

KETUM[®] Gel

Kétoprofène
2,5%

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE KETUM 2,5 %, gel ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmacothérapeutique : anti-inflammatoire non stéroïdien en topique - code ATC : M02AA10.

(M: Muscle et Squelette).

Indications thérapeutiques

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien: le kétoprofène. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans), en traitement de courte durée :

- des poussées d'arthrose des petites articulations,
- des tendinites,
- des traumatismes de type entorse bénigne (foulure), contusion,
- des lombalgies,
- des réactions inflammatoires des veines consécutives à une sclérose de varices.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER KETUM 2,5 %, gel ?

N'utilisez jamais KETUM 2,5 %, gel :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6^{ème} mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée),
- si vous avez des antécédents de réaction de photosensibilité,
- si vous avez des antécédents d'asthme et de rhinite allergique à ce médicament ou à un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine), fénofibrate, acide tiaprofénique,
- si vous avez des antécédents d'allergie connue au kétoprofène, à l'acide tiaprofénique, au fénofibrate, aux écrans solaires ou aux parfums,
- sur une peau lésée, quelle que soit la lésion : lésions suintantes, eczéma ou acné, lésion infectée, brûlure ou plaie.

Arrêtez immédiatement le traitement par KETUM 2,5 %, gel si vous développez une réaction cutanée après la co-application de produits contenant de l'octocrylène (l'octocrylène est un excipient contenu dans plusieurs produits de cosmétique et d'hygiène tels que les shampoings, après-rasages, gels douche, crèmes, rouges à lèvres, crèmes anti-âge, démaquillants, laques pour cheveux) afin d'éviter sa photodégradation.

Pendant le traitement et les deux semaines suivant l'arrêt, ne pas s'exposer au soleil (même voilé), ni aux rayonnements U.V. en solarium.



Ne pas exposer les zones traitées au soleil, même voilé, ni aux U.V.A.

Avertissements et précautions

Faites attention avec KETUM 2,5 %, gel :

Mises en garde spéciales

L'efficacité et la sécurité du kétoprofène gel chez les enfants n'ont pas été établies. Ce médicament est réservé à l'adulte (plus de 15 ans), en l'absence de données chez l'enfant.

L'exposition au soleil (même voilé) ou aux UVA des zones en contact avec le gel peut provoquer des réactions cutanées potentiellement graves dites de photosensibilisation. Aussi, il est nécessaire:

- 1- de **protéger les zones traitées** par le port d'un vêtement durant toute la durée du traitement et les deux semaines suivant son arrêt afin d'éviter tout risque de photosensibilisation;
- 2- de **procéder à un lavage soigneux et prolongé des mains** après chaque utilisation du gel.

Le traitement doit être immédiatement arrêté en cas d'apparition d'une réaction cutanée après l'application de KETUM 2,5 %, gel.

Respecter les conseils d'utilisation:

- ne jamais appliquer une dose supérieure à celle qui est recommandée (voir rubrique "Posologie"),
- ne pas appliquer sur une surface étendue du corps,
- respecter la fréquence et la durée de traitement préconisée par votre médecin.

Précautions d'emploi

- Ne pas appliquer sur les muqueuses, ni sur les yeux.
- Éviter toute application sous pansement occlusif.
- Le patient avec un asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique, et/ou une polyposse nasale ont un risque plus élevé d'allergie à l'aspirine et/ou aux AINS que le reste de la population.
- Le gel doit être utilisé avec précaution chez les patients présentant une insuffisance cardiaque, hépatique ou rénale ; des cas isolés d'effets indésirables systémiques affectant les reins ont été rapportés.

Autres médicaments et KETUM 2,5 %, gel

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

Ce gel contient un anti-inflammatoire non stéroïdien: **le kétoprofène**.

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments destinés à être appliqués sur la peau contenant du kétoprofène ou d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Lisez attentivement la notice des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence de kétoprofène et/ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens.

KETUM 2,5 %, gel avec des aliments et boissons

Sans objet.

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 6ème mois de grossesse (jusqu'à la 24^{ème} semaine d'aménorrhée), 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, la dose devra être la plus faible possible et la durée du traitement la plus courte possible.

A partir du début du 6ème mois jusqu'à la fin de la grossesse (au-delà de la 24^{ème} semaine d'aménorrhée), 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, les poumons et/ou les reins, et cela même avec une seule prise.

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.

En cas d'allaitement, ce médicament ne doit en aucun cas être appliqué sur les seins.

