

Ampinax®

Ampicilline 500 mg
Ampicilline 250 mg / 5 ml

COMPOSITION

- Gélule : Ampicilline trihydratée équivalent à 500 mg d'Ampicilline.
- Excipients : Talc, stéarate de magnésium q.s.p. 1 gélule.
- Poudre pour suspension buvable : Ampicilline trihydratée équivalent à 250 mg d'Ampicilline/5ml.

Excipients : Gomme xanthane, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, povidone K-30, poudre aromatisée citron-pêche-fraise, citrate de sodium, saccharinate de sodium, saccharose q.s.p. une dose de suspension reconstituée (soit 5 ml).
Excipients à effet notoire (suspension buvable) : Sodium, saccharose, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.



FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

- Boîte de 12 gélules à 500 mg.
- Boîte d'un flacon de poudre pour suspension buvable à 250 mg/5 ml.
- Flacon correspondant à 60 ml de suspension reconstituée, soit 12 bouchons doseurs gradués à 5 ml.
- Flacon correspondant à 100 ml de suspension reconstituée, soit 20 bouchons doseurs gradués à 5 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antibiotique de la famille des bêta-lactamines, du groupe des pénicillines, (J : Anti infectieux).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Elles sont limitées aux infections dues aux germes définis comme sensibles :

- Respiratoires ;
- Infections ORL (otite, sinusite, angine) et stomatologiques ;
- Infections rénales et urogénitales ;
- Infections gynécologiques ;
- Infections digestives et biliaires ;
- Endocardites, septicémies ;
- Méningites ;



CONTRE-INDICATIONS

- Allergie aux antibiotiques de la famille des bêta-lactamines ou à l'un des autres constituants.
- Infection par les virus du groupe Herpès-virus y compris la mononucléose infectieuse.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.



INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Allopurinol.

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.



MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement et la mise en place d'un traitement adapté.

- En cas d'insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la clairance de la créatinine ou de la créatininémie.

- Association avec l'allopurinol.

En plus, pour les suspensions buvables :

- En raison de la présence du saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase

- Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle et peut provoquer des réactions allergiques.

- Tenir compte de la teneur en sodium de la poudre pour suspension buvable chez les personnes suivant un régime hyposodé strict.

Ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.



GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Tenir compte du passage transplacentaire et du passage dans le lait maternel.

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.



COMMENT PRENDRE CE MÉDICAMENT

La posologie est fonction de l'indication, de la gravité et du siège de l'infection, de la sensibilité du germe en cause, et du poids du sujet :

Mode d'administration :

Avaler le médicament avec un peu d'eau une demi-heure avant les repas

- Gélule : Voie orale.

- Suspension buvable : Voie orale

- 1. Verser un peu d'eau non gazeuse.

- 2. Bien agiter pour obtenir un liquide homogène. Compléter avec de l'eau jusqu'au trait si nécessaire.

- 3. Bien refermer le flacon après chaque utilisation.

Posologie

- Gélule :

Adultes : 2 g/24h, soit 2 gélules à 500 mg 2 fois/j. Dans les infections sévères, cette posologie peut être insuffisante.

- Suspension buvable :

Enfant et nourrisson : 50 mg/kg/24h.

En cas d'insuffisance rénale, la posologie sera adaptée.

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.



EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tout principe actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

- Manifestations allergiques : notamment urticaire, éosinophilie, œdème de Quincke, gêne respiratoire, exceptionnellement choc anaphylactique.
- Eruptions cutanées maculopapuleuses d'origine allergique ou non.
- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées, candidose, glossite.

- L'administration de fortes doses, en particulier chez l'insuffisant rénal, peut entraîner des encéphalopathies.

Signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.



CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation.

Après reconstitution de la suspension buvable en flacon : Conserver pendant 7 jours maximum à une température ne dépassant pas 25 °C. Tenir hors de la portée des enfants.

LISTE I

Date de révision de la notice : Décembre 2010.

D.E Algérie (gélule) n° : 10/04/13G058/293

D.E Algérie (suspension buvable) n° : 11/13G056/293

Fabricant et détenteur de D.E: Les laboratoires BIOCARE

R.N. 44 Sidi Kassi Ben M'hidi El Tarf - ALGÉRIE.

أمبيناكس®

أمبيسيلين 500 ملغ
أمبيسيلين 250 ملغ / 5 مل

التركيب

• كبسولة: أمبيسيلين ثلاثي الإماهة مكافئ لـ 500 ملغ من الأمبيسيلين
سواغات: سترات المغنيزيوم، طليق.....ك.ك.ل.1. كبسولة.
• مسحوق لمعلق للشرب: أمبيسيلين ثلاثي الإماهة مكافئ لـ 250 ملغ من
الأمبيسيلين/5 مل.
سواغات: صمغ كزانتان، باراهيدروكسيبنزوات المثل، باراهيدروكسيبنزوات
البروبيل، بوفيتون ك-30، مسحوق بيطر الليمون-الخوخ-الفاولة، سترات
الصوديوم، سكارينات الصوديوم، سكاروز ك.ك.ل. جرعة من الشراب المعاد
تكوينه (أي 5 مل).
سواغ ذو تأثير معروف (مسحوق معلق للشرب) : صوديوم، سكاروز،
باراهيدروكسيبنزوات المثل، باراهيدروكسيبنزوات البروبيل.

