

CIPRO® 500 mg, comprimé enrobé

CIPRO® 750 mg, comprimé enrobé

Ciprofloxacine

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère. Respecter toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des doutes sur le nombre de comprimés de CIPRO® à prendre ou sur la façon de les prendre.

1. Analyser les comprimés avec une grande quantité de boisson. Ne croquez pas les comprimés crûs ni malvaux goût.
2. Essayez de prendre les comprimés à peine après à la même heure chaque jour.
3. Vous pouvez prendre des comprimés de CIPRO® à jeun ou avec de la nourriture, à condition qu'un comprimé présent dans un repas n'a pas d'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés de CIPRO® avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus de orange enrichi en calcium).

4. Prenez votre boisson abondamment pendant le traitement par ce médicament.
- Si vous avez pris plus de CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû :
 - Si vous avez dépassé la dose prescrite, consultez immédiatement votre médecin. Si possible, emportez les comprimés restants ou le sachet avec vous pour les montrer au médecin.
 - Si vous oubliez de prendre CIPRO 500 mg, comprimé enrobé :
 - Prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez le traitement normalement. Toutefois, il s'est presque hébre de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose oubliée et continuez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.
 - Si vous avez oublié de prendre CIPRO 500 mg, comprimé enrobé :

5. Il est important que vous suiviez le traitement jusqu'à la fin même si vous commencez à vous sentir mieux après quelques jours.
6. Vous pouvez arrêter de prendre le médicament trop tôt, votre médecin vous dira quand vous pouvez complètement guérir et les symptômes de l'infection pourront réapparaître ou s'aggraver. Vous pourriez également développer une résistance bactérienne à cet antibiotique. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables les plus graves que vous pouvez reconnaître vous-même sont listés dans la section ci-dessous.
Arrêtez de prendre CIPRO et contactez immédiatement votre médecin afin d'envisager un autre traitement antibiotique, si vous remarquez 1 ou des effets indésirables graves listés ci-dessous :

- **Effets indésirables rares** (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)
- crises convulsives (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)
- Effets indésirables très rares** (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)
 - réaction allergique grave (comme une éruption cutanée ou un gonflement par exemple) ou une oppression dans la poitrine, des sensations vertigineuses, une sensation de malaise ou de faiblesse, ou la survenue de sensations vertigineuses lors du passage en position debout (réaction anaphylactique, choc anaphylactique) (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)
 - douleur musculaire, sensibilité inhabituelle aux stimuli sensoriels, diminution de la sensibilité de la peau, tremblements, vertiges à l'arrière de la cheville (tendons d'Achille) (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)
 - éruption cutanée sévère, ne vous peignez ni votre visage, ni vos dangers, apparaissant généralement sous forme de cloques ou d'ulcérations dans la bouche, la gorge, le nez, les yeux et les autres muqueuses comme les gènes génitaux, et pouvant évoluer vers l'apparition de cloques au d'un décollement de la peau sur tout le corps (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell)
- **Fréquence indéterminée** (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles)
 - sensations inhabituelles de douleurs, de brûlures, de picotements, d'engourdissement ou de faiblesse musculaire dans les extrémités (neuropathies périphériques) (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)
 - effet indésirable qui entraîne des éruptions cutanées, de la fièvre, une inflammation d'organes internes, des anomalies hématologiques et une maladie systémique (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse s'accompagnant d'une éosinophilie et de symptômes systémiques appelés DRSSS (Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Signs) - PLAGUE - Leptos)

Des effets indésirables qui ont été observés au cours d'un traitement par CIPRO sont listés ci-dessous, selon leur fréquence

- **Effets indésirables fréquents** (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)
 - nausées, diarrhée
 - douleurs dans les articulations et inflammation des articulations chez l'enfant
- **Effets indésirables peu fréquents** (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)
 - douleurs dans les articulations chez l'adulte
 - surinfections fongiques (dûes à des champignons)
 - yeux élevés d'un type de glaucome bas (éosinophilie)
 - diminution de l'appétit
 - hyperactivité, agitation

- maux de tête, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, troubles du goût
- vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que des problèmes d'estomac (indigestion/brûlures d'estomac) ou flatulences
- augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (transaminases et/ou bilirubine)
- éruption cutanée, démangeaisons, urticaire
- altération de la fonction rénale

- douleurs dans les muscles et les os, sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre
- éruption de la peau (dûe à une substance présente dans le sang (glyphosphates alcalins)).
- Effets indésirables rares** (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)
 - douleurs musculaires, inflammation des articulations, augmentation du tonus musculaire et crampes
 - inflammation de la coordination, démarche instable (troubles de la base des racines ca) (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)

- modification du nombre de certains globules blancs ou des globules rouges (leucopénie, leucocytose, neutropénie, anémie),
• augmentation ou diminution de la quantité de facteurs présents dans le sang servant à la coagulation sanguine (plaquettes)
• réaction allergique, gonflement (oedème) ou gonflement rapide de la peau et des muqueuses (oedème de Quincke) (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)
- augmentation de la quantité de certains facteurs présents dans le sang (transaminases et/ou bilirubine)
- éruption cutanée, démangeaisons, urticaire
- altération de la fonction rénale

- douleurs dans les muscles et les os, sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre
- éruption de la peau (dûe à une substance présente dans le sang (glyphosphates alcalins)).
- Effets indésirables rares** (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)
 - douleurs musculaires, inflammation des articulations, augmentation du tonus musculaire et crampes
 - inflammation de la coordination, démarche instable (troubles de la base des racines ca) (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)

