant l'allaitement.

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



- Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de 15 ans.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

- **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :**
AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.
- **GROSSESSE - ALLAITEMENT :**
D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT, AU COURS DE LA GROSSESSE OU EN CAS D'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.
NE JAMAIS PRENDRE CE MÉDICAMENT AU COURS DU **TROISIÈME TRIMESTRE DE GROSSESSE**.

CE MÉDICAMENT NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ AU COURS DES 2 PREMIERS TRIMESTRES DE LA GROSSESSE ET PENDANT L'ALLAITEMENT.

COMMENT DEVEZ-VOUS UTILISER ibutop[®] gel ?

POSOLOGIE : la posologie habituelle est de 3 applications par jour.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION : voie locale. Faire pénétrer le gel par un massage doux et prolongé, sur la région douloureuse ou inflammatoire. Bien se laver les mains après chaque utilisation.

FRÉQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE ADMINISTRÉ : le gel est à appliquer 3 fois par jour.

DURÉE DU TRAITEMENT : le traitement est limité à 5 jours en l'absence de prescription médicale.

CONDUITE À TENIR EN CAS DE SURDOSAGE : en cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

QUELS EFFETS INDÉSIRABLES PEUT-IL AVOIR ?

Exceptionnellement peuvent survenir des réactions allergiques cutanées, respiratoires de type crise d'asthme ou générales de type anaphylaxie (allergie généralisée). **Il faut immédiatement interrompre le traitement et avertir votre médecin.**

Peuvent survenir :

- des effets locaux cutanés de type rougeur, démangeaison, sensations de brûlures,
- d'autres effets généraux des anti-inflammatoires non stéroïdiens, en fonction de la quantité de gel appliquée, de la surface traitée et de son état, de la durée de traitement et de l'utilisation ou non d'un pansement fermé (effets digestifs, rénaux...). **Il faut en avertir votre médecin.**

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÉNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

QUELLES SONT LES PRÉCAUTIONS DE CONSERVATION ?

Ce médicament doit être conservé à une température inférieure à 25 °C.

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE : NOVEMBRE 1996.



Le Laboratoire CHEFARO-ARDEVAL participe à CYCLAMED, association chargée de la collecte et de l'élimination des déchets issus de médicaments. Le Laboratoire CHEFARO-ARDEVAL vous demande en conséquence de rapporter à votre pharmacien l'emballage de ce médicament vide ou non.