



# Métronidazole BEKER®

Métronidazole

Gélules 250 mg et 500 mg

## 1-FORME ET PRESENTATION:

Métronidazole BEKER® 250 mg: Gélules. Boîte de 30 gélules.  
Métronidazole BEKER® 500 mg: Gélules. Boîte de 20 gélules.

## 2-COMPOSITION:

Chaque gélule contient:

|   |                         |
|---|-------------------------|
| Métronidazole BEKER® 250 mg:  |                         |
| Métronidazole .....   | 250 mg.                 |
| Métronidazole BEKER® 500 mg:  |                         |
| Métronidazole .....   | 500 mg.                 |
| Excipients: Amidon de maïs préfiltré, stéarate de magnésium, povidone.                        |                         |
| Enveloppe de la gélule:   |                         |
| Métronidazole BEKER® 250 mg:  |                         |
| Azoburine/carmoisine (E122), bleu patenté V, dioxyde de titane, oxyde de fer jaune, gélatine. |                         |
| Métronidazole BEKER® 500 mg:  |                         |
| Azoburine/carmoisine (E122), bleu patenté V, dioxyde de titane, oxyde de fer noir, gélatine.  |                         |
| Présence d'un effet notoire:  |                         |
| Azoburine/carmoisine (E122) .....   | 0,035 mg/jule de 250mg. |
| Azoburine/carmoisine (E122) .....   | 0,063 mg/jule de 500mg. |

## 3-CLASSE THERAPEUTIQUE:

Métronidazole BEKER est un antibiotique antibactérien antiparasitaire appartenant à la famille des nitro-5-imidazole.

## 4-INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

Résorbe à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans.  
Ce médicament est indiqué dans le traitement de certaines infections à germes sensibles (bactéries, parasites).

## 5-POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

**Posologie:**  
Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant à partir de six ans. Chez l'enfant de moins de six ans, il existe des formes pharmaceutiques plus adaptées.

La posologie dépend de l'âge et de l'indication thérapeutique.

A lire indicatif, la posologie usuelle est:

- Métronidazole BEKER® 250 mg:**
- Chez l'adulte: de 0,50 g/jour à 1,5 g/jour.
  - Chez l'enfant: 375 mg/jour à 20-40 mg/kg/jour.
- Métronidazole BEKER® 500 mg:**
- Chez l'adulte: de 0,750 g/jour à 2 g/jour.
  - Chez l'enfant: 500 mg/jour à 20-40 mg/kg/jour.

Dans certains cas, votre praticien doit être impérativement traité, qu'il présente ou non des signes cliniques.

### Mode d'administration:

**Voie orale**  
Avant les gélules avec de l'eau 2 à 3 fois par jour, selon les indications.  
Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.

La découverte de la fièvre ou de tout autre symptôme, ne signifie pas que vous êtes guéri. L'éventuelle impression de fatigue n'est pas ce qui est traité antibiotiquement mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur votre infection et retarderait votre guérison.

**Cas particuliers:** la durée de traitement de la trichomonade (infection due à un parasite) est de 5 jours; la durée de traitement de l'infestation (infection due à un parasite) et de certaines vaginites (infection du vagin) est de 7 jours; celle de la trichomonade (infection due à un parasite) est de 10 jours.

## DANS TOUTS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DU MEDICIN.

## 6-CONTRE-INDICATIONS:

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique au métronidazole, à un médicament de la famille des imidazole (famille d'antibiotiques à laquelle appartient le métronidazole) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si le patient est un enfant âgé de moins de 6 ans

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

## 7-MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Avant d'utiliser Métronidazole BEKER®, prévenez votre médecin si vous présentez:

- Des troubles nerveux sévères, chroniques ou qui évoluent,
- Des troubles psychiatriques,
- Des troubles sanguins,
- Des antécédents de méningites sous métronidazole.

Prévenez immédiatement votre médecin si l'un des troubles suivants se produit pendant le traitement par métronidazole BEKER®.