- modification du nombre de certains globules blancs ou des globules rouges (leucopénie, leucocytose, neutropénie, anémie),
• augmentation ou diminution de la quantité de facteurs présents dans le sang servant à la coagulation sanguine (plaquettes)
• réaction allergique, gonflement (oedème) ou gonflement rapide de la peau et des muqueuses (oedème de Quincke) (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)
- augmentation de la quantité de certains facteurs présents dans le sang (transaminases et/ou bilirubine)
- éruption cutanée, démangeaisons, urticaire
- altération de la fonction rénale

- douleurs dans les muscles et les os, sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre
- éruption de la peau (dûe à une substance présente dans le sang (glyphosphates alcalins)).
- Effets indésirables très rares** (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)
 - type particulier de baisse du nombre de globules rouges dans le sang (anémie hémolytique), baisse très importante du nombre de globules blancs (leucopénie), sensibilité inhabituelle aux stimuli sensoriels, diminution de la sensibilité de la peau, tremblements, vertiges
 - troubles de la vision, incluant une vision double (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)
 - bourdonnements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition

- accélération des battements cardiaques (tachycardie)
- dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle, évanouissement
- essoufflement, à compris symptômes asthmatiques
- reflux hépatiques, jaunisse (ictère cholestatique ou hépatocytique)
- sensibilité à la lumière (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)
- insuffisance rénale, présence de sang ou de cristaux dans les urines, inflammation des voies urinaires
- inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins (vasculite)
- augmentation de la concentration dans le sang d'une enzyme issue du pancréas (amylase)

- **Effets indésirables très rares** (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)
 - type particulier de baisse du nombre de globules rouges dans le sang (anémie hémolytique), baisse très importante du nombre de globules blancs (leucopénie), sensibilité inhabituelle aux stimuli sensoriels, diminution de la sensibilité de la peau, tremblements, vertiges
 - troubles de la vision, incluant une vision double (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)
 - bourdonnements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition
- accélération des battements cardiaques (tachycardie)
- troubles psychiatriques (réactions psychotiques pouvant conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un danger) (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)
- troubles de la vision des couleurs
- migraine, troubles de la coordination, démarche instable (troubles de la base des racines ca) (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)
- inflammation du cerveau (hypertension intracrânienne et pseudotumeur cérébrale)
- troubles de la vision des couleurs
- migraine, troubles de la coordination, démarche instable (troubles de la base des racines ca) (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)
- inflammation du cerveau (hypertension intracrânienne et pseudotumeur cérébrale)
- destruction des cellules du foie (nécrose hépatique) abouissant très rarement à une insuffisance hépatique mettant votre vie en danger (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)
- mais sans symptômes sous forme de points rouges sous la peau (péchieles), éruptions cutanées diverses
- aggravation des symptômes de la myasthénie (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions).

- **Fréquence indéterminée** (la fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles)
 - syndrome associé à une diminution de l'excrétion d'eau et de sels de sodium (SIADH)
 - sensation d'être très excité (manie) ou sensation de grand optimisme avec hyperactivité (hypomanie)
 - rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier mettant votre vie en danger, rythme cardiaque modifié (appelé allongement de l'intervalle QT) , observé avec l'usage de CIPRO®
 - modification de la coagulation du sang (chez les patients traités par des anti-trombotiques K)

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

3. COMMENT UTILISER CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé ?

Ne tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

Utilisez ce médicament après la date de péremption indiquée sur la plaquette et sur la boîte après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour du mois.

N'affectez aucun aliment de la chaleur et de l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous ne pouvez plus utiliser plus. Ces déchets contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce ce contient CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé Pour CIPRO 500 mg

• La substance active est : Ciprofloxacine.

Chaque comprimé enrobé contient 500 mg de ciprofloxacine (sous forme de chlorhydrate) Pour CIPRO 750 mg

• La substance active est : Ciprofloxacine.

Chaque comprimé enrobé contient 750 mg de ciprofloxacine (sous forme de chlorhydrate)

• Les autres composants sont : Carboxy méthyl amylose isochélique, Cellulose microcristalline, Opadry II HP Blanc, Stearate de magnésium

Qu'est-ce que CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament est sous forme de comprimé enrobé dans des boîtes en PVC/Alu dans des boîtes de 14.

Condition de prescription et de délivrance Liste I/ Tableau A

AMM N°

CIPRO 500 mg : 9233293/ANP CIPRO 750 mg : 9233294

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant

Les Laboratoires M&P

Routa Tounsi KM 7 BP 206 8000 Nabeul - Tunisie Tel: +216 72 235 006 / Fax : +216 72 235 016

E-mail: contact@labmop.com

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : 01/2022

ألا دواء هو مستحضر وكما في كثير من المستحضرات.

ألا دواء هو مستحضر يؤخذ على شكل حبوب أو أقراص ولا تلتصق بمداد العلاج المحددة كل من تلكا ونفسه وغيره.

ألا دواء هو مستحضر يؤخذ على شكل حبوب أو أقراص ولا تلتصق بمداد العلاج المحددة كل من تلكا ونفسه وغيره.

ألا دواء هو مستحضر يؤخذ على شكل حبوب أو أقراص ولا تلتصق بمداد العلاج المحددة كل من تلكا ونفسه وغيره.