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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet

KETUM 2,5 %, gel contient de l'éthanol (alcool) et des parfums contenant du citral, du citronellol, de la coumarine, du farnesol, du géraniol, du d-limonène et du linalol.

Ce médicament contient 40 ml d'alcool (éthanol) pour 100 g de gel. Cela peut provoquer une sensation de brûlure sur une peau endommagée.

Ce médicament contient également des parfums contenant du citral, du citronellol, de la coumarine, du farnesol, du géraniol, du d-limonène et du linalol. Ils peuvent causer des réactions allergiques.

Posologie

RESERVE A L'ADULTE (plus de 15 ans).

La posologie est fonction de l'indication.

Respecter toujours la posologie indiquée par votre médecin.

En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration

Voie locale.

Faire pénétrer le gel par un massage doux et prolongé, sur la région douloureuse ou inflammatoire.

Se laver soigneusement et de façon prolongée les mains après chaque utilisation.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Durée du traitement

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Si vous avez utilisé plus de KETUM 2,5 %, gel que vous n'auriez dû

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, rincer abondamment à l'eau et prévenir immédiatement un médecin.

Si vous oubliez d'utiliser KETUM 2,5 %, gel

Sans objet.

Si vous arrêtez d'utiliser KETUM 2,5 %, gel

Sans objet.

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.

Peuvent survenir:

- des réactions allergiques cutanées, respiratoires (de type crise d'asthme) ou générales;
- une forte réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux U.V. (voir rubrique "Faites attention avec KETUM 2,5 %, gel");
- exceptionnellement, des réactions cutanées sévères de type éruption bulleuse, cloques pouvant s'étendre ou se généraliser secondairement.

Dans tous ces cas, arrêter immédiatement le traitement et avertir votre médecin.

Peuvent survenir également:

- des effets locaux cutanés de type rougeur, démangeaisons, sensations de brûlures;
- aggravation d'insuffisance rénale pré-existante ;
- 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;
- des irritations et une sécheresse de la peau, en cas d'applications fréquentes (en raison de la présence d'éthanol (alcool)).

Dans tous ces cas, avertir votre médecin.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement au centre national de pharmacovigilance - Site web : www.pharmacovigilance.msn.tn ou directement aux laboratoires fabricants de ce médicament via l'adresse mail : pharmacovigilance@pharmaghreb.com

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER KETUM 2,5 %, gel ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

A conserver au maximum 90 jours après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Ne pas utiliser KETUM 2,5 %, gel après la date de péremption mentionnée sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus.

Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient KETUM 2,5%, gel

• La substance active est :

Kétoprofène..... 2,50 g

Pour 100 g de gel.

• Les autres composants sont :

Eau purifiée, éthanol, triéthanolamine, carbomère, parfum de néroli (contenant du citral, citronellol, farnesol, géraniol, d-limonène et linalol), parfum de lavandin (contenant de la coumarine, géraniol, d-limonène et linalol).

Qu'est-ce que KETUM 2,5%, gel et contenu de l'emballage extérieur

Gel, tube de 50 g.

Date de révision de la notice : Novembre 2024

Liste II

AMM n° : 901 325 I



Fabriqué et distribué par les laboratoires PHARMAGHREB
BP 7 - 1080 Cedex TUNIS - Tél. : 71 94 03 00 - Fax : 71 94 03 09
Sous licence des Laboratoires MENARINI



vs n°6/ ANT10453-F

كيتوم جل[®]

كيتوبروفين
2,5%

يرجى قراءة هذه النشرة بتدقيق قبل تناول هذا الدواء.

- حافظ على هذه النشرة، يمكن أن تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.
- إذا كان لديك أسئلة، استشر طبيبك الخاص أو الصيدلي.
- وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تعطه لأشخاص آخرين حتى وإن تشابهت الأعراض إذ يمكن أن يمثل هذا الدواء ضرراً عليهم.
- إذا كنت تشعر بأي تأثير غير مرغوب فيه، أخبر الطبيب أو الصيدلي. ينطبق هذا أيضاً على التأثيرات غير المرغوب فيها التي لم يتم ذكرها في هذه النشرة. انظر الفقرة 4.

1. ما هو كيتوم 2.5%؟ ما هي دواعي الاستعمال؟

المجموعة العلاجية الدوائية: مضادات التهاب غير الستيرويدية - رمز M02AA10
(M): المضلات والهيكل العظمي).

