

**NOTICE**  
**NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé**  
**Nabumétone**

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Dans cette notice :**

1. Qu'est-ce que NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires

**1. QU'EST-CE QUE NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

ANTI-INFLAMMATOIRE NON STEROIDIEN.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte et l'enfant à partir de 15 ans :

- en traitement de longue durée de :
  - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,
  - certaines arthroses sévères,
- en traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé ?**

**Ne prenez jamais NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :**

- au delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée),
- antécédent d'allergie ou d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine),
- antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé,
- antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS,
- maladie grave du foie,
- maladie grave du rein,
- maladie grave du cœur,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ETRE UTILISÉ sauf avis de votre médecin en association avec :

- les anticoagulants oraux,
- d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (y compris les salicylés à fortes doses),
- l'héparine,
- le lithium,
- le méthotrexate à partir de 20 mg/semaine,
- le pemetrexed.

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

**Faites attention avec NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé :**

**Mises en garde spéciales**

CE MÉDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MÉDICALE.

**AVANT LE TRAITEMENT :**

PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN, EN CAS :

- d'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé 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 « Ne prenez jamais NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé »),
- de troubles de la coagulation, de traitement anticoagulant ou anti-agrégant plaquettaire concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves,
- d'antécédents digestifs (ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens, hernie hiatale, hémorragie digestive),
- de maladie du cœur, du foie ou du rein.

**AU COURS DU TRAITEMENT, EN CAS :**

- d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration des selles en noir), ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE.
- d'apparitions de signes cutanés ou muqueux qui ressemblent à une brûlure (rougeur avec bulles ou cloques, ulcérations), ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE.
- de signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme ou brusque gonflement du visage et du cou, ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL D'URGENCE. ([voir rubrique 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »](#)).

**Précautions d'emploi**

Si vous êtes une femme, NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé 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 NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé.

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

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien: **la nabumétone**.

Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens (incluant les inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase 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 d'aspirine.

### **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance car il y a certains médicaments qui ne doivent pas être pris ensemble et d'autres qui peuvent nécessiter une modification de la dose lorsqu'ils sont pris ensemble.

Vous devez toujours prévenir votre médecin ou votre pharmacien si vous utilisez ou recevez l'un des médicaments suivants avant de prendre NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé :

- aspirine (acide acétylsalicylique) ou d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens
- corticostéroïdes
- anticoagulants oraux comme la warfarine, héparine injectable, ou antiagrégants plaquettaires
- 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)
- pemetrexed
- ciclosporine, tacrolimus.

### **Grossesse et allaitement**

#### **Grossesse**

Au cours des 5 PREMIERS MOIS de votre grossesse, votre médecin peut être amené, si nécessaire, à vous prescrire ce médicament.

A PARTIR DU 6<sup>ème</sup> MOIS DE GROSSESSE, vous ne devez EN AUCUN CAS prendre DE VOUS-MÊME ce médicament, car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves, notamment sur un plan vasculaire et rénal, et cela même avec une seule prise et même lorsque l'enfant est à terme.

Il peut arriver toutefois, dans des cas très particuliers, que votre gynécologue vous prescrive ce médicament. Dans ce cas, respectez STRICTEMENT l'ordonnance de votre médecin.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

#### **Allaitement**

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

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

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

## **3. COMMENT PRENDRE NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé ?**

#### **Posologie**

La posologie est fonction de l'indication.

Elle varie de 1 à 2 g/jour.

Ne pas dépasser la dose de 2 g par jour.

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

#### **Mode d'administration**

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler entiers, sans être croqués ni mâchés avec un peu d'eau.

#### **Fréquence d'administration**

Les comprimés sont à prendre indifféremment avec de la nourriture ou à distance des repas.

La posologie est à répartir en 1 ou 2 prises.

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 pris plus de NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :**

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement un médecin.

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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les médicaments tels que NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral.

- Peuvent survenir :
  - des réactions allergiques cutanées de type éruption, démangeaisons; respiratoires de type crise d'asthme; ou générales de type anaphylaxie, urticaire du visage avec gêne respiratoire (œdème de Quincke),
  - rarement, des lésions cutanées bulleuses sur tout le corps, et parfois sur les muqueuses, de type ampoule ou cloque,
  - exceptionnellement, jaunisse.

Il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

- Dans certains cas rares, il est possible que survienne une hémorragie digestive (rejet de sang par la bouche ou dans les selles, coloration des selles en noir). Celle-ci est d'autant plus fréquente que la posologie utilisée est élevée.

Il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

- Au cours du traitement, il est possible que surviennent :
  - des troubles digestifs: maux d'estomac, douleurs abdominales, nausées, diarrhée, ballonnements, constipation,
  - d'autres effets liés au médicament: maux de tête, troubles du sommeil, vertiges, gonflement de certaines parties du corps par infiltration de liquide dans les tissus (œdème), réaction cutanée lors de l'exposition au soleil ou aux U.V.

Il faut en avertir votre médecin.

- Des cas d'ulcères ou de perforation gastro-intestinale, ou exceptionnellement inflammations sévères du foie (hépatite) ont pu être observés.
- Quelques modifications biologiques peuvent nécessiter éventuellement un contrôle des bilans sanguins, hépatique et rénal :
  - troubles du fonctionnement des reins,
  - taux anormalement bas de certains éléments du sang pouvant se traduire par pâleur ou fatigue intense (globules rouges), signes d'infection ou fièvre inexplicée (globules blancs), saignements de nez ou des gencives (plaquettes),
  - troubles le plus souvent transitoires ou réversibles du fonctionnement du foie.

#### **Déclaration des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet: [www.ansm.sante.fr](http://www.ansm.sante.fr)

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

#### 5. COMMENT CONSERVER NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé ?

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

Ne pas utiliser NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Pas de précautions particulières de conservation.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

## 6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

**Que contient NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé ?**

**La substance active est :**

Nabumétone ..... 500 mg  
Pour un comprimé pelliculé.

**Les autres composants sont :**

Glycolate de carboxyméthylamidon sodique, laurylsulfate de sodium, méthylhydroxypropylcellulose, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline.

**Pelliculage:** dioxyde de titane (E171), hydroxypropylméthylcellulose, propylèneglycol, saccharine sodique, arôme caramel.

**Qu'est-ce que NABUCOX 500 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur ?**

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 28.

**Titulaire / Exploitant**

**LABORATOIRES EXPANSCIENCE**

10 avenue de l'Arche  
92419 Courbevoie Cedex  
Tél : 01.43.34.60.00

**Fabricant**

**LABORATOIRES EXPANSCIENCE**

Rue des Quatre Filles  
28230 Epernon

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est Décembre 2014.**

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).