ألا دواء هو مستحضر يؤخذ على شكل حبوب أو أقراص ولا تلتصق بمداد العلاج المحددة كل من تلكا ونفسه وغيره.

ألا دواء هو مستحضر يؤخذ على شكل حبوب أو أقراص ولا تلتصق بمداد العلاج المحددة كل من تلكا ونفسه وغيره.

ألا دواء هو مستحضر يؤخذ على شكل حبوب أو أقراص ولا تلتصق بمداد العلاج المحددة كل من تلكا ونفسه وغيره.

ألا دواء هو مستحضر يؤخذ على شكل حبوب أو أقراص ولا تلتصق بمداد العلاج المحددة كل من تلكا ونفسه وغيره.

ألا دواء هو مستحضر يؤخذ على شكل حبوب أو أقراص ولا تلتصق بمداد العلاج المحددة كل من تلكا ونفسه وغيره.

ألا دواء هو مستحضر يؤخذ على شكل حبوب أو أقراص ولا تلتصق بمداد العلاج المحددة كل من تلكا ونفسه وغيره.

ألا دواء هو مستحضر يؤخذ على شكل حبوب أو أقراص ولا تلتصق بمداد العلاج المحددة كل من تلكا ونفسه وغيره.

ألا دواء هو مستحضر يؤخذ على شكل حبوب أو أقراص ولا تلتصق بمداد العلاج المحددة كل من تلكا ونفسه وغيره.

Vueillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour

• Garder cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

• Ce médicament vous est prescrit pour vous-même. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si vous ressentez un quelconq effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Quel est ce CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Ce médicament est utilisé à connaître avant de prendre CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé ?

3. Comment prendre CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CIPRO est un médicament appartenant à la famille des fluoroquinolones, il a une action antibactérienne.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg comprimé enrobé est indiqué dans le traitement des infections suivantes. Une attention particulière doit être portée aux informations disponibles sur la résistance bactérienne à la ciprofloxacine avant d'initier le traitement. Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibiotiques.

Ces infections sont :

• Infections des voies respiratoires basses dues à des bactéries à Gram négatif

• Exacerbations de broncho-pneumonie chronique obstructive

• Infections broncho-pulmonaires en cas de mucoviscidose ou de bronchectasie

• Otitis moyennes chroniques purulentes

• Exacerbations aiguës de sinusite chronique, en particulier dues à des bactéries à Gram négatif

• Infections urinaires

• Infections de l'appareil génital

• Urétrites et cervicites gonococciques dues à des souches de Neisseria gonorrhoeae sensibles

• Océls (infections, y compris les infections mixtes de souches de Neisseria gonorrhoeae sensibles

• Infections gynécologiques hautes y compris les infections dues à des souches de Neisseria gonorrhoeae sensibles.

• Infections gastro-intestinales (par ex. diarrhée du voyageur)

• Infections intra-abdominales

• Infections des parties molles dues à des bactéries à Gram négatif

• Otitis moyennes externes

• Infections ostéocarticulaires

• Infections à infection invasives à Neisseria meningitidis

• Maladie du charbon (prophylaxie après exposition et traitement curatif)

La ciprofloxacine peut être utilisée pour le traitement des patients neurologiques fibriles dont l'origine bactérienne est suspectée.

Ces infections sont :

• Infections broncho-pulmonaires en cas de mucoviscidose dues à Pseudomonas aeruginosa

• Infections urinaires compliquées et pyélonéphrite

• Maladie du charbon (prophylaxie après exposition et traitement curatif)

La ciprofloxacine peut également être utilisée pour traiter des infections sévères de l'enfant et de l'adolescent, si nécessaire. Le traitement devra être exclusivement instauré par des médecins expérimentés dans le traitement de la mucoviscidose et/ou des infections sévères de l'enfant et de l'adolescent.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé :

• si vous êtes allergique à la substance active ou à d'autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés en rubrique 6) ;

• si vous prenez de la tétracycline (voir rubrique 2 : Autres médicaments et CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé).

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé

• si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement ;

• si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique ;

• si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons avec des antibiotiques de la même famille que CIPRO ;

• si vous êtes diabétique car vous pourriez risquer de présenter une hypoglycémie avec la ciprofloxacine ;

• si vous souffrez de myasthénie (maladie qui entraîne une faiblesse musculaire) car les symptômes peuvent être exacerbés ;

• si vous avez un diagnostic d'hyperthyroïdie ou de « sur-tendons » d'un gros vaisseau sanguin (anévrisme aortique ou anévrisme périphérique d'un gros vaisseau) ;

• si vous avez déjà eu un épisode antérieur de dissection aortique (une déchirure de la paroi aortique) ;

• si vous présentez des symptômes familiaux d'anévrisme aortique ou de dissection aortique ou d'autres facteurs de risque ou d'autres prédispositions (par exemple, des troubles du tissu conjonctif comme le syndrome de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos vasculaire, ou des troubles vasculaires comme l'artérite de Takayashi, l'artérite à cellules géantes, la maladie de Behçet, l'artérite périostériale ou le syndrome de Rendu) ;

• si vous avez des problèmes cardiaques.

