

Cipro 500[®] -Cipro 750[®]

Ciprofloxacine

FORMES ET PRESENTATIONS :

CIPRO 500 mg : comprimé pelliculé - Blister PVC/Alu, Boîte de 14 comprimés.

CIPRO 750 mg : comprimé pelliculé - Blister PVC/Alu, Boîte de 14 comprimés.

COMPOSITION PAR COMPRIME :

	Cipro [®] 500 mg	Cipro [®] 750 mg
Ciprofloxacine (Base)	500 mg	750 mg
Excipients :	Cellulose microcristalline, Carboxyméthylamidon sodique, Stéarate de magnésium, Opadry q.s.	

PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES :

Ciprofloxacine est un antibiotique de la famille des fluoroquinolones. Elle est fortement bactéricide par inhibition de l'ADN-gyrase dans le cas des bactéries sensibles.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Elles procèdent à l'activité antibactérienne et des caractéristiques pharmacocinétiques de la Ciprofloxacine. 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 - 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.

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

- Antécédents de tendinopathie due à une fluoroquinolone.
- Hypersensibilité à la ciprofloxacine ou à un produit de la famille des quinolones.
- Allaitement.

Relatives :

- Enfants jusqu'à la fin de la période de croissance
- Grossesse

MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde spéciales :

- Éviter l'exposition au soleil et aux rayonnements ultraviolets pendant le traitement, en raison du risque de photosensibilisation.
- Les tendinites, rarement observées, peuvent parfois conduire à une rupture touchant plus particulièrement le tendon d'Achille, pour laquelle la corticothérapie au long cours semble être un facteur favorisant. Le risque de survenue d'une arthropathie est à surveiller, plus particulièrement chez l'enfant.

Précautions d'emploi :

- Tendinites : l'apparition de signes de tendinite demande donc un arrêt du traitement, la mise au repos des deux tendons d'Achille par une contention appropriée ou des talonnettes et un avis en milieu spécialisé
- Concernant plus spécifiquement l'enfant, si des douleurs articulaires apparaissent au cours du traitement par la ciprofloxacine, celui-ci doit être interrompu et l'articulation concernée mise au repos ; un avis spécialisé sera requis.
- La ciprofloxacine doit être utilisée avec prudence chez les patients ayant des antécédents de convulsions ou des facteurs prédisposant à la survenue de convulsions.
- La ciprofloxacine doit être utilisée avec prudence chez les patients atteints de myasthénie.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

L'utilisation du CIPRO est déconseillée pendant la grossesse.

L'administration du CIPRO fait contre indiquer l'allaitement, en raison du passage du produit dans le lait maternel.

EFFETS INDESIRABLES :

Troubles digestifs ; Manifestations cutanées (éruption érythémateuse maculopapuleuse) ; Réaction au point d'injection ; Atteintes de l'appareil locomoteur (douleurs musculaires et/ou articulaires, rares cas de tendinites et ruptures du tendon d'Achille) ; Manifestations neurologiques (convulsions, céphalées) ; Atteintes rénales ; Manifestations allergiques (urticaire) ; Manifestations hématologiques (leucopénie, thrombopénie, hyperéosinophilie) ; Manifestations hépatiques (élévation des transaminases, des phosphatases alcalines, de la bilirubinémie).

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés CIPRO peuvent être prescrits d'emblée ou en relais de la voie IV en fonction de l'état du patient.

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. En cas d'insuffisance rénale la posologie sera adaptée en fonction de la clairance de la créatinine ou de la créatinémie.

Adulte ayant une fonction rénale normale :

- Urétrite gonococcique : 250 mg en prise unique.
 - Infections urinaires basses non compliquées : 250 mg deux fois par jour.
 - Infections urinaires basses et hautes, compliquées ou non (y compris prostatiques) : 500 mg deux fois par jour.
 - Infections urinaires ou hépatiques sévères, la dose doit être réduite à la moitié : 500 mg en prise unique.
- Chez l'enfant à partir de 5 ans atteint de mucoviscidose : 20 mg/kg 2 fois par jour (1500 mg/jour au maximum).

CONDITIONS DE DELIVRANCE : Liste I, tableau A, sous ordonnance médicale.

CONDITIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

Conservez le produit à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

PRESENTATIONS ET N°AMM :

Spécialités	N° d'AMM	Présentations
Cipro [®] 500 mg	923 329 3	Boîte de 14 comprimés
Cipro [®] 750 mg	923 329 4	Boîte de 14 comprimés

Ceci est un médicament.

- Le médicament est un produit qui affecte votre santé, et sa consommation contraire aux instructions est dangereuse pour vous.
- Suivez strictement la prescription du médecin, la méthode d'utilisation, et les instructions du pharmacien qui vous a dispensé le médicament.
- Le médecin et le pharmacien sont experts en médicaments, ses bienfaits et ses risques.
- N'interrompez pas de vous-même la période du traitement qui vous a été prescrit.
- Ne répétez pas la même prescription sans consulter votre médecin.

Gardez les médicaments hors de portée des enfants