

COMPOSITION

5,631 g de fosfomycine trométamol quantité correspondant à 3 g de fosfomycine pour un sachet.

Excipients: Arôme orange, saccharinate de sodium, saccharose, hydroxyde de calcium q.s.p 1 Sachet-dose.

Excipient à effet notoire: Saccharose.....1,923 g



FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Granulés pour solution buvable en sachet à 3g (sachet unitaire).

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

Antibiotique dérivé de l'acide fosfonique.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

URICARE® est indiqué dans le traitement monodose de la cystite aiguë non compliquée de la femme. La fosfomycine-trométamol peut également être utilisée dans le traitement monodose de la cystite aiguë non compliquée de l'adolescente pubère. Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.



CONTRE-INDICATIONS

Hypersensibilité connue à la fosfomycine.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.



INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

L'administration concomitante de métoclopramide ralentit l'absorption de la fosfomycine.

La prise de nourriture peut ralentir l'absorption d'Uricare® avec pour conséquence de moindres concentrations urinaires; Uricare® doit donc être administré à jeun ou 2 à 3 heures avant les repas.

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

L'utilisation de la fosfomycine-trométamol chez l'adolescente pubère dans le traitement des cystites aiguës non compliquées doit suivre les recommandations officielles en vigueur. Le traitement d'une prise unique de 3 g de fosfomycine n'est pas adapté aux: •cystites compliquées, •bactériuries asymptomatiques et cystites de la femme enceinte, •pyélonéphrites, •infections urinaires chez l'homme. La fosfomycine trométamol est peu active vis-à-vis d'infection suspectée ou prouvée à Staphylococcus saprophyticus.

Ce médicament contient 1,923 g de saccharose par sachet. Son utilisation est déconseillée en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase.



CONDUITE ET UTILISATION DES MACHINES

Sans objet.



GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : Pour des raisons d'efficacité, les traitements courts ou monodoses ne sont pas adaptés à la prise en charge des infections urinaires de la femme enceinte. Néanmoins, sur la base des données cliniques disponibles et des données expérimentales, la prise de fosfomycine en cours de grossesse n'expose pas à un risque malformatif ou fœtotoxique particulier.

Allaitement : La fosfomycine s'élimine par petite quantité dans le lait maternel; par mesure de prudence et en l'absence d'étude précise chez le nouveau-né, il est déconseillé d'administrer Uricare® pendant la période d'allaitement.

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

Chez l'adulte et l'adolescente pubère: 1 sachet en dose unique.

Dissoudre le contenu du sachet de granulés dans un demi-verre d'eau à prendre à distance des repas (à jeun ou 2 à 3 heures avant les repas).

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

SURDOSAGE

Aucun cas de surdosage n'a été rapporté jusqu'à présent.



EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tout principe actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants:

•Nausées, vomissements, diarrhée.

Affections de la peau et du tissu sous-cutané: éruptions cutanées. Ces effets disparaissent spontanément et ne nécessitent aucun traitement particulier.

Signaler 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.

Tenir hors de la portée des enfants.

Liste I

Date de révision de la notice : juillet 2014.

D.E Algérie n° : 14/ 25 E 058 /293

Fabricant et détenteur de D.E: Les Laboratoires BIOCARE
R.N. 44 Sidi Kassi Ben M'hidi El Tarf - ALGÉRIE.

