

FUCIDANE GL[®]

Acide Fusidique

250 mg / 5ml

1- Identification du médicament :

Composition :

Acide fusidique 250mg/5ml

Excipients : acide citrique monohydraté, phosphate disodique dihydraté, hydroxyéthylcellulose, méthylcellulose, essence de banane, glucose liquide, acésulfame de potassium, arôme orange sec, benzoate de sodium, sorbitol, eau purifiée.

excipient à effet notable: sodium, sorbitol, glucose, saccharose

Forme pharmaceutique : suspension buvable

2- Indication thérapeutique : ce médicament est indiqué dans le traitement des infections staphylococciques notamment dans leurs localisations cutanées, osseuses et articulaires.

3- Contre indications : à ne pas prendre si

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés (voir rubrique excipients).
- Traitement concomitant par statines : inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase (voir rubrique 4 et 5).

4- Mise en garde spéciales et précautions d'emploi :

Ce médicament ne doit pas être pris en même temps qu'un médicament diminuant le taux de cholestérol dans le sang de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase) en raison du risque majoré d'effets indésirables musculaires. Dans de rares cas, ces problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins potentiellement fatales.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement votre médecin.

Si vous présentez une éruption cutanée sévère associée à d'autres effets généraux (comme de la fièvre ou de la fatigue) ou en cas d'apparition de cloques sur la peau, de plaies dans la bouche, ou d'une inflammation des yeux, contacter immédiatement votre médecin car ces effets peuvent mettre votre vie en danger.

L'utilisation de ce médicament peut nécessiter une surveillance médicale en particulier chez le nourrisson ou en cas de maladie du foie. En cas d'apparition de jaunisse, prévenez immédiatement un médecin.

Ce médicament contient du sodium.

Ce médicament contient 1,6 mg de sodium par ml de suspension.

A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium .

Ce médicament contient 1,25 g de glucose liquide pour une cuillère-mesure de 5 ml dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète . Si vous êtes traité contre le VIH ou virus de l'immunodéficience humaine, vous devez prévenir votre médecin avant de commencer le traitement par FUCIDANE.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose , un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase / isomaltase.

Ce médicament peut être nocif pour les dents lorsqu'il est pris de manière prolongée (par exemple 2 semaines ou plus).

5- Interactions médicamenteuses :

En raison du risque accru de problèmes musculaires, ce médicament ne doit pas être pris en même temps que les médicaments diminuant le taux de cholestérol de la famille des statines (encore appelés inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase), notamment atorvastatine, fluvastatine, pravasstatine, rosuvastatine, simvastatine.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

6- Posologie et voie d'administration :

40 à 60 mg/kg/jour, en fonction de la gravité de l'infection staphylococcique traitée, à répartir en 2 à 3 prises par jour Une cuillère-mesure de 5ml contient 250 mg d'acide fusidique (suspension enfant).

Mode d'administration :

Voie orale . Bien agiter le flacon avant chaque utilisation

7- Effets indésirables :

COMME TOUT PRODUIT ACTIF ,CE MEDICAEMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

- Troubles digestifs: Vomissement , diarrhée, douleurs abdominales.
 - Fatigue, perte de force et d'énergie.
 - Quantité excessive de bilirubine dans le sang : avec ou sans jaunisse, avec ou sans modification des enzymes du foie.
- Manifestations hématologiques : diminution de la quantité de certains éléments du sang.
- Manifestations musculo-squelettiques et systémiques : faiblesse musculaire et douleurs musculaires potentiellement graves.

8- SURDOSAGE :

possibilité d'avoir des troubles gastro-intestinaux. Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

- Eruptions cutanées de divers types.
- Réactions allergique exceptionnellement grave.

9- CONSERVATION :

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Médicament enregistré n° : 065/13N 180/18

LISTE I

Fabriquant, Conditionneur et détenteur de la DE :
GENERICLAB zone industrielle, voie: C -BP : 73
Rouiba - Alger- Algérie.

Date de révision de la notice : Décembre 2018

