

Quinox[®]

EL KENDI

Ciprofloxacine

Composition :

Quinox[®] 500mg : Chaque comprimé pelliculé contient du chlorhydrate de ciprofloxacine équivalent à 500 mg de ciprofloxacine.

Quinox[®] 750mg : Chaque comprimé pelliculé contient du chlorhydrate de ciprofloxacine équivalent à 750 mg de ciprofloxacine.

Excipients : Cellulose, amidon, povidone, aérosil, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène-glycol, siméthicone et E171.

Quinox[®] 1g LP : Chaque comprimé à libération prolongée contient 1 g de ciprofloxacine.

Excipients : Lactose, cellulose, amidon, povidone, silicose, stéarate de magnésium, opadry et siméthicone.

Excipients à effet noircissant : Lactose.

Propriétés pharmacologiques :

La ciprofloxacine est une substance active appartenant au groupe des quinolones. Ce médicament possède une activité anti-bactérienne à large spectre contre de nombreuses bactéries à Gram négatif et à Gram positif. La ciprofloxacine agit de façon intracellulaire en inhibant l'ADN-gyrase, qui est nécessaire à la synthèse de l'ADN bactérien.

La ciprofloxacine est également efficace contre les bactéries résistantes à d'autres antibiotiques tels que les aminosides, les pénicillines, les céphalosporines et les tétracyclines.

Indications :

Quinox[®] est utilisé dans le traitement d'infections causées par des micro-organismes sensibles à cette substance à l'origine chez l'adulte :

- d'infections du bas appareil respiratoire (non indiqué pour une pneumonie à pneumocoques).

- d'une infection cutanée et sous-cutanée.

- d'une infection des os et des articulations.

- d'une infection de l'appareil urinaire.

- d'une gonorrhée.

- d'une diarrhée infectieuse.

- d'infections de l'appareil gastro-intestinal (y compris une fièvre typhoïde).

- d'infections de la sphère ORL.

- Et dans le cas de traitement curatif de la maladie du charbon.

Chez l'enfant : Quinox[®] est utilisé dans le cas de mucoviscidose dans certains cas exceptionnels.

Quinox[®] 1g LP est indiqué uniquement pour le traitement des infections des voies urinaires causées par les souches sensibles des microorganismes :

- Infections non compliquées des voies urinaires (cystites aiguës) chez les femmes causées par : Escherichia coli, Enterococcus faecalis, Proteus mirabilis, Staphylococcus saprophyticus.

- Infections compliquées des voies urinaires causées par : Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae, Enterococcus faecalis, Proteus mirabilis, Pseudomonas aeruginosa.

- Pyélonéphrite aiguë non compliquée causée par : Escherichia coli.

Contre-indications :

Quinox[®] est contre-indiqué chez les patients présentant des antécédents connus d'hypersensibilité à la ciprofloxacine ou à l'un de ses composants, de tendinopathie due à une fluoroquinolone, d'hypersensibilité aux quinolones, de malabsorption du glucose et du galactose, d'intolérance au fructose et chez l'enfant jusqu'à la fin de la période de croissance.

Précautions d'emploi :

Quinox[®] doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des antécédents de convulsions, de psychose, d'augmentation de la pression intracranienne, de photosensibilisation, de réaction d'hypersensibilité ou de maladies rénales. La prudence est également de rigueur chez les patients âgés.

En raison de la présence de lactose dans la forme 1g LP, ce médicament n'est pas recommandé en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Mises en garde :

L'administration de la ciprofloxacine est susceptible de provoquer un état vertigineux ou un léger mal de tête, il convient par conséquent d'être prudent en cas de conduite d'un véhicule ou de réalisation d'une tâche nécessitant de la vigilance.

Grossesse et allaitement :

La ciprofloxacine doit être évitée pendant la grossesse et l'allaitement.