Dès la première dose, il existe un risque de survenue de réaction allergique sévère et soudaine (choque anaphylactique, œdème de Quincke), se manifestant par les symptômes suivants: oppression dans la poitrine, vertiges, nausées ou évanouissements, ou vertiges lors du passage en position debout.

Si ces symptômes surviennent, arrêtez de prendre ce médicament car vous pourriez être mis en danger, et contactez votre médecin.

La survenue, en début de traitement, d'une rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, et accompagnée de fièvre, doit faire suspecter une réaction grave appelée pustulose exanthématique aiguë généralisée; prévenez votre médecin immédiatement car cela impose l'arrêt du traitement, cette réaction va continuer toute nouvelle administration de métronidazole seul ou associé dans un même médicament à une autre substance active.

En cas d'apparition d'une mauvaise coordination des mouvements volontaires, d'apparition de vertiges ou de confusion, il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin.

Des troubles du comportement à risque pour le patient peuvent survenir dès les premières prises du traitement, notamment en cas de troubles psychiatriques antérieurs. Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin.

Lors de traitement prolongé, il faut surveiller l'apparition potentielle de troubles nerveux comme des fourmillements, une difficulté à coordonner des mouvements, des vertiges, des convulsions. Il est alors important de prévenir votre médecin.

En cas d'antécédents de troubles sanguins, de traitement à forte dose et/ou de traitement prolongé, votre médecin peut avoir à contrôler régulièrement par des examens sanguins votre numération formule sanguine (NFS).

Prévenez le médecin ou le laboratoire d'analyses que vous prenez ce médicament si vous devez subir un examen de laboratoire - la prise de ce médicament peut perturber les résultats de certains examens de laboratoire (recherche de triglycérides) en posant faussement un test (test de Nelson).

Eviter la prise de boissons alcoolisées durant ce traitement en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque.

Ce médicament contient un agent colorant azoïque (E122) et peut provoquer des réactions allergiques.

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

## 8-INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS:

APRÈS D'AVERTIR D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN. En particulier:

- Des médicaments contenant de l'alcool en raison du risque de réactions à type de rougeur du visage, chaleur, vomissements, accélération du rythme cardiaque.
- Du busulfan (préconisé dans le traitement de certaines maladies du sang et dans la préparation à la greffe de moelle).
- Du diazépam (utilisé dans la prévention des rechutes au cours de l'alcool-dépendance).
- Des usages avec précaution Métronidazole BEKER® avec: mifépristone, lithium, et les anticonvulsifs inducteurs enzymatiques tels que la carbamazépine.

## 9-GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse. Il convient cependant de demander l'avis à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Il convient d'éviter l'allaitement pendant la prise de ce médicament.

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

## 10-CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES:

L'usage de ce médicament peut perturber les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de vertiges, confusion, hallucinations, convulsions ou troubles de la vision attachés à l'emploi de ce médicament.

## 11-EFFETS INDESIRABLES:

Comme tous les médicaments Métronidazole BEKER® est susceptible d'induire des effets indésirables chez certaines personnes plus ou moins gênants:

**Manifestations digestives:**

- Troubles digestifs non graves : douleurs au niveau de l'estomac, nausées, vomissements, diarrhée;
- Inflammation de la langue avec sensation de bouche sèche, inflammation de la bouche, troubles du goût (goût métallique), perte d'appétit;
- Pancréatite (inflammation du pancréas) réversible à l'arrêt du traitement.

**Manifestations au niveau de la peau et des muqueuses:**

- Boutures de chaleur avec rougeur du visage, démangeaisons, éruption sur la peau parfois accompagnée de fièvre;
- Urticaire (éruption cutanée analogue à celle que provoque la piquette d'ortie), brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique (œdème de Quincke), exceptionnellement choc d'origine allergique pouvant mettre votre vie en jeu.
- Boutures de chaleur avec rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules et accompagnée de fièvre (pustulose exanthématique aiguë généralisée).

