



SIFLOKS[®]

Ciprofloxacine 500 mg et 750 mg

1- IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Ciprofloxacine 500 mg / 750 mg
(sous forme de chlorhydrate monohydraté)

Excipients : cellulose microcristalline, amidon de maïs, crospovidone, silice colloïdale hydratée, stéarate de magnésium, hypromellose, dioxyde de titane, polyéthylène glycol 4000 Q.S.P un comprimé pelliculé.

Forme pharmaceutique

Comprimés pelliculés sécables.

Classe thérapeutique

ANTIBIOTIQUE ANTIBACTERIEN DE LA FAMILLE DES QUINOLONES, GROUPE FLUOROQUINOLONES.

2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Indications thérapeutiques

Elles procèdent à l'activité antibactérienne et des caractéristiques pharmacocinétiques de la ciprofloxacine. Elles tiennent compte à la fois des études cliniques auxquelles a donné lieu ce médicament et de sa place dans l'éventail des produits antibactériens actuellement disponibles. Elles sont limitées chez l'adulte au traitement :

* de l'urétrite gonococcique chez l'homme

* des infections urinaires basses et hautes, compliquées ou non (y compris prostatites)

* des infections intestinales

* de relais des infections ostéoarticulaires

* des infections ORL suivantes :

- sinusites chroniques

- poussées de surinfection des otites chroniques (quelle que soit leur nature), et des cavités d'évidement

- préparations pré-opératoires d'otites chroniques ostéitiques ou cholestéatomateuses-traitement de relais des otites malignes externes

* à l'exception des infections pneumococciques, aux suppurations bronchiques, notamment quand un bacille Gram-négatif est suspecté :

- chez le sujet à risque (éthylisme chronique, tabagisme, sujet de plus de 65 ans, immunodéprimé)

- chez le bronchitique chronique lors de poussées itératives

- chez les patients atteints de mucoviscidose

* des infections sévères à bacilles Gram - et à staphylocoques sensibles, dans leurs localisations rénale et urogénitale, y compris prostatique, pelvienne, gynécologique, intestinale, hépatobiliaire, ostéoarticulaire, cutanée, ORL et respiratoire

3- ATTENTION!

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

Contre-indications

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

• Allergie connue à ce médicament ou aux médicaments de la même famille.

• Antécédents de tendinite avec un médicament de la même famille.

• Déficit en glucose-6-phosphate-déshydrogénase (maladie héréditaire rare).

• Enfant jusqu'à la fin de la période de croissance.

• Allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE au cours de la grossesse.

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

Précautions d'emploi

• Eviter l'exposition au soleil et aux rayonnements ultra-violetes pendant le traitement, en raison du risque de photosensibilisation.

• En cas de douleur ou de gonflement du tendon d'Achille, arrêter le traitement, rester au repos complet et prévenir immédiatement votre médecin.

• Le risque d'arthropathie est à surveiller, plus particulièrement chez l'enfant.

• Il est important de prévenir votre médecin en cas d'antécédents de convulsions ou de myasthénie.

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 MEME S'IL S'AGIT D'UN MEDICAMENT OBTENU SANS ORDONNANCE.





Grossesse et Allaitement

Il est préférable, par mesure de précaution, de ne pas utiliser ce médicament au cours de la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin, lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

L'administration de ce médicament fait contre-indiquer l'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

Conducteurs et utilisateurs de machine

En raison du risque de troubles neurologiques, vous devez être attentif à votre propre réaction au traitement avant de vous livrer à des occupations nécessitant une certaine vigilance, telles que la conduite d'un véhicule ou l'utilisation d'une machine.

4- COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Posologie

La posologie est variable et doit être adaptée à chaque cas.

A titre indicatif :

- Chez l'adulte : la posologie est de 250 à 1500 mg/j.
 - Chez l'enfant : la posologie dépend de l'indication et du poids de l'enfant.
- La posologie doit être adaptée en cas d'insuffisance rénale.

DANS TOUTS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Voie et mode d'administration

Voie orale.

La dose journalière est à répartir en 1 à 2 prises à prendre 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.

5- EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS :

Effets indésirables

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, ballonnement, diarrhée, perte d'appétit, douleurs abdominales.
 - Manifestations neurologiques : maux de tête, vertiges, insomnie, convulsions, confusion, hallucinations, céphalées, étourdissements, fatigue, troubles de la vision, sensations ébrieuses.
 - Manifestations rhumatologiques : Arthralgies et/ou tendinopathies aigües parfois dès les premiers jours.
 - Manifestations cutanées : éruptions cutanées, rares réactions allergiques et anaphylactiques.
 - Manifestations rénales : Insuffisance rénale aiguë disparaissant à l'arrêt du traitement, notamment chez la personne âgée.
 - Manifestations hépatiques : rarement : élévation des transaminases, des phosphatases alcalines, de la bilirubinémie. Exceptionnellement : hépatite.
 - Modifications possibles du bilan sanguin.
- SIGNALER À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT AUTRE EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.**

6- CONSERVATION :

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

7- PRÉSENTATION :

SIFLOKS 500 mg :

- Boîte de 14 : AMM N° 925 303 1.
- Boîte de 28 : AMM N° 925 303 2.
- Boîte de 70 : AMM N° 925 303 2H.

SIFLOKS 750 mg :

- Boîte de 14 : AMM N° : 925 303 4
- Boîte de 28 : AMM N° : 925 303 5

CECI EST MÉDICAMENT

- Un médicament est un produit, mais non comme les autres.
- Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.
- Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qu'il vous a prescrit.
- Suivez les conseils de votre pharmacien.
- Votre médecin et votre pharmacien connaissent le médicament, ses indications et contre-indication.
- N'arrêtez pas de votre propre initiative le traitement durant la période prescrite.
- Ne le prenez pas, n'augmentez pas les doses sans consulter votre médecin.

TENIR HORS DE LA PORTÉE ET DE LA VUE DES ENFANTS



Fabriqué par les Laboratoires **TERIAK**
Cheylus 1111 - Zaghouan

AP006/09