La ciprofloxacine doit être utilisée avec précaution si vous êtes âgé(e), ou si vous avez des antécédents familiaux d'allongement du QT (allongement du QT observé sur le tracé électrique du cœur), si vous avez un déséquilibre électrolytique dans le sang (notamment un taux faible de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez un rythme cardiaque très lent (appelé « bradycardie »), si vous avez un cœur affaibli (insuffisance cardiaque), si vous avez déjà eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde), si vous êtes une femme ou une personne âgée et si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certaines arythmies (ECG à intervalle QT allongé) (voir rubrique 2 : Autres médicaments et CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé).

• si vous êtes un membre de votre famille êtes atteinte(d) d'un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD), car vous pourriez avoir risque de présenter une anémie avec la ciprofloxacine.

• si vous présentez des troubles de l'appareil génital, votre médecin peut vous prescrire un autre antibiotique en association à CIPRO. Si aucune amélioration des symptômes n'est observée après 3 jours de traitement, veuillez consulter votre médecin.

Pendant la prise de CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé

• si vous présentez des symptômes de l'appareil génital, votre médecin peut vous prescrire un autre antibiotique pendant le traitement par CIPRO. Votre médecin déterminera si le traitement par CIPRO doit être arrêté.

• **Réaction allergique sévère et réaction (réaction) choc anaphylactique, (oedème de Quincke).** Dès la première dose, il existe un risque de survenue d'une réaction allergique sévère, se manifestant par les symptômes suivants : oppression dans la poitrine, éruption cutanée, sensibilité inhabituelle aux stimuli sensoriels, diminution de la sensibilité de la peau, tremblements, vertiges

• **Effets indésirables très rares** (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000)

- type particulier de baisse du nombre de globules rouges dans le sang (anémie hémolytique), baisse très importante du nombre de globules blancs (leucopénie), sensibilité inhabituelle aux stimuli sensoriels, diminution de la sensibilité de la peau, tremblements, vertiges
- troubles de la vision, incluant une vision double (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)
- bourdonnements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition

• accélération des battements cardiaques (tachycardie)

• troubles psychiatriques (réactions psychotiques pouvant conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un danger) (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)

• troubles de la vision des couleurs

• migraine, troubles de la coordination, démarche instable (troubles de la base des racines ca) (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)

• inflammation du cerveau (hypertension intracrânienne et pseudotumeur cérébrale)

• destruction des cellules du foie (nécrose hépatique) abouissant très rarement à une insuffisance hépatique mettant votre vie en danger (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions)

• mais sans symptômes sous forme de points rouges sous la peau (péchieles), éruptions cutanées diverses

• aggravation des symptômes de la myasthénie (voir rubrique 2 : Avertissements et précautions).

Fréquence indéterminée (la fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles)

• syndrome associé à une diminution de l'excrétion d'eau et de sels de sodium (SIADH)

• sensation d'être très excité (manie) ou sensation de grand optimisme avec hyperactivité (hypomanie)

• rythme cardiaque anormalement rapide, rythme cardiaque irrégulier mettant votre vie en danger, rythme cardiaque modifié (appelé allongement de l'intervalle QT) , observé avec l'usage de CIPRO®

• modification de la coagulation du sang (chez les patients traités par des anti-trombotiques K)

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

3. COMMENT UTILISER CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé ?

Ne tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

Utilisez ce médicament après la date de péremption indiquée sur la plaquette et sur la boîte après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour du mois.

N'affectez aucun aliment de la chaleur et de l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous ne pouvez plus utiliser plus. Ces déchets contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce ce contient CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé Pour CIPRO 500 mg

• La substance active est : Ciprofloxacine.

Chaque comprimé enrobé contient 500 mg de ciprofloxacine (sous forme de chlorhydrate) Pour CIPRO 750 mg

• La substance active est : Ciprofloxacine.

Chaque comprimé enrobé contient 750 mg de ciprofloxacine (sous forme de chlorhydrate)

• Les autres composants sont : Carboxy méthyl amylose isochélique, Cellulose microcristalline, Opadry II HP Blanc, Stearate de magnésium

Qu'est-ce que CIPRO 500 mg et CIPRO 750 mg, comprimé enrobé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament est sous forme de comprimé enrobé dans des boîtes en PVC/Alu dans des boîtes de 14.

Condition de prescription et de délivrance Liste I/ Tableau A

AMM N°

CIPRO 500 mg : 9233293/ANP CIPRO 750 mg : 9233294

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant

CIPRO[®] 500 mg, coated tablet

CIPRO[®] 750 mg, coated tablet

Ciprofloxacin

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- keep this leaflet. You may need to read it again.
- if you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.
- this medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their signs and symptoms are the same as yours.
- if you get any side effects, talk to your doctor or pharmacist. This includes any possible side effects not listed in this leaflet. See section 4.

What is in this leaflet?

1. What is CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablet and in which case is it used?
2. What you need to know before you take CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablet?
3. How to take CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablet?
4. Possible side effects?
5. How to store CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablet?
6. Content of the packaging and other information.

1. WHAT IS CIPRO 500 mg AND CIPRO 750 mg, COATED TABLET AND IN WHICH CASE IS IT USED?

Pharmacotheapeutic class : Fluoroquinolone - ATC code : J01MA02
CIPRO contains the active substance, ciprofloxacin.
Ciprofloxacin is an antibiotic belonging to the fluoroquinolone family. It acts by killing the bacteria that cause infections. It is only active on certain specific strains of bacteria.
CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablet is indicated in the treatment of the following infections. Special attention should be paid to available information on bacterial resistance to ciprofloxacin before starting treatment.
Official recommendations concerning the appropriate use of antibacterials should be taken into account.