الدواعي العلاجية

يحتوي هذا الدواء على مضاد للالتهاب غير الستيرويدي: كيتوبروفين. يُؤسب به للبالغين (أكثر من 15 عاماً) للعلاج قصير المدى في الحالات التالية:

- نوبات التهابات في المفاصل الصغيرة،
- التهابات الأوتار.
- الصدومات مثل الالتواء الخفيف للمفاصل، الكدمات،
- آلام أسفل الظهر،
- تفاعلات التهابية للأوردة عقب تصلب الدوالي.

2. ما هي المعلومات التي يجب الإحاطة بها قبل استعمال كيتوم 2.5%؟

- لا تستعمل أبداً كيتوم 2.5% جل،
- إذا كانت لديك حساسية من المادة الفعالة أو أي من المكونات الأخرى التي يحتويها هذا الدواء، المذكورة في القسم 6.
- إذا كنت حاملاً، منذ بداية الشهر السادس من الحمل (أكثر من 24 أسبوعاً من انقطاع الطمث)،
- إذا تعرضت سابقاً لرد فعل تحسسي من الضوء،
- إذا تعرضت سابقاً لأزمة ريو وراثية التهاب الأنف التحسسي جراء هذا الدواء أو جراء أي دواء ذي صلة، وخاصة مضادات التهاب الغير ستيرويدية الأخرى، حمض أسيتيل الساليسيليك (الأسبرين)، الفينوفايبرات، حمض التيايروفينيك،
- إذا تعرضت سابقاً لحساسية معروفة من الكيتوبروفين، حمض التيايروفينيك، الفينوفايبرات، أو من مستحضرات الوفاية من الشمس أو العطور.
- على الجلد المجروح، مهما كان الجرح: جروح دامية، الأكزما أو حب الشباب، جرح متفتن، حرق أو جرح.
- توقف فوراً عن العلاج باستعمال كيتوم 2.5% جل، إذا ظهرت لديك تفاعلات جلدية بعد الاستعمال المتزامن للمنتجات التي تحتوي على أوكسوكولين (الأوكسوكولين هو أحد السواغات الموجودة في العديد من منتجات التجميل والنظافة الشخصية مثل الشامبو، منتجات ما بعد الحلاقة، جل الاستحمام، الكريمات، أحمر الشفاه، الكريمات المضادة للشيخوخة، مزيلات مواد التجميل، ومثبت الشعر) وذلك لتجنب التحلل الضوئي.

أثناء العلاج ولمدة أسبوعين بعد التوقف عنه، لا تعرض نفسك لأشعة الشمس (حتى لو كانت تحت السحب)، ولا للأشعة فوق البنفسجية في حمام الشمس الاصطناعي.



لا تعرض نفسك للأشعة فوق البنفسجية

الشمس حتى وإن جيت بالمشجب ولا للأشعة فوق البنفسجية

التحذيرات والاحتياطات

كن حذراً عند استعمال كيتوم 2.5% جل،

تحذيرات خاصة:

لم يتم إثبات فعالية وسلامة كيتوبروفين جل عند الأطفال. هذا الدواء مخصص للبالغين (أكثر من 15 عاماً). في ظل عدم وجود بيانات حول استعماله لدى الأطفال.

- إن تعرض المناطق المعالجة بالجل لأشعة الشمس (حتى لو كانت تحت السحب) أو لأشعة فوق البنفسجية يمكن أن يسبب تفاعلات جلدية خطيرة محتملة تسمى التهاب الجلد الضوئي. ومن الضروري أيضاً:
- 1- حماية المناطق المعالجة بارتداء الملابس طوال مدة العلاج ولمدة أسبوعين بعد التوقف عن العلاج لتجنب أي خطر للحساسية الضوئية.
- 2- اغسل يديك بعناية ولفترة طويلة بعد كل استعمال للجل.

يجب إيقاف العلاج فوراً في حالة ظهور تفاعل جلدي بعد استعمال جل كيتوم 2.5%.

- اتبع التعليمات الاستعمال:
- لا تستعمل أبداً جرعة أكبر من تلك الموصى بها ("انظر قسم "الجرعة").
- لا تقم باستعمال الجل على مساحة كبيرة من الجسم،
- اتبع وتيرة ومدة العلاج التي يوصي بها طبيبك.

