

OXACIL® 1g

Oxacilline 1g/flacon
Poudre pour préparation injectable I.V.

FORME ET PRÉSENTATION :

Poudre pour préparation injectable IV à 1 g.
Boîte de 25 flacons en verre (sans solvant).
Boîte de 1 flacon en verre + 1 ampoule de solvant E.P.P.I 5 ml.

COMPOSITION :

- Oxacur un flacon de poudre
Oxacilline.....1 g
(Sous forme d'oxacilline sodique)
Excipient : phosphate disodique.
- Pour une ampoule de solvant
Eau pour préparations injectables.....5 ml

• Excipient à effet notoire : Sodium
CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE :
Pénicillines résistantes aux bêtalactamases.

Ce médicament contient de l'oxacilline comme substance active, qui appartient à la famille des bêta-lactamines du groupe des pénicillines M. Ce médicament agit en tuant les bactéries responsables des infections. Ce médicament est actif uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

INDICATIONS :

- Ce médicament est indiqué chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :
• En traitement curatif :
- des infections à staphylocoques sensibles :
Respiratoires ; ORL ; Rénales et uro-génitales ; neuro-méningées ; ostéo-articulaires ; endocardiques.
- des infections cutanées dues aux staphylocoques et/ou aux streptocoques sensibles.
- En traitement préventif :
- En prophylaxie des infections postopératoires en neurochirurgie : mise en place d'une dérivation interne du LCR
Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'oxacilline, aux autres antibiotiques de la famille des bêta-lactamines (pénicillines et céphalosporines) ou à l'un des excipients mentionnés.
- Administration par voie sous-conjonctivale.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Mises en garde :
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser OXACIL®.
- Toute manifestation allergique (éruptions cutanées, démangeaisons, ...) apparaissant en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur (même avec une autre famille d'antibiotique), une réaction allergique est apparue : urticaire ou autres éruptions cutanées, démangeaisons, brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique (œdème de Quincke) (voir rubrique « EFFETS INDÉSIRABLES »).
- Une diarrhée peut se produire lors de la prise d'antibiotiques, même plusieurs semaines après la fin du traitement. Si la diarrhée devient sévère ou persiste, ou si vous remarquez la présence de sang ou de mucus dans vos selles, arrêtez immédiatement de prendre le médicament, car votre vie pourrait être mise en danger. Ne prenez pas de médicaments destinés à bloquer ou ralentir le transit intestinal et contactez votre médecin (voir rubrique « EFFETS INDÉSIRABLES »).

- Prévenez votre médecin en cas d'insuffisance rénale ou d'insuffisance hépatique connue(s). Votre médecin peut être amené à surveiller régulièrement votre traitement par une prise de sang (dosage en oxacillinémie).
- L'administration de fortes doses d'antibiotique à base d'oxacilline chez l'insuffisant rénal ou chez les patients ayant eu par exemple des convulsions antérieurement, une épilepsie traitée ou des atteintes méningées, peut exceptionnellement entraîner des convulsions (voir rubrique « EFFETS INDÉSIRABLES »).
- Comme pour l'ensemble des antibiotiques appartenant à cette classe thérapeutique, l'administration de ce médicament, en particulier en cas de surdosage ou en cas de mauvaise adaptation de la dose chez les patients atteints d'un dysfonctionnement du rein, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant se traduire par une confusion, des troubles de la conscience, une crise convulsive ou encore des mouvements anormaux. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubriques « EFFETS INDÉSIRABLES » et « POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION »).
- L'administration de ce médicament sera prudente chez le nouveau-né. Ce médicament contient entre 60,1 mg et 63,3 mg de sodium (composant principal du sel de cuisine/table) par flacon de poudre, soit l'équivalent de 3 % à 3,16 % de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé de sodium pour un adulte.
- Sans objet.
- INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :
Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment le méthotrexate, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
- OXACIL® avec des aliments et des boissons : Sans objet.
- GROSSESSE ET ALLAITEMENT :
Grossesse : La sécurité d'emploi de l'oxacilline durant la grossesse n'a pas été établie. Néanmoins, son utilisation est possible si elle est clairement justifiée.
- Allaitement : Le passage des pénicillines dans le lait maternel est faible, et les quantités ingérées très inférieures aux doses thérapeutiques néonatales. En conséquence, des précautions doivent être prises lorsque l'oxacilline est administré à des femmes qui allaitent. Si le nouveau-né présente des troubles tels que diarrhée, éruption sur la peau, candidose (infection due à certains champignons microscopiques), avertissez immédiatement votre médecin qui vous conseillera sur la conduite à tenir car ces effets sur votre enfant sont peut-être dus à ce médicament.
- SI VOUS ETES ENCEINTE OU QUE VOUS ALLAITEZ, SI VOUS PENSEZ ETRE ENCEINTE OU PLANIFIEZ UNE GROSSESSE, DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT.
- CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :
Ce médicament peut avoir une influence importante sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines notamment du fait de la survenue possible d'encéphalopathie (voir rubriques «EFFETS INDÉSIRABLES» et «POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION»).
- EFFETS INDÉSIRABLES :
Comme tous les médicaments, OXACIL® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.
- Réactions allergiques
Démangeaisons, urticaire, gêne respiratoire, œdème de Quincke (variété d'urticaire avec brusque infiltration de liquide au niveau de la face et du cou), exceptionnellement choc allergique (difficulté à respirer, chute de la tension artérielle, pouls rapide), augmentation de certains globules blancs

