

ORITAXIM

injections de céfotaxime 1000 mg

COMPOSITION

Chaque flacon contient de Cefotaxime sodium/USP équivalent à céfotaxime 1000mg
Présentation

Chaque boîte contient un flacon d'ORITAXIM 1000mg équivalent à céfotaxime sodique 1000mg et l'eau stérile de 10ml pour injection USP

Usage IV/IM

Famille médicamenteuse

CEPHALOSPORINE

Classe thérapeutique

INFECTIOLOGIE-PARASITOLOGIE

Laboratoire

ORISON PHARMACEUTICALS

Informations

Le céfotaxime est un antibiotique bactéricide de synthèse de la classe des céphalosporines de troisième génération appartenant à des bêta-lactamines.

Indication

-Infections des voies respiratoires inférieures

-Infections des voies urinaires

-Infections de la peau

-Infections gynécologiques

-Infections du système nerveux central

Posologie

-Adultes : 3g /jour en moyenne pouvant être portée jusqu'à 12g selon la sévérité de l'infection

-Enfants, Nourrissons et nouveau-nés: 50mg / kg / jour en moyenne à répartir en trois injections par voie IV, posologie pouvant être portée jusqu'à 200mg/kg /jour selon la sévérité de l'infection

-Prématurés : 50mg / kg / jour en deux injections IV , cette posologie pouvant être portée à 100mg/kg /jour dans les cas d'infections sévères

Mode d'emploi

Reconstituer avec 10ml d'eau stérile sans pyrogène pour les injections USP fournie avec ce pack. Prélever le 10ml d'eau stérile pour les injections une seule fois et jetez l'ampoule. La solution reconstituée doit être utilisée immédiatement et ne doit pas être conservée

Contre-indications

-Allergie au céfotaxime sodique, aux céphalosporines ou aux antibiotiques du groupe pénicilline

Effets secondaires

-Réaction anaphylactiques, (angioedème, bronchospasme, choc anaphylactique ...) peuvent survenir rarement

-Rash

-Prurit

-Urticaire

-Diarrhée

-Collites pseudomembraneuses,

-Manifestations hématologiques : éosinophilie, neutropénie, thrombopénie réversibles à l'arrêt du traitement.

-Manifestations hépatiques : élévation transitoire des transaminases (ASAT, ALAT) et des phosphatases alcalines.

-Néphrotoxicité

Interactions médicamenteuses :

-Antibiotiques potentiellement néphrotoxiques

Informations complémentaires

Si après dissolution, un flacon présente des particules, ne l'injecter pas, retourner le pour un remplacement

Oritaxim 1g doit être conservé à une température inférieure à 25°C

Ce médicament ne doit pas être laissé à la portée des enfants.

- Un Produit de :

Orison Pharmaceuticals

ISO 22800: 2003 La compagnie certifiée

Trilokpur Route, Le village Rampur Jattan,

Kala-Amb-173 030, Dist. Sirmour (H.P.)

-