- In adults:
 - Lower respiratory tract infections due to Gram-negative bacteria
 - exacerbations of chronic obstructive pulmonary disease
 - bronchopulmonary infections in case of cystic fibrosis or bronchiectasis
 - non-purulent chronic otitis
 - Acute exacerbations of chronic sinusitis, particularly due to Gram-negative bacteria
 - Urinary Infections
 - Reproductive tract Infections
 - Gonococcal arthritis and cervicitis due to susceptible strains of Neisseria gonorrhoeae
 - orch-epididymitis due to susceptible strains of Neisseria gonorrhoeae
 - high gynecological infections, including infections caused by susceptible Neisseria gonorrhoeae strains
 - Gastrointestinal infections (eg traveler's diarrhea)
- In children and adolescents:
 - Skin and soft tissue infections caused by Gram-negative bacteria
 - External malignant otitis
 - bone and joint infections
 - Prophylaxis of invasive infections due to Neisseria meningitidis
 - Anthrax disease (post-exposure prophylaxis and curative treatment)

Ciprofloxacin can be used for the treatment of febrile neutropenic patients whose bacterial origin is suspected. Ciprofloxacin is also used for the treatment of:
- Acute exacerbations of chronic obstructive pulmonary disease with ciprofloxacin ;
- Broncho-pulmonary infections in cystic fibrosis caused by Pseudomonas aeruginosa

- Complicated urinary infections and pyelonephritis
- Anthrax disease (post-exposure prophylaxis and curative treatment)
Ciprofloxacin can also be used to treat severe infections in children and adolescents, if necessary. Treatment should only be initiated by experienced physicians in the treatment of cystic fibrosis and / or severe infections of the child and adolescent.

2. WHAT YOU NEED TO KNOW BEFORE YOU TAKE CIPRO 500 mg AND CIPRO 750 mg, COATED TABLET?

Never take CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablet:

- if you are allergic to the active substance, to other quinolones or to any of the other components of this medicine (listed in section 6).
- if you take tizanidine (see section 2: other medicines and CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablet).

Warnings and precautions

Ask your doctor before you take CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablet

- if you have ever had kidney problems as your treatment may be adjusted ;
- if you have epilepsy or another neurological condition ;
- if you have ever had tendon problems with antibiotics from the same family as CIPRO ;
- if you have diabetes, you may be at risk of hypoglycemia with ciprofloxacin ;
- if you suffer from myasthenia gravis (a rare disease which causes muscle weakness) as the symptoms may be exacerbated
- if you have been diagnosed with an enlarged or 'bulging' large blood vessel (aortic aneurysm or peripheral aneurysm of a large vessel) ;
- if you have ever had a previous episode of aortic dissection (a tear in the aortic wall) ;
- if you have a family history of aortic aneurysm or aortic dissection or other risk factors or predisposing conditions (such as exanthematous drug eruption, erythema multiforme or vascular Eilers-Danlos syndrome, or vascular disorders such as Takayashi's arteritis, giant cell arteritis, Behcet's disease, high blood pressure or aortic sclerodermis) ;
- if you have heart problems.

Ciprofloxacin should be used with caution if you were born with it, or if you have a family history of prolongation of the QT interval (seen on an ECG tracing, recording the electrical tracing of the heart), if you have an electrolyte imbalance in the blood (especially a low level of potassium or magnesium in the blood) or if you have a prolonged QT interval.

if you have a weakened heart (heart failure), if you have ever had a heart attack (myocardial infarction), if you are a woman or an elderly person or if you are taking other medicines which may cause certain abnormalities of the heart. ECG (see section Other medicines and CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablet).- if you have a deficiency of your body's iron, ciprofloxacin may be ineffective if you are deficient in iron. You may be at risk of anemia with ciprofloxacin.

For the treatment of certain genital tract infections, your doctor may prescribe another antibiotic in combination with CIPRO. If no response is observed after 3 days of treatment, please consult your doctor.
While taking CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablet
Tell your doctor immediately if any of the following conditions occur while taking CIPRO. Your doctor will decide whether treatment with CIPRO should be stopped.

