

ORELOX® 100 mg

cefepodoxime

Comprimé pelliculé

sanofi aventis

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Céfepodoxime proxétil..... 130,45 mg
quantité correspondant à cefepodoxime.....100,00 mg
Excipients : stéarate de magnésium, carboxyméthylcellulose calcique, hydroxypropylcellulose, laurylsulfate de sodium, lactose, dioxyde de titane, talc, hydroxypropylméthylcellulose pour un comprimé pelliculé.

Forme pharmaceutique

Comprimé pelliculé. (Boîte de 10).

Classe pharmaco-thérapeutique

Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des bêta-lactamines.

Exploitant

sanofi-aventis france
1-13, boulevard Romain Rolland
75014 Paris - France

Fabricant

Sanofi Winthrop Industrie
56, route de Choisy-au-Bac
60205 Compiègne - France

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles.

ATTENTION !

Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas d'allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines.

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

Mises en garde spéciales

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaisons...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Il existe une possibilité d'allergie (5 à 10% des cas) chez les sujets allergiques aux pénicillines.
- Signaler à votre médecin toute allergie ou manifestations allergiques survenues lors de traitements par les antibiotiques du groupe des pénicillines.
- La survenue de diarrhée au cours d'un traitement antibiotique ne doit pas être traitée sans avis médical.

- En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

- En raison de la nécessité d'adapter le traitement, il est important de prévenir le médecin de toute maladie rénale.
- Ce médicament peut provoquer une fausse réaction positive de certains examens de laboratoire (recherche de glucose dans les urines, test de Coombs).

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse - Allaitement

Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement :

L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament. Toutefois, si des troubles digestifs (diarrhée, candidose) ou des éruptions cutanées apparaissent chez votre enfant, stoppez l'allaitement maternel ou la prise de médicament et consultez rapidement votre médecin.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT, AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

Conducteurs et utilisateurs de machines

Si vous avez des sensations de vertiges après avoir pris ce médicament, vous ne devez pas conduire ou manipuler des machines.

Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients

Lactose

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

Posologie

La posologie varie selon l'indication thérapeutique. A titre indicatif, la posologie usuelle est de 200 à 400 mg par jour. La posologie doit être adaptée en cas d'insuffisance rénale.

DANS TOUTS LES CAS SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Fréquence et moment auxquels le médicament doit être administré

Deux prises par jour, au cours des repas.

Durée du traitement

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

La disparition de la fièvre, ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que vous êtes complètement guéri.

L'éventuelle impression de fatigue, n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

Cas particulier : la durée du traitement de certaines sinusites et de certaines angines est de 5 jours.

Conduite à tenir en cas de surdosage

PREVENIR IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Essentiellement :

- manifestations digestives : diarrhée, nausées, vomissements, douleurs au ventre.

Plus rarement :

- manifestations digestives : comme avec d'autres antibiotiques à large spectre, de rares cas d'entérococolite (inflammation de l'intestin) avec diarrhée sanglante ont été rapportés ainsi que de rares cas de colite pseudo-membraneuse (maladie du gros intestin caractérisée par l'expulsion de fausses membranes ou de glaires, constipation et douleurs au ventre),
- faible augmentation des enzymes du foie,
- manifestations allergiques : éruptions cutanées, démangeaisons, urticaire, oedème de Quincke (brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique) et choc allergique,
- manifestations cutanées : éruptions diverses, éruption bulleuse localisée, érythème polymorphe (maladie de la peau sous forme de rougeur), syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell (détachement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps),
- maux de tête,
- sensations de vertiges,
- faible augmentation de l'urée et de la créatinine dans le sang,
- manifestations hématoLOGIQUES : baisse ou élévation du taux des plaquettes et des globules blancs, chute importante mais exceptionnelle du nombre de certains globules blancs (granulocytes) dans le sang.

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

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

juillet 2008.