احتياطات الاستعمال:

- لا تستعمل هذا الدواء على الأغشية المخاطية أو العينين.
- تجنب أي استعمال تحت الضمادات اللاصقة.
- المرضى الذين يعانون من الربو المرتبط بالتهاب الأنف المزمن، التهاب الجيوب الأنفية المزمن، أو داء السلالات الأنفي يكونون أكثر عرضة من غيرهم لآثار ضارة بالحساسية من الأسبرين و/أو مضادات التهاب الغير الستيرويدية.
- يجب استعمال الجل بحذر عند المرضى الذين يعانون من قصور القلب أو الكبد أو الكلى: تم الإبلاغ عن حالات معزولة من التأثيرات الجانبية الجهازية التي أثرت على الكلى.

كيتوم 2.5% جل والتداخلات الدوائية:

- أخبر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت تتناول، أو تناولت مؤخراً، أو قد تتناول أي أدوية أخرى.
- يحتوي هذا الجل على مضاد للالتهابات غير الستيرويدي: كيتوبروفين.
- يجب ألا تتناول أدوية أخرى مخصصة للاستعمال على الجلد التي تحتوي على الكيتوبروفين أو غيره من مضادات الالتهابات غير الستيرويدية تزامناً مع تناول هذا الدواء.

كيتوم 2.5% جل مع الأطعمة والمشروبات

بدون محتوى.

الحمل، الرضاعة والخصوبة

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، أو تعتقد أنك حامل أو تخططين لإنجاب طفل، استشري طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

الحمل

قبل بداية الشهر السادس من الحمل (حتى الأسبوع الرابع والعشرين من انقطاع الطمث)، لا يجب تناول هذا الدواء إلا في حالة الضرورة القصوى، وفقاً لما يحدده لك طبيبك، وذلك بسبب احتمال خطر الإجهاض أو التشوهات. في هذه الحالة، يجب أن تكون الجرعة منخفضة قدر الإمكان ومدة العلاج أقصر ما يمكن.

من بداية الشهر السادس وحتى نهاية الحمل (ما بعد الأسبوع الرابع والعشرين من انقطاع الطمث)، يُمنع استعمال هذا الدواء، يجب ألا تستعمل هذا الدواء تحت أي ظرف من الظروف، لأن آثاره على طفلك يمكن أن تكون لها عواقب خطيرة أو حتى مميتة، خاصة على القلب والرئتين و/أو الكلى، حتى بجرعة واحدة. إذا استعملت هذا الدواء أثناء الحمل، تحدثي إلى طبيبك النساء والتوليد الخاص بك على الفور، حتى يمكن تقديم المراقبة المناسبة لك إذا لزم الأمر.

الرضاعة

بما أن هذا الدواء ينتقل إلى حليب الثدي، فلا يُنصح باستعماله أثناء الرضاعة. إذا كنت مرضعة، فلا ينبغي بأي حال من الأحوال استعمال هذا الدواء على الثديين.

الخصوبة

هذا الدواء، مثل جميع مضادات التهاب الغير ستيرويدية، يمكن أن يُضعف خصوبة المرأة ويسبب لها صعوبة في الحمل، ويمكن عكس هذا التأثير عند توقف العلاج.

أخبري طبيبك إذا كنت تخططين للحمل أو إذا كنت تواجهين صعوبة في الحمل.

القيادة واستخدام الآلات

بدون محتوى.

كيتوم 2.5% جل يحتوي على الإيثانول (الكحول) وعطور وتحتوي على السترايل، السترونيول، الكومارين، الفارنيسول، الجيرانيل، -ليمونين واللينالول.

يحتوي هذا الدواء على 40 مل من الكحول (الإيثانول) لكل 100 غ من الجل. يمكن أن يؤدي هذا إلى إحساس حارق على الجلد التالف.

يحتوي هذا الدواء أيضاً على عطور تحتوي على السترايل، السترونيول، الكومارين، الفارنيسول، الجيرانيل، -ليمونين واللينالول، مما يمكن أن يتسبب في ردود فعل تحسسية.

الجرعة

للبالغين فقط (أكثر من 15 عاماً).

تعتمد الجرعة على دواعي الاستعمال.

اتبع دائماً الجرعة التي أوصى بها طبيبك.

إذا كان لديك شك، استشر طبيبك أو الصيدلي.

طريقة الاستعمال

للاستعمال الموضعي.

ضع الجل من تدليك خفيف وطول على المنطقة المؤلمة أو المتهيجة.

اغسل يديك جيداً ولفترة طويلة بعد كل استعمال.

