

TEXTE DE CONDITIONNEMENT

Lidaprim[®] – suspension orale pour enfants

Fabricant

HAFSLUND NYCOMED PHARMA AG, Linz

Composition

5 ml (1 cuillerée) contiennent
200 mg de sulfamétrole
40 mg de triméthoprime
10 mg de saccharine-sodium

Propriétés et effets

LIDAPRIM[®] est un remède contre les maladies infectieuses d'origine bactérienne.

Indications

Infections oto-rhino-laryngologiques et des voies respiratoires.
Inflammation des amygdales, de la muqueuse de la gorge, des oreilles, sinusite, laryngite, bronchite aiguë ou chronique, bronchiectasies (dilatation pathologique des bronches dans les poumons), pneumonie.
Infection des reins et voies urinaires: néphrite et pyélie aiguës ou chroniques, inflammation de la vessie, urétrite.
Inflammation du tube gastro-intestinal: inflammation des voies biliaires et de la vésicule biliaire, inflammation intestinale, typhoïde, paratyphoïde; porteurs de salmonelles.
Infections cutanées: Eruptions cutanées purulentes, furoncles, abcès, infections des plaies.

Mode d'administration et posologie

Observer le dosage, sauf avis contraire du médecin.

AGE	CUILLEREE-MESURE/JOUR
6 semaines — 2 ans	2 x ½
2 ans — 3 ans	2 x 1
3 ans — 6 ans	2 x 1½
6 ans — 12 ans	2 x 2

En cas de réduction de la fonction rénale, diminuer la dose selon la prescription du médecin traitant.

Le médicament est à prendre matin et soir après les repas avec un intervalle de 12 heures.

LIDAPRIM[®] doit être utilisé pendant au moins 5 jours. Le traitement est à continuer jusqu'à ce que 2 jours se passent sans symptômes.

Contre-indications

La préparation ne sera pas prise en cas d'hypersensibilité aux sulfamides et au triméthoprime, de lésions graves du foie et des reins, de jaunisse, de formule hématologique altérée, de dermatoses spécifiques étant déjà apparues plus tôt (syndrome de Stevens Johnson).
Risque de dessèchement de la peau, de la muqueuse et des organes internes dans le cas où une alimentation liquide suffisante n'est pas possible.

LIDAPRIM[®] est interdit aux nouveaux-nés de moins de 6 semaines et aux enfants prématurés.

LIDAPRIM[®] ne devrait pas être pris pendant les périodes de traitement avec certains médicaments qui empêchent la croissance de tumeurs malignes.

Attention aux troubles de la fonction hépatique et rénale.

Grossesse et période de lactation:

Les adultes prenant ce médicament ne doivent ni être enceinte, ni en période de lactation.

Effets secondaires

Il peut se produire de manière occasionnelle des nausées, vomissements, stase biliaire, modification du goût, altération des formules sanguines (augmentation des sérum-transaminases, de la bilirubine, du BUN et de la sérum-créatinine).

Dans certains cas il y a apparition de diarrhée, manque d'appétit, dessèchement de la bouche, maux et crampes d'estomac, ainsi que de maux de tête et de douleurs

articulaires, d'allergies (p. ex. des éruptions cutanées prurigineuses, fièvre, parfois syndromes de Stevens Johnson ou de Lyell = formation étendue de pustules avec détachement de la peau), modifications hématologiques (manque de thrombocytes, de globules blancs, modification des globules rouges, manque de granulocytes dû à une allergie, hémorragies cutanées).

Une surinfection peut survenir par envahissement de germes résistants, particulièrement par l'agent produisant le muguet.

Interactions

L'association de LIDAPRIM[®] et quelques autres médicaments risque d'entraîner des effets réciproques.

Les préparations contre les aigreurs d'estomac (pyrosis) peuvent exercer une influence sur l'assimilation du LIDAPRIM[®] dans l'appareil digestif. Les anesthésiques locaux (benzocaïne, procaine, tetracaine) diminuent l'effet de LIDAPRIM[®].

L'effet hypoglycémiant de certains médicaments contre le diabète (urées sulfonyles) est renforcé par LIDAPRIM[®], par conséquent il est nécessaire de pratiquer des contrôles de glycémie.

Certains remèdes contre les infections urinaires (methenamine) augmentent le risque de formation de cristaux dans l'urine.

LIDAPRIM[®] renforce les effets indésirables de certains médicaments (methotrexate), qui inhibent la croissance de tumeurs malignes.

L'action de certains anticoagulants (du type de coumarine) est renforcée par LIDAPRIM[®]. Des contrôles réguliers de coagulation sanguine sont nécessaires.

Quelques antirhumatismaux et analgésiques (dérivés de pyrazolone) peuvent renforcer les altérations rares de la formule hématologique.

LIDAPRIM[®] peut renforcer l'action de certains remèdes contre l'épilepsie (phénytoïne).

La combinaison avec des antibiotiques de la série des pénicillines est déconseillée, car ils peuvent supprimer réciproquement leurs effets.

La rifampicine est capable d'affaiblir l'action de LIDAPRIM[®].

Certains médicaments encourageant l'excrétion de l'acide urique renforcent l'action de LIDAPRIM[®].

Les patients consommant plus de 25 mg de pyriméthamine par semaine pour la prophylaxie de la malaria, peuvent développer une sorte d'anémie (anémie mégalo-blastique).

Effets d'accoutumance

Il n'y a pas des effets d'accoutumance sous le traitement avec LIDAPRIM[®].

Précautions particulières pour une utilisation sûre

En cas de manifestation d'une éruption cutanée, de grande fatigue, de maux de gorge ou des effets secondaires mentionnés ci-dessus, il est conseillé de consulter immédiatement le médecin.

En cas d'une thérapie de longue durée, des contrôles réguliers des fonctions hépatiques et rénales sont nécessaires et l'hémogramme doit être contrôlé. Pendant le traitement avec LIDAPRIM[®], il faut veiller à un approvisionnement suffisant en liquides afin d'assurer une miction suffisante.

Attention aux troubles rénaux et hépatiques.

En cas de perturbation fonctionnelle de la glande thyroïde, cette dernière est à surveiller.

Bien agiter avant l'emploi!

Attention à la date d'expiration!

Tenir hors de la portée des enfants!

Présentation

80, 100 ml avec cuiller-mesure

Pour les plus amples renseignements consultez votre médecin ou votre pharmacien.

N° 24243

Autriche N° 23675