- **Joint pain and swelling as well as tendonitis** may occasionally occur, especially if you are elderly and are also being treated with corticosteroids. Inflammation and ruptured tendons can occur within the first 48 hours of treatment and up to several months after stopping treatment with CIPRO. At the slightest sign of pain or redness in the muscles or tendons, immediately contact your doctor and put the painful area to rest. Avoid unnecessary effort as this may increase the risk of ruptured tendons.
- **If you experience sudden and severe pain in your abdomen, chest or back**, go to a hospital emergency department immediately.
- If you have **epilepsy** or another neurological disease such as cerebral ischemia or stroke, adverse neurological effects (seizures) may occur. It seizures occur, stop CIPRO and contact your doctor immediately.
- You may have symptoms suggestive of neuropathy, such as pain, burning, tingling, numbness, and / or loss of reflexes. If you experience these symptoms, immediately contact your doctor.
- **Psychiatric reactions** may occur the first time you take CIPRO. If you suffer from depression or psychosis, your symptoms may worsen while taking CIPRO. In rare cases, depression or psychosis can progress to suicidal thoughts, suicide attempts or suicide. If such reactions occur, contact your doctor immediately.
- **Antidiabetic reactions** may occur, especially if you have diabetes, which may cause abnormalities in the blood sugar level below the normal value (hypoglycemia) or an increase in the level of sugar in the blood, above normal value (hyperglycemia) (see section 4: Possible side effects?). These blood sugar abnormalities may occur while taking antibiotics, including with ciprofloxacin. If you have diabetes, you may need an anti-diabetic medicine that lowers blood sugar levels (eg: gliclazide) or insulin. There have been reports of loss of consciousness due to a severe drop in blood sugar levels (hypoglycemic coma). If you have diabetes, your blood sugar levels should be closely monitored.
- **Diarrhea** may occur while taking antibiotics, including with CIPRO, and even several weeks after stopping treatment. If the diarrhea becomes severe or persists, or if you notice blood or mucus in your stool, stop taking CIPRO immediately, and contact your doctor immediately, as your life may be in danger. Do not take medicines intended to stop diarrhea without consulting your doctor.
- If your eyesight deteriorates or you experience any eye effects, see an ophthalmologist immediately.
- Your skin becomes **more sensitive to the sun and to ultraviolet (UV) rays** when you take CIPRO. Avoid prolonged exposure to the sun or artificial UV rays such as those in tanning booths.
- Tell the doctor or laboratory staff that you are taking CIPRO if you need to have **blood or urine** test.
- **If you can have kidney problems**, tell your doctor as the dose of CIPRO may need to be adjusted.
- **If you can cause liver damage**, if you notice any symptoms such as loss of appetite, jaundice (yellowing of the skin and darkening of the whites of the eyes), or if you experience darkening of your stool immediately.
- CIPRO may cause a decrease in white blood cells in your blood and **lower your resistance to infection**. If you have an infection with symptoms such as fever and a significant alteration of your general condition, or fever with blood infection symptoms such as pain in the throat / pharynx / mouth or urinary problems you should immediately consult your doctor. In addition, patients with diabetes receiving concomitant treatment with certain white blood cells (granulocytosis). It is important to tell your doctor that you are taking this medicine.

Other medicines and CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablets

- If you take or are about to take any other medicines, tell your doctor or pharmacist immediately.
- **Do not take CIPRO together with tizanidine** as this may cause side effects such as low blood pressure and drowsiness (see section 2: Never take CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablet).
- The following medicines are known to interact with CIPRO. Taking CIPRO along with these medicines could affect the therapeutic effects of these products, and increase the probability of occurrence of side effects.

Tell your doctor if you are taking:

- anti-vitamin K (for example : warfarin, acenocoumarol, phenprocoumon or flutidione) or other oral anticoagulants (used to thin the blood)
- probenecid (used to treat gout)
- methotrexate (used in certain type of cancer, psoriasis, rheumatoid arthritis)
- theophylline (used in respiratory problems)
- tizanidine (used for muscle spasticity problems associated with multiple sclerosis)
- olanzapine (an antipsychotic)
- clozapine (used in certain psychiatric illnesses)
- ropinirole (used in Parkinson's disease)
- phenytoin (used in epilepsy)
- metoclopramide (used in nausea and vomiting)
- ciclosporin (used in skin diseases, rheumatoid arthritis, and organ transplants)
- other medicines that can affect your heart rate, especially recently taken or might take your antiarrhythmics (for example, quinidine, hydroquinidine, disopyramide, amiodarone, sotalol, dofetilide, ibutilide), tricyclic antidepressants, certain antibiotics (which belong to the macrolide family), certain antipsychotics
- zolpidem (used in sleep disorders).

CIPRO may increase the level of the following medicines in your blood:

- pentoxifylline (used in circulation disorders)
- caffeine
- duloxetine (used for depression, diabetes-related nerve damage or urinary incontinence)
- lidocaine (used in heart disease or for anesthetic use)
- sildenafile (for example, in erectile dysfunction)
- agomelatine (used in depression).

Some medicines reduce the effect of CIPRO. Tell your doctor if you are taking or plan to take:

- anti-acids
- omeprazole
- mineral supplements
- bicarbonates
- a polymeric phosphate buffer (e.g. sevelamer or lanthanum carbonate)
- calcium-containing medicines or supplements, magnesium, aluminum or iron.

If it is essential for you to take these medicines, take CIPRO at least two hours before or four hours after these medicines.

CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablet with food or drinks

If you take CIPRO without food, do not consume dairy products (eg, milk or yogurt) or calcium fortified drinks while taking ciprofloxacin tablets. Milk products may be done to look for a possible decrease in the level of certain white blood cells (granulocytosis). It is important to tell your doctor that you are taking this medicine.

Pregnancy and breastfeeding

If you are pregnant or breastfeeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

It is better to avoid using CIPRO during pregnancy.

Do not take CIPRO while breastfeeding because ciprofloxacin passes into breast milk and may harm the health of your baby.

Ask your doctor or pharmacist for advice before taking any medicine.

Driving and using machines

CIPRO may lower your level of alertness. Neurological adverse effects can occur. Therefore, make sure you know how you react to CIPRO before driving or operating machinery. Do not drink or take alcohol while taking CIPRO.

3. HOW TO TAKE CIPRO 500 mg AND CIPRO 750 mg, COATED TABLET

Always take this medicine exactly as your doctor or pharmacist has told you. Check with your doctor or pharmacist if in doubt.