تواتر الاستعمال

في جميع الحالات، يجب الالتزام بدقة بوصفة الطبيب.

مدة العلاج

في جميع الحالات، يجب الالتزام بدقة بوصفة الطبيب.

إذا استعملت كيتوم 2.5% جل أكثر مما ينبغي

إذا نسيت استعمال كيتوم 2.5% جل

بدون محتوى.

4. ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة؟

مثل جميع الأدوية، يمكن أن يسبب هذا الدواء تأثيرات جانبية، لكنها لا تحدث بالضرورة لدى الجميع.

قد تحدث:

- ردود فعل تحسسية جلدية، تنفسية (من نوع توه الربو) أو ردود فعل تحسسية عامة؛
- رد فعل جلدي قوي أثناء التعرض لأشعة الشمس أو للأشعة فوق البنفسجية (انظر القسم "كن حذراً عند استعمال كيتوم 2.5% جل")؛
- بشكل استثنائي، ردود فعل جلدية حادة مثل طلع جلدي قشاعي، بثور قد تنتشر أو تصبح معممة بشكل ثانوي.

في جميع هذه الحالات، توقف عن العلاج فوراً وأبلغ طبيبك.

قد يحدث أيضاً:

- تأثيرات جلدية موضعية مثل الاحمرار، الحكة أو الإحساس بالحرقان.
- تفاقم القصور الكلوي الموجود مسبقاً.
- تأثيرات أخرى عامة لمضادات التهاب الغير الستيرويدية، تعتمد على كمية الجل المستعمل، المساحة المعالجة وحالتها، مدة العلاج واستعمال أو عدم استعمال مضادة مقلدة.
- تهيج وجفاف الجلد، في حالة الاستعمال المتكرر (بسبب وجود الإيثانول (الكحول)).

في كل هذه الحالات، أخبر طبيبك.

الإبلاغ عن التأثيرات غير المرغوب فيها

إذا واجهت أي تأثيرات جانبية، قم بإعلام طبيبك أو الصيدلي. ينطبق هذا على أي تأثيرات جانبية مذكورة أو غير مذكورة في هذه النشرة. يمكنك أيضاً الإبلاغ عن التأثيرات غير المرغوب فيها مباشرة إلى المركز الوطني للبطقة الدوائية - موقع ويب: www.pharmacovigilance.com.tn أو مباشرة إلى مصنع هذا الدواء عن طريق البريد الإلكتروني - عنوان البريد الإلكتروني: pharmacovigilance@pharmaghreb.com

عن طريق الإبلاغ عن التأثيرات غير المرغوب فيها، يمكنك المساعدة في توفير المزيد من المعلومات حول السلامة عند استعمال هذا الدواء.

5. كيف يتم حفظ كيتوم 2.5% جل؟

يحفظ هذا الدواء بعيداً عن مجال رؤية ومتناول الأطفال. لا توجد شروط خاصة للحفظ.

يحفظ هذا الدواء لمدة أقصاها 90 يوماً بعد فتحه.

لا تستعمل كيتوم 2.5% جل بعد انتهاء تاريخ الصلاحية المذكور على العلبة. يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى اليوم الأخير من الشهر.

لا تتخلص من أي أدوية عن طريق مياه الصرف الصحي أو النفايات المنزلية. اطلب من الصيدلي التخلص من الأدوية التي لم تعد تستعملها، سوف تساعد هذه التدابير على حماية البيئة.

6. محتويات العلبة ومعلومات أخرى

ما يحتويه كيتوم 2.5% جل:

• المادة الفعالة هي:

كيتوبروفين 100 غ من الجل.

• المكونات الأخرى هي:

ماء نقي، إيثانول، غلاييك إيثانولاميد، كبريتومر، عطر زهر البرتقال (يحتوي على السترايل، السترونيول، الفارنيسول، الجيرانيل، -ليمونين واللينالول)، عطر الخزامى (يحتوي على الكومارين، الجيرانيل، -ليمونين واللينالول).

ما هو جل كيتوم 2.5% وما هي محتويات العلبة؟

جل، أنبوب ذو 50 غ.

تاريخ مراجعة النشرة: نوفمبر 2024

القائمة II

رقم: ترخيص، 1 325 901

صنع وتوزيع مخابر الصيدلية المغربية

ص.ب 7 تونس 1080 الهاتف: 71 94 03 00 - الفاكس: 71 94 03 09

بترخيص من مخابر مهنيي



تحويل عدد 6 / 10453.F ANT