

TAZOBACT[®] 2 g / 250 mg & 4 g / 500 mg

Pipéracilline-Tazobactam 2 g / 250 mg et 4 g / 500 mg
Poudre pour Préparation injectable IV (Perfusion)

FORMES ET PRESENTATIONS :

TAZOBACT[®] : Poudre pour Préparation injectable IV (Perfusion).

- Boite de 1 Flacon TAZOBACT[®] 2 g / 250 mg.
- Boite de 1 Flacon TAZOBACT[®] 4 g / 500 mg.

COMPOSITION :

- Pour un flacon TAZOBACT[®] 2 g / 250 mg :

Pipéracilline2,0 g
(sous forme sodique)2,085 g
Tazobactam250 mg
(sous forme sodique)268,3 mg

- Pour un flacon TAZOBACT[®] 4 g / 500 mg :

Pipéracilline4,0 g
(sous forme sodique)4,170 g
Tazobactam500 mg
(sous forme sodique)536,6 mg

Teneur en sodium : 108 mg / Flacon TAZOBACT[®] 2 g / 250 mg et 216 mg / Flacon TAZOBACT[®] 4 g / 500 mg.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La pipéracilline est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines du groupe des pénicillines.

Le tazobactam est un inhibiteur des bêtalactamases.

INDICATIONS :

Elles sont limitées aux infections dues aux germes reconnus sensibles, notamment dans leurs manifestations :

- respiratoires basses,
- urinaires à l'exclusion des prostatites,
- intra-abdominales et biliaires,
- cutanées,
- épisodes fébriles chez les patients neutropéniques.

CONTRE-INDICATIONS

Allergie aux bêta-lactamines (incluant pénicillines et céphalosporines) ou inhibiteurs de bêta-lactamases.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement.

Avant de prendre ce traitement, prévenir votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur (même avec une autre famille d'antibiotique), une réaction allergique est apparue.

Des colites pseudo-membraneuses (maladie de l'intestin avec diarrhée et douleurs abdominales provoquées par les antibiotiques peuvent se produire pendant ou après le traitement antibactérien.

Interactions avec les examens paracliniques :

Comme toute autre pénicilline, l'administration de l'association pipéracilline/tazobactam peut induire une réaction faussement positive lors de la recherche de glycosurie par la méthode de réduction du cuivre. Il est recommandé d'utiliser des tests de détection du glucose basés sur les réactions enzymatiques du glucose oxydase.

Réactions croisées avec le test Platelia aspergillus EIA :

Des résultats positifs ont été rapportés avec le test immuno-enzymatique « Platelia aspergillus enzyme immunoassay (EIA) » des laboratoires Bio-Rad chez des patients traités par pipéracilline/tazobactam, qui se sont avérés par la suite indemnes d'aspergillose. Des réactions croisées avec des polysaccharides et des polyfuranoses d'origine non-aspergillaire ont été rapportées avec le test « Platelia aspergillus EIA » des Laboratoires Bio-Rad. Dans ces conditions, des résultats positifs observés chez des patients traités par pipéracilline/tazobactam doivent être interprétés avec précaution et confirmés par d'autres tests diagnostiques

Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution en cas :

- d'insuffisance rénale ou d'hémodialyse
- d'infections par les virus du groupe herpès virus
- de mononucléose infectieuse
- de régime hyposodé
- d'hypokaliémie.

Ce médicament contient du sodium. Ce médicament contient 108 mg / Flacon TAZOBACT[®] 2 g / 250 mg et 216 mg / Flacon TAZOBACT[®] 4 g / 500 mg. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS:

Ce médicament est généralement DECONSEILLE en association avec méthotrexate (médicament anti-cancéreux).

IL FAUT SIGNALER TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé au cours de la grossesse que si nécessaire.

Allaitement :

Ce médicament passe dans le lait maternel, cependant l'allaitement est possible. Mais en cas de survenue de troubles digestifs chez le nourrisson (diarrhée, candidose) ou d'éruption, interrompre l'allaitement ou le suspendre jusqu'à la fin du traitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Système sanguin et lymphatique :

Très rare : anémie, anémie hémolytique, test de Coombs direct positif, saignements (dont purpura, épistaxis, allongement du temps de saignement), allongement du temps de thromboplastine partiel, allongement du temps de prothrombine, éosinophilie, leucopénie, neutropénie, thrombocytopénie, pancytopenie, agranulocytose, thrombocytose.

- Troubles du système immunitaire :

Très rare : hypersensibilité, réactions anaphylactoïdes.

