

Codéine-ibuprofène (Antarène Codéine) : risque d'atteintes rénales, gastro-intestinales et métaboliques, graves, d'évolution parfois fatale, en cas d'abus et de dépendance à l'Antarène Codéine

Information destinée aux médecins généralistes, rhumatologues, chirurgiens, gynécologues, chirurgiens-dentistes, otorhino-laryngologistes, anesthésies-réanimateurs, aux centres de prise en charge de la douleur, aux centres de médecine physique et de réadaptation, aux néphrologues, aux gastro-entérologues, aux médecins urgentistes, aux pharmacies hospitalières et aux pharmaciens d'officine.

- L'association codéine-ibuprofène, dans des situations de prises prolongées à des doses supérieures aux doses recommandées, dans un contexte d'abus et de dépendance à la codéine, peut être à l'origine d'atteintes rénales, gastro-intestinales et métaboliques, graves, d'évolution parfois fatale, pouvant se traduire par :
 - Une insuffisance rénale, une hypokaliémie sévère, une acidose tubulaire rénale ;
 - Des perforations, des hémorragies gastro-intestinales, une anémie sévère.
- Une acidose tubulaire rénale doit être évoquée chez des patients prenant Antarène Codéine en présence d'une hypoakaliémie et d'une acidose métabolique inexplicées, dont les symptômes peuvent inclure une faiblesse généralisée et une altération de la conscience ;
- Les patients doivent être informés sur :
 - ces risques
 - le risque d'abus et de dépendance
 - la nécessité de consulter leur médecin s'ils ressentent le besoin de consommer Antarène Codéine à des doses supérieures ou à des durées plus prolongées que celles recommandées.

Téléchargez le courrier destiné aux professionnels de santé



PUBLIÉ LE 13/02/2023

Antarène Codéine (codéine-ibuprofène) : la prise prolongée, en cas d'abus et de dépendance, peut entraîner une toxicité rénale et intestinale pouvant conduire au décès

SURVEILLANCE - PHARMACOVIGILANCE