Your doctor will tell you exactly how much CIPRO to take, how often and for how long. This will depend on the type of infection and your condition.

Tell your doctor if you have kidney problems as the dose of medicine to take may need to be adjusted.

Treatment usually lasts 5 to 21 days but may be longer in severe infection. Always take the dose recommended by your doctor. Check with your doctor or pharmacist if you are not sure how many CIPRO tablets to take or how to take them.

a. Swallow the tablets with plenty of drink. Do not chew the tablets because they have bad taste.

b. Try to take the tablets at around the same time each day.

c. You can take the tablets with or without food. Calcium in a meal does not seriously affect the effect of the medicine. However, **do not take CIPRO tablets with dairy products** such as milk or yogurt or fortified fruit juices (eg orange juice fortified with calcium).

Remember to drink plenty while taking this medicine.

If you take milk, do not take CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablet with you should:

- If you have taken more than the prescribed dose, consult your doctor immediately. If possible, take any leftover tablets or the box with you to show the doctor.

If you forget to take CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablet:

- Take the missed dose as soon as possible, then continue treatment as normal. However, if it is almost time for the next dose, skip the missed dose and continue treatment as normal. Do not take a double dose to make up for the dose you forgot to take. Make sure you stay with your treatment until the end.

- **If it is important that you follow the treatment until the end**, even if you start feeling better after a few days, if you stop taking this medicine too soon, your infection may not be completely cured and the symptoms of the infection may come back or get worse. You could also develop bacterial resistance to this antibiotic.

- If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist for more information.

4. POSSIBLE SIDE EFFECTS?

List all medicines; this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

The most serious side effects that you may recognize on your own are listed in the section below.

Stop taking CIPRO and contact your doctor immediately to consider another antibiotic treatment, if you notice any of the serious side effects listed below:

Rare side effects (may affect up to 1 in 100 people)

Seizures (see section 2: Warnings and precautions)

Very rare side effects (may affect up to 1 in 10 000 people)

- severe and sudden chest reactions manifested by symptoms such as tightness in the chest, dizziness, feeling unwell or weak, or dizziness when standing up (anaphylactic reaction, anaphylactic shock) (see section 2: Warnings and precautions)

- muscle weakness, inflammation of the tendons which can lead to ruptured tendons, especially the large tendon at the back of the ankle (Achilles tendon) (see section 2: Warnings and precautions)

- severe rash that can be life threatening, usually appearing as blisters or ulcers in the mouth, throat, nose, eyes and other mucous membranes such as the genitals, and may progress to the appearance of blisters or peeling of the skin all over the body (Stevens-Johnson syndrome, Lyell syndrome)

Not known frequency (frequency cannot be estimated from the available data)

- unusual sensations of pain, burning, tingling, numbness or muscle weakness in the extremities (neuropathy) (see section 2: Warnings and precautions)

- side effects that caused by inflammation of internal organs, blood abnormalities and systemic disease (drug hypersensitivity syndrome with eosinophilia and systemic symptoms called EREX syndrome [Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptom], P.E.A.G : Acute Generalized Exanthematous Pustulosis)

Other side effects, which have been observed during treatment with CIPRO are listed below, depending on the indication and dose:

Common side effects (may affect up to 1 in 10 people)

- nausea, diarrhea

- pain in the joints and inflammation of the joints in children.

- pain in the joints in adults

- fungal superinfection (caused by fungi)

- high level of a type of white blood cell (eosinophils)

- decreased appetite

- hyperactivity, restlessness

- headache, dizziness, sleep disturbance, taste disturbance

- vomiting, abdominal pain, digestive problems such as stomach problems (indigestion / heartburn) or gas

- increase in the amount of certain substances in the blood (transaminases and / or bilirubin)

- rash, itching, hives

- impaired kidney function

- pain in muscles and bones, feeling generally tired (asthenia), fever

- an increase in the level of a substance in the blood (alkaline phosphatase).

- muscle pain, joint inflammation, increased muscle tone and cramps

- inflammation of the intestines (colitis) associated with the use of antibiotics (which can be fatal in very rare cases) (see section 2: Warnings and precautions)

- change in the number of white blood cells or red blood cells (leukopenia, leukocytosis, neutropenia, anemia), increase or decrease in the amount of factors in the blood used for blood clotting (platelets)

- allergic reaction, swelling (edema) or rapid swelling of the skin and mucous membranes (angioedema) (see section 2: Warnings and precautions)

- increased blood sugar level (hyperglycemia)

- decrease in blood sugar level (hypoglycemia) (see section 2: Warnings and precautions)

- confusion, disorientation, anxiety reactions, strange dreams, depression (which can lead to suicidal thoughts, suicide attempts or suicide) (see section 2: Warnings and precautions)

- hallucinations

- tingling, unusual sensitivity to sensory stimuli, decreased sensitivity of the skin, tremors, dizziness

- vision disturbances, including double vision (see section 2: Warnings and precautions)

- ringing in the ears, disturbance or loss of hearing

- rapid heart rate (tachycardia)

- dilation of blood vessels (vasodilation), drop in blood pressure, fainting

- shortness of breath, including asthmatic symptoms

- liver problems, jaundice (cholestatic jaundice), hepatitis

- light sensitivity (see section 2: Warnings and precautions)

- kidney failure, blood or crystals in the urine, inflammation of the urinary tract

- water retention, excessive sweating

- increase in the concentration of an enzyme from the pancreas (amylase).