- Métabolisme et troubles nutritionnels :

Très rare : hypokaliémie.

- Troubles neurologiques :

Rare : hallucination.

- Troubles hépatobiliaires :

Très rare : augmentation des transaminases, augmentation de la bilirubine, augmentation des phosphatases alcalines.

Troubles vasculaires : hypotension.

- Troubles gastro-intestinaux :

Fréquent : diarrhée, nausées, vomissements.

Rare : constipation, stomatite, bouche sèche.

Très rare : colites pseudo-membraneuses.

- Troubles cutanés et sous-cutanés :

Fréquent : rash, érythème, assez nombreuses réactions cutanées de type allergique (3,1 % sur 1200 patients), prurit, urticaire.

Rare : érythème polymorphe, éruption cutanée, rash maculopapuleux, exanthème, eczéma.

Très rare : syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell, dermatite bulleuse.

- Troubles du tissu conjonctif, osseux et musculosquelettique :

arthralgie, faiblesse musculaire, myalgie.

- Troubles rénaux et urinaires :

Peu fréquent : augmentation de la créatininémie.

Très rare : néphrite interstitielle, insuffisance rénale, augmentation de l'urémie.

- Troubles généraux :

Rare : fièvre, asthénie.

Le traitement par la pipéracilline a été associé à une augmentation de l'incidence de la fièvre et des rashs chez les patients atteints de mucoviscidose.

L'administration de fortes posologies de bêta-lactamines, en particulier chez l'insuffisant rénal, peut entraîner des encéphalopathies (troubles de la conscience, mouvements anormaux, crises convulsives).

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Posologie :

Adulte :

La posologie usuelle est de 4 g/500 mg (pipéracilline/tazobactam) toutes les 8 heures, soit 12 g/1,5 g par jour.

La posologie dépend de la sévérité et de la localisation de l'infection, ainsi que du poids du malade ; elle peut être augmentée jusqu'à 4 g/ 500 mg toutes les 6 heures, soit 16 g / 2 g par jour.

Enfant de plus de 12 ans :

La posologie est de 240 mg/30 mg à 320 mg/40 mg par kg par jour de pipéracilline et de tazobactam, répartis en 3 à 4 perfusions.

Insuffisant rénal, patient hémodialysé et sujet âgé :

La dose sera adaptée.

Clairance de la créatinine ml/min	Dose maximale recommandée quotidienne
> 40	pas d'ajustement
20 - 40	12g (pipéracilline) - 1,5g (tazobactam) répartis en 3 injections (4 g/500 mg × 8 h)
< 20 et hémodialyse	8g (pipéracilline) - 1g (tazobactam) répartis en 2 injections (4 g/500 mg × 12 h)

Chez le patient hémodialysé, la posologie quotidienne sera de 8 g/1 g, en deux administrations à 12 heures d'intervalle ; après chaque séance d'hémodialyse, une administration supplémentaire de 2 g/250 mg sera faite.

Chez les sujets âgés dont la clairance de la créatinine est supérieure à 40 ml/min, pas de modifications posologiques ; si elle est inférieure à 40 ml/min, l'adaptation sera la même que pour les insuffisants rénaux.

Mode d'administration :

Administration IV en perfusion

La solution reconstituée sera administrée au cours d'une perfusion de 30 minutes.

Les solutions, une fois reconstituées doivent être utilisées extemporanément.

CONDITIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

- Avant reconstitution : à conserver à une température ne dépassant pas 25° C.
- Après reconstitution : la solution doit être utilisée extemporanément.

TABLEAU A

AMM TAZOBACT[®] 2 g/ 250 mg : 909 393 3H

AMM TAZOBACT[®] 4 g/ 500 mg : 909 393 4H

CECI EST UN MÉDICAMENT

Le médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.

Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin, le mode d'emploi et les instructions du pharmacien.

- Le médecin et le pharmacien connaissent le médicament, ses indications et ses contre-indications.
- N'arrêtez pas de votre propre initiative le traitement durant la période prescrite.
- N'en reprenez pas les doses sans consulter votre médecin.
- Ne pas laisser les médicaments à la portée des enfants.

CONSEIL DES MINISTRES ARABES DE LA SANTE



Titulaire/Exploitant/Fabricant
LABORATOIRES UNIMED
Z.I Kalâa Kébira - B.P: 38 - 4060 TUNISIE
Tél. : (+ 216) 73 342 669 – Fax : (+216) 73 342 472
Site Web : www.unimed.com.tn

Edition : 01
Date : 07 / 2017

14TZB101