**Manifestations neurologiques:**

- Maux de tête;
- Ataxie des nerfs des membres;
- Convulsions, vertiges ;
- Confusion ;
- Troubles neurologiques pouvant comporter des troubles de la conscience, du comportement, ou pouvant comporter une difficulté à coordonner les mouvements, des troubles de la prononciation, des troubles de la démarche, des mouvements involontaires des yeux, des tremblements, ces troubles étant généralement réversibles à l'arrêt du traitement;
- Méningite non microbienne.

**Troubles psychiques:**

- Hallucinations,
- Troubles de la personnalité (paranoïa, délire) pouvant s'accompagner d'idées ou d'actes suicidaires.
- Tendance à la dépression.

**Troubles visuels:**

- Troubles visuels passagers tels que vision trouble, vision double, myopie, diminution de la vision, changement dans la vision des couleurs ;
- atente/inflammation du nerf optique.

**Troubles sanguins:**

- Très rares cas de taux anormalement bas de plaquettes dans le sang, taux anormalement bas ou chute importante de certains globules blancs (neutrophiles) dans le sang (très rares cas)
- Manifestations au niveau du foie:
- Très rares cas d'anomalies réversibles des tests montrant le fonctionnement du foie, hépatites (maladie du foie) pouvant être dues à l'obstruction des voies biliaires (parfois avec jaunisse).

**Autres:**

- Colation brun-rougeâtre des urines due au médicament.

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

## 12-SURDOSAGE:

En cas de vomissements, difficulté à coordonner les mouvements, désorientation, consultez votre médecin. Il peut être amené à vous prescrire un autre traitement.

## 13-CONSERVATION:

A conserver dans l'emballage externe d'origine, à une température ne dépassant pas 25°C.

Tout hors de la date et de la portée des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

### Liste I

DE N°: Métronidazole BEKER® 250 mg : 15 / 13 F 039 / 447.  
Métronidazole BEKER® 500 mg : 15 / 13 F 199 / 447.

Dépositaire de la BE:  
Laboratoires Bekar

**BEKER**  
LABORATOIRES

Cité Aïssa: Idir, Dar el Beïda 16100, Alger.

Fabricant/Conditionneur:

Laboratoires Bekar - Algérie  
Z.A. extension Dar El Beïda, cité Fatma N'Soumer  
Villa N°18 Dar el Beïda 16100, Alger.

Date de dernière mise à jour : **Novembre 2014**



# مترونيدازول بيكر كبسولات 250 مغ و 500 مغ.

في حلة الشك يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي.

- القطاعات أو أوعية أخرى:**
- لتجنب التفاعلات المحتملة مع أوعية أخرى، يجب اعطاء الطبيب أو الصيدلي عن أي دواء آخر قد استخدمه و بالأخص،
  - الأدوية التي تحتوي على الكحول نظراً لوجود خطر حدوث حساسية من نوع إحصار الوجه، حرارة، القيء، تسرع نبضات القلب.
  - يوسفان (وصف لعلاج بعض امراض الدم و عند التحضير لزرع الكلى).
  - مثالي للقيام (بإجراء فحص الأمان الكميائي).
  - استعمل مثالي مثلاً مع: الفيتامينات، المضادات الحيوية، مضادات الاختلاج المضبوطة للارتباك مثل: الكاربامازين.

**فيما يخص الرضاة:**

عند الحمل، من الممكن استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل مع ذلك يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل استعماله.

من المستحسن تغذي الإرضاع خلال فترة العلاج بهذا الدواء.

**فيما يخص مستخدمي الآلات:**

يوجه الانتباه خاصة للسائقين و مستخدمي الآلات، لأخطار النعاس و الارتباك، اليقظة، الاختلاجات و اضطرابات الرؤية المرتبطة باستعمال هذا الدواء.

**فيما يخص الرضاة:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.

**فيما يخص المرضى:**

من المهم تجنب استعمال هذا الدواء أثناء فترة الحمل و الرضاة.