

Roxid® 150 mg

(Roxithromycine)

Comprimé

COMPOSITION ET PRÉSENTATION:

Roxithromycine 150 mg

Excipients: Noyau : , povidone, hydroxypropylcellulose, dioxyde de silice, colloïdale, amidon de maïs, stéarate de magnésium, talc purifié, amidon prégélatinisé, amidon de sodium glycolaté. Enrobage : Opadry blanc.

Boîte de 10 comprimés blancs.

PROPRIÉTÉS:

Antibiotique antibactérien de la famille des macrolides.

INDICATIONS:

Infections dues aux germes sensibles à la roxithromycine, notamment dans les manifestations O.R.L., bronchopulmonaires, génitales (à l'exception des infections gonococciques), cutanées.

POSOLOGIE ET MODE D' ADMINISTRATION:

Adulte : 300 mg/ jour, soit 1 comprimé matin et soir, de préférence avant les repas.

Durée de traitement : La durée de traitement des angines est de 10 jours.

Voie orale.

CONTRE - INDICATIONS:

- Allergie aux macrolides.
- Dihydroergotamine, ergotamine, cisapride.
- Enfant de moins de 6 ans.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI:

- Insuffisance hépatique.
- Prise concomitante de roxithromycine avec la colchicine ou des alcaloïdes de l'ergot de seigle dopaminergiques.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES:

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.

GROSSESSE /ALLAITEMENT :

Grossesse :

Il est préférable, par mesure de précaution, de ne pas utiliser la roxithromycine au cours de la grossesse.

Allaitement :

Le passage dans le lait est très faible.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES:

Attirer l'attention des conducteurs de véhicules et utilisateurs de machines sur les risques de sensations vertigineuses attachés à l'emploi de ce médicament.

EFFETS INDÉSIRABLES:

Manifestations digestives : gastralgies, nausées, vomissements, diarrhées très rarement sanglantes. Manifestations allergiques : rash, urticaire, exceptionnellement purpura.

Sensation vertigineuses, céphalées, paresthésies.

Augmentation transitoire de certaines enzymes du foie (ASAT - ALAT).

Exceptionnellement, accidents d'hypersensibilité graves à type d'œdème de Quinke, de bronchospasme, de réactions anaphylactoïdes.

Signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

SURDOSAGE :

Lavage gastrique et traitement symptomatique.

CONSERVATION:

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée en clair sur l'emballage.

Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

Conservé à température inférieure à 30°C.

Liste I.

DATE DE RÉVISION DE LA NOTICE :

Février 2015.

D.E. Algérie:

10/ 98/ 13E 185/ 035

Fabricant, détenteur de D.E et conditionneur:

Pharmalliance

Domaine Kouchi Idir

Ouled Fayet-Alger, Algérie