الشكل الصيدلي والتقديم

• علية من 12 كبسولة لـ 500 ملغ.
• علية تحتوي على قارورة مسحوق لمعلق للشرب لـ 250 ملغ / 5 مل.
- قارورة مكافئة لـ 60 مل من الشراب المعاد تكوينه، أي 12 قياس مدرج لـ 5 مل.
- قارورة مكافئة لـ 100 مل من الشراب المعاد تكوينه، أي 20 قياس مدرج لـ 5 مل.

التصنيف الصيدلي-العلاجي

مضاد حيوي مضاد بكتيري من عائلة بيتالكتامين مجموعة بنيسيلين (J: مضاد
العدوى) .

حالات الاستعمال

مقتصرة على الانتانات الناتجة عن الجراثيم الحساسة:

- التنفسي.
- انتانات الأذن، الأنف و الحنجرة (التهاب الأذن، التهاب الأنف، التهاب
الحنجرة) و أمراض الفم.
- الانتانات الكلوية و البولية التناسلية.
- انتانات الجهاز التناسلي الأنثوي.
- انتانات الجهاز الهضمي و الصفراوية.
- التهاب الشغاف، أمراض جثرت الدم.
- أمراض السحايا.

موانع الاستعمال

• الحساسية للمضادات الحيوية من عائلة البيتالكتامين أو أحد المكونات.
• الانتانات الناتجة عن الفيروسات من نوع الحلا (الهربس).
في حالة الشك استشيروا طبيبكم أو صيدليكم.

تفاعلات بين الأدوية

• الوبيريونول
لتفادي تفاعلات الأدوية فيما بينها، أبلغوا طبيبكم أو صيدليكم عن أي دواء
آخر تتناولونه.

تحذيرات واحتياطات الاستعمال

• حدوث أعراض حساسية تستوجب إيقاف العلاج و اتخاذ العلاج المناسب.
• في حالة القيور الكلوي، يجب تكثيف الجرعة على حسب تصفية الكرياتينين
أو نسبة الكرياتينين في الدم.
• بالجمع مع الألوپريونول.
زيادة على ذلك، بالنسبة لمعلق للشرب:
• نظرا لوجود السكاروز، فإن هذا الدواء لا يستعمل في حالة عدم تحمل الفركتوز،
متلازمة سوء امتصاص الغلوكوز و الغلاكتوز أو نقص السوكراز- ايزوملتاز.

• يحتوي هذا الدواء على باراهيدروكسيبنزوات المثل و البروبيل و قد يؤدي
إلى تفاعلات الحساسية.
• يؤخذ بعين الاعتبار كمية الصوديوم في مسحوق المعلق للشرب لدى
الأشخاص الذين يتبعون نظام غذائي صارم قليل الصوديوم.
لا تترددوا في استشارة طبيبكم أو صيدليكم.

الحمل و الارضاع

يؤخذ بعين الاعتبار العبور من خلال المشيمة و العبور إلى جليب الأم.
بصفة عامة، في حالة الحمل أو الارضاع، يجب استشارة طبيبكم أو صيدليكم
قبل تناول أي دواء.

كيفية استعمال هذا الدواء

تكون الجرعة وفقا لحالة الاستعمال، الخطورة و موضع الانتان، حساسية
الجراثيم المسببة و وزن الشخص:

طريقة و نمط تناول
يتناول الدواء مع القليل من الماء نصف ساعة قبل الأكل.
• الكبسولة: عن طريق الفم.
• معلق الشرب: عن طريق الفم.

1. يسكب القليل من الماء غير الغازي.
2. تحرك القارورة جيدا للحصول على شراب متجانس. يضاف الماء حتى
الخط إذا دعت الحاجة.
3. يجب غلق القارورة جيدا بعد كل استعمال.

الجرعة
• الكبسولة:
الكبار: 2/24 ساعة، أي 2 كبسولة من 500 ملغ مرتين في اليوم. في حالة
الانتانات الخطيرة فإن هذه الجرعة قد تكون غير كافية.
• المعلق للشرب:
الطفل و الرضيع: 50 ملغ/كغ/24 ساعة
يجب تعديل الجرعة في حالة القيور الكلوي.
في جميع الحالات، يجب التقيد التام بوصفة طبيبكم.

تأثيرات جانبية

مثل كل مستحضر فعال، قد يؤدي تناول هذا الدواء ، لدى بعض الأشخاص،
إلى ظهور تأثيرات نوعا ما مزعجة.
• حالات حساسية : لاسيما شرى، كثرة البوزينيات، وذمة كوينك، ضيق
التنفس، استنشاقيا بصفة تافهة.
• طفح جلدي بضعي حطاطي حساسية الأصل أو لا.
• اضطرابات هضمية: غثان، تقبؤ، أسهال، داء المبيضات، التهاب اللسان.
• عند التركيز العالي لدى أصحاب القيور الكلوي: خطر الإعتلال النماغي.
أبلغوا طبيبكم أو صيدليكم عن أي تأثير غير مرغوب و مزعج غير مذكور
في هذه النشرة.

الحفظ

عدم تجاوز مدة الصلاحية.
بعد إعادة تكوين معلق الشرب: يحفظ كحد أقصاه 7 أيام في درجة حرارة لا
تتجاوز 25 درجة مئوية
يحفظ بعيدا عن متناول الأطفال.

القائمة

تاريخ مراجعة النشرة: ديسمبر 2010.
رقم التسجيل (الكبسولة): 10/04/13G058/293
رقم التسجيل (معلق الشرب): 11/13G056/293

صانع و صاحب قرار التسجيل: مخابر بيوكار
الطريق الوطني رقم 44 سيدي قاسي بن مهدي ولاية الطارف - الجزائر.