

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

- Boite de 12 gélules à 500 mg.
- Boite 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-THÉRAPEUTIQUE

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

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

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.