Interactions médicamenteuses :

Une administration concomitante de ciprofloxacine avec des antiacides contenant de l'aluminium, du magnésium, du calcium, ou des sels de zinc, ou avec des préparations contenant du fer, ou avec des produits laitiers ou avec le sucralose est susceptible d'interférer avec son absorption digestive, avec pour conséquence une diminution des taux sériques. Pour cela, prendre ces médicaments à distance de la ciprofloxacine.

Le métabolisme des bêta-bloquants pourrait être réduit en cas d'association à la ciprofloxacine.

Une augmentation de la concentration sérique de la phénytoïne peut se produire lorsque celle-ci est associée à la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est susceptible de prolonger le temps de Quick et d'augmenter le risque de saignement lorsqu'elle est associée à la warfarine.

La ciprofloxacine augmente la concentration plasmatique de la théophylline.

Le risque de convulsions est accru en cas d'association avec des AINS.

En cas d'association avec la ciclosporine, la concentration de la créatinine augmente, d'où des contrôles rapprochés de créatinine sont recommandés.

Le probénécide diminue l'excrétion rénale de la ciprofloxacine.

Posologie et mode d'administration :

Infections des voies respiratoires : 250 à 750 mg deux fois par jour.

Infections de l'appareil urinaire : 250 à 500 mg deux fois par jour.

Gonorrhée : 250 à 500 mg sous forme de dose unique.

La plupart des autres infections : 500 à 750 mg deux fois par jour.

Prophylaxie chirurgicale : 750 mg de 60 à 90 minutes avant l'intervention.

Chez l'enfant : Non recommandé, mais lorsque le bénéfice l'emporte sur le risque, par voie orale, 7,5 à 15 mg/kg de poids par jour en 2 doses distinctes.

Quinox[®] 1g LP doit être utilisé 1 fois par jour pendant 7 à 14 jours.

Surdosage :

En dehors des mesures d'urgence habituelles, il est recommandé de surveiller la fonction rénale. Une dialyse péritonéale ou une hémodialyse peuvent se révéler utiles, en particulier si la fonction rénale du patient est altérée.

Effets indésirables :

En général, la ciprofloxacine est bien tolérée. Cependant, les effets indésirables les plus fréquents sont :

Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhée, gêne abdominale, candidose buccale et dysphagie.

Effets sur le système nerveux central : léger état vertigineux, agitation, maux de tête, convulsions, ataxie et insomnie.

Autres effets indésirables : éruptions cutanées, prurit, urticaire, photosensibilisation, candidose cutanée, œdème du visage, du cou, des lèvres, de la conjonctive ou des mains, troubles de vision, douleur dorsale, néphrite interstitielle, palpitations et syncope.

Consultez votre pharmacien ou votre médecin si vous observez un quelconque effet indésirable.

Conditions de conservation et de stockage :

Conserver à une température comprise entre (15-30)°C.

Ne pas utiliser après la date de péremption ou si le produit présente des signes de détérioration.

Présentations :

Quinox[®] 500 mg comprimé pelliculé : Boîte de 10 comprimés.

Quinox[®] 750 mg comprimé pelliculé : Boîte de 10 comprimés.

Quinox[®] 1 g comprimé LP : Boîte de 05 comprimés

Liste I

Date de révision de la notice : 03/2011

Décision d'enregistrement N° : Quinox[®] 500 mg : 07/13K253/352

Quinox[®] 750 mg :

Quinox[®] 1 g LP :

Quinox[®] est une marque déposée.

Ceci est un médicament

- Un médicament est un produit qui en dehors de ses prescriptions peut nuire à votre santé.

- Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin et aux conseils du pharmacien.

- Le médecin et le pharmacien connaissent les risques éventuels de ce médicament.

- Ne pas interrompre le traitement sans l'accord de votre médecin ou pharmacien.

- Ne pas reprendre le médicament sans une nouvelle ordonnance du médecin.

Tenir les médicaments hors de la portée des enfants.

Fabricant :

EL KENDI Industrie du Médicament

Siège : Haouch Kaouche N°2, Villa N° 14, Dely Brahim - Alger.

Usine : Z.A. Sidi Abdellah, Zéralda - Alger.