Very rare side effects (may affect up to 1 in 10 000 people)

- special type of low number of red blood cells in the blood (hemolytic anemia), very severe drop in the number of red blood cells (leukocytosis) (see section 2: Warnings and precautions)

- low number of red blood cells, white blood cells and platelets (pancytopenia) which can be fatal, depletion of the bone marrow of blood cells (myelosuppression) which can also be fatal.

- allergic reaction called a serum sickness-like reaction (see section 2: Warnings and precautions)

- psychomotor coordination disorders which may lead to suicidal thoughts, suicide attempts or suicide) (see section 2: Warnings and precautions)

- migraine, coordination disorders, unsteady gait (gait disturbance), smell disturbances (olfactory dysfunction), pressure on the brain (intracranial hypertension and cerebral pseudotumor)

- disorders of color vision

- inflammation of the lining of blood vessels (vasculitis)

- inflammation of the pancreas (pancreatitis)

- acute and chronic hepatitis (hepatic necrosis) very rarely leading to life-threatening liver failure (see section 2: Warnings and precautions)

- small bleeding in the form of red dots under the skin (petechiae), various rashes

- worsening of symptoms of myasthenia gravis (see section 2: Warnings and precautions)

- **Not known frequency** (frequency cannot be estimated from the available data)

- syndrome associated with reduced water excretion and low sodium levels (SIADH)

- feeling very excited (mania) or feeling very optimistic with hyperactivity (hypomania)

- unusually fast heart rate, life-threatening irregular heartbeat, altered heart beat (called "prolongation of the QT interval" seen on an ECG, recording of the electrical tracing of the heart)

- changes in blood clotting (in patients treated with vitamin K antagonists).

Reporting Side Effects

If you get any side effects talk to your doctor or pharmacist. This also applies to any side effects not listed in this leaflet. You can also report side effects directly via the national reporting system.

By reporting side effects, you can help provide more information on the safety of this medicine.

6. COMMENT CONCERNING CIPRO 500 mg AND CIPRO 750 mg, COATED TABLET

Keep this medicine out of the sight and reach of children.

Do not use this medicine after the expiry date which is stated on the blister and on the carton after "EXP". The expiration date refers to the last day of that month.

Keep away from heat, especially away from direct sunlight.

Do not throw away any medicine via wastewater or household waste. Ask your pharmacist to throw away any medicines you no longer use. These measures will help protect the environment.

7. CONTENT OF THE PACKAGING AND OTHER INFORMATION

What CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablet contains

For CIPRO 500mg

- the active substance is: Ciprofloxacin.

Each coated tablet contains 500 mg of ciprofloxacin (as hydrochloride) For CIPRO 750mg

- the active substance is: Ciprofloxacin.

Each coated tablet contains 750 mg of ciprofloxacin (as hydrochloride).

Other components are: Sodium Carboxymethyl Starch, Microcrystalline Cellulose, Opadry II HP White, Magnesium Stearate

What does CIPRO 500 mg and CIPRO 750 mg, coated tablet look like and content of the outer packaging

This medication is in the form of a coated tablet in PVC / Alu blisters in boxes of 14.

Supply and prescription condition: List I/ Table A

AMM No.:

CIPRO 500 mg: 9233293

CIPRO 750 mg: 9233294

Marketing authorization holder and manufacturer

Les Laboratoires Médis

Road of Tunis - KM 7 - BP 206 8000 Nabeul - Tunisia

Tel: +216 72 235 000 Fax: +216 72 235 016

E-mail: contact@labomedis.com

This leaflet was last reviewed: 01/2022

LES LABORATOIRES Médis, S.A.

Route de Tunis - BP 206 - 8000 Nabeul - Tunisia

This is a medicine

- A medicine is a product but not like any other product.

- A medicine is a product that affects your health if it's not used properly : it can be health threatening.

- Strictly adhere to the prescription of your Doctor and the use instructions prescribed, follow your pharmacist advice.

- Your doctor and your pharmacist know the medicine, its use and side effect.

- Don't stop the use of the treatment on your own during the prescribed time.

- Don't retake. Don't increase the doses without doctor's advice.

Keep the medicines out of reach of children

Board of health education:

WHAT TO KNOW ABOUT ANTIBIOTICS?

Antibiotics are used to fight infections caused by bacteria. They are not effective against infections caused by viruses.

Also, your doctor has chosen to prescribe this antibiotic because it is right for you and your current illness. Bacteria have the ability to survive or reproduce despite the action of an antibiotic. This phenomenon is called resistance: it makes certain antibiotics treatments inactive.

Resistance grows through overuse or inappropriate use of antibiotics.

You risk promoting the appearance of resistant bacteria and therefore delaying your recovery or make this medication inactive, if you do not follow:

- the dose to take,

- the moment of taking,

- and the duration of treatment.

Consequently, to preserve the effectiveness of this medicine:

1- Only use an antibiotic when your doctor tells you to.

2- Strictly follow your prescription.

3- Do not use again an antibiotic without a doctor's prescription even if you think you are fighting a disease that appears to be similar.

4- Never give an antibiotic to another person, it may not be suitable for their illness.

5- Once your treatment is finished, return to your pharmacist all opened boxes for a correct and appropriate destruction of this medicine.