

SUPRAXIME®

Céfixime

Comprimés pelliculés 200 mg

Composition :

Chaque comprimé pelliculé de SUPRAXIME 200mg contient :

Céfixime trihydraté exprimé en céfixime anhydre 200 mg

Excipients : cellulose microcristalline, croscarmellose de sodium, talc, stéarate de magnésium, hydroxypropyl méthyl cellulose, dioxyde de titane, polyéthylène glycol 4000.

Classe et propriétés pharmaco thérapeutiques:

CÉPHALOSPORINES ET APPARENTÉS.

(J : anti infectieux généraux à usage systémique).

Ce médicament est un antibiotique de la famille des bêtalactamines du groupe des céphalosporines de 3^{ème} génération.

Indications :

SUPRAXIME comprimés à 200mg est indiqué chez l'adulte dans le traitement de :

- Surinfections bactériennes des bronchites aiguës et exacerbations des bronchites chroniques,
- Pneumopathie d'allure bactérienne,
- Sinusites et otites aiguës,
- Pyélonéphrites aiguës sans uropathies,
- Infections urinaires basses compliquées ou non à l'exception des prostatites,
- Urétrite gonococcique masculine.

Posologie :

SUPRAXIME 200mg comprimé est réservé à l'enfant de plus de 12 ans et à l'adulte.

La posologie usuelle de SUPRAXIME est d'un comprimé à 200mg en deux prises à 12 heures d'intervalle.

Dans les urétrites gonococciques, la posologie est de 2 comprimés à 200mg en prise unique.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN TRAITANT.

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

Prenez les comprimés de SUPRAXIME comprimé à 200 mg avec un verre d'eau.

Moments d'administration :

SUPRAXIME doit être administré en 2 prises par jour, à 12 heures d'intervalle.

Il peut être pris indifféremment avant, pendant ou après les repas.

Durée du traitement :

Respecter la durée du traitement prescrite par votre médecin.

Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites, et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

Conduite à tenir en cas de surdosage :

En cas d'ingestion de quantités importantes de SUPRAXIME, un traitement symptomatique sera initié, pouvant comporter un lavage gastrique.

Si vous avez pris plus de SUPRAXIME que vous n'auriez dû : AVERTIR UN MEDECIN EN URGENCE.

Contre indications :

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

- Allergie connue au céfixime ou à des antibiotiques du groupe des céphalosporines, ou à l'un des excipients.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

Mises en garde spéciales :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à un médecin. En effet, la survenue d'une réaction allergique impose l'arrêt du traitement.
- Il existe une possibilité d'allergie croisée (5 à 10% des cas) chez les sujets allergiques aux pénicillines ou autres bêtalactamines. Signalez à votre médecin toute allergie ou manifestations allergiques survenues lors de traitement par les antibiotiques du groupe des pénicillines.
- En cas de diarrhées survenant au cours de traitement par SUPRAXIME, prenez rapidement avis auprès de votre médecin. Ne prenez pas de traitement anti diarrhéique sans prescription médicale.

Précautions d'emploi :

- Il est important de prévenir votre médecin de toutes maladies rénales en raison de la nécessité d'adapter la dose quotidienne du traitement en fonction de la clairance de la créatinine.

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

Interactions médicamenteuses:

Aucune interaction cliniquement significative n'a été rapportée au cours des essais cliniques.

Il a été montré que l'association de 1 g de probénécide au céfixime entraînait une diminution de 25 % de la clairance totale du produit.

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.

Autres interactions:

Certains examens peuvent être perturbés par la prise de ce médicament :

- Recherche des cétones dans les urines.
- Recherche d'une glycosurie.
- Test de coombs.

Grossesse et allaitement :

- Céfixime peut être utilisé au cours de la grossesse si besoin.
- L'allaitement est possible en cas de prise de cet antibiotique. Toutefois, interrompre l'allaitement (ou le médicament) en cas de survenue de diarrhée, de candidose ou d'éruption cutanée chez le nourrisson.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Effets indésirables :

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS :

Fréquents :

- Troubles digestifs : diarrhée, nausées, vomissements, dyspepsies, douleurs abdominales.

Rares :

- Manifestations hépatobiliaires : élévation modérée et transitoire de certaines enzymes hépatiques.
- Manifestations rénales : faible augmentation de l'urée sanguine et de la créatininémie,
- Manifestations hématologiques : thrombocytose, thrombocytopenie, leucopénie, neutropénie et agranulocytose, hyperéosinophilie.
- Manifestations allergiques : éruption cutanée transitoire, fièvre, prurit, rares cas de réactions anaphylactiques telles qu'urticaire ou angioedème.
- très rares cas d'éruptions bulleuses (érythème polymorphe et syndrome de Stevens-Johnson).
- Céphalées, vertiges,

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

Présentation :

Boîte de 8 comprimés pelliculés à 200mg.

Conservation :

Conserver à une température entre 15 et 30 C°.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Ne jamais laisser le médicament à la portée des enfants

LISTE I

D.E N° : 10/13 B 201/ 097

Date de mise à jour de la notice : Juillet 2010

Fabriqué par :

ASIA PHARMACEUTICALS Industries(S.A.R)

Importateur et détenteur de DE :

SANAMED -45, Zone d'activité de Zeralda- ALGER