- dans le sang (éosinophilie) (voir rubrique « MISES EN GARDE et PRECAUTIONS D'EMPLOI»).
- Peau
Eruptions cutanées. Exceptionnellement éruption avec bulles ou pustules.
- Système gastro-intestinal
Nausées, vomissements, diarrhées, inflammation de la bouche, coloration noire de la langue, colite pseudo-membraneuse (maladie de l'intestin avec diarrhée et douleurs au ventre) (voir rubrique « MISES EN GARDE et PRECAUTIONS D'EMPLOI»).
- Foie
Elévation de certaines enzymes du foie (transaminases, phosphatases alcalines), exceptionnellement hépatite (inflammation du foie) avec jaunisse (jaunissement du blanc des yeux ou de la peau).
- Système nerveux
Troubles neurologiques à type de troubles de la conscience, confusion, mouvements anormaux, contractions musculaires involontaires, crises convulsives, rapportés après l'administration de fortes doses d'antibiotique à base d'oxacilline en particulier en cas de dysfonctionnement des reins.
- Reins
Maladie des reins (néphropathies interstitielles aiguës, tubulopathies).
- Système sanguin et lymphatique
Quantité insuffisante du nombre de globules rouges (anémie) ou de certains globules blancs (leucopénie) ou de cellules présentes dans le sang servant à la coagulation sanguine (plaquettes) (thrombopénie) ; diminution très importante du nombre de certains globules blancs (agranulocytose) ; appauvrissement de la moelle osseuse en cellules sanguines. Ces modifications du bilan sanguin peuvent se traduire par une pâleur, une fatigue intense, une fièvre inexpliquée ou des saignements de nez ou des genoux.
- Effets indésirables généraux
Fièvre
SIGNALIZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET INDÉSIRABLE NON SOUHAITÉ ET GÉNANT MENTIONNÉ CI-DESSUS OU QUI N'EST PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.
- SURDOSAGE :
Des manifestations de surdosage, neuropsychiques, rénales et digestives ont été rapportées avec les pénicillines M. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.
- POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :
Posologie :
En traitement curatif :
Adulte : 8 à 12 g/jour, répartis en 4 à 6 administrations journalières.
Enfant : 100 à 200 mg/kg/jour, répartis en 4 à 6 administrations journalières, sans dépasser 12 g/jour
- En traitement préventif :
Prévention des infections postopératoires en chirurgie :
L'antibioprophylaxie doit être de courte durée, le plus souvent limitée à la période peropératoire, 24 h parfois, mais jamais plus de 48 h.
- 2 g IV à l'induction anesthésique,
- puis réinjection de 1 g IV toutes les 2 h en cas d'intervention prolongée.
La durée du traitement doit couvrir toute la durée de l'intervention jusqu'à la fermeture cutanée.
DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.
- Durée de traitement :
Pour être efficace, cet antibiotique doit être utilisé régulièrement aux doses prescrites et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura conseillé.
La disparition de la fièvre ou de tout autre symptôme ne signifie pas que vous soyez complètement guéri.

L'éventuelle impression de fatigue n'est pas due au traitement antibiotique mais à l'infection elle-même. Le fait de réduire ou de suspendre votre traitement serait sans effet sur cette impression et retarderait votre guérison.

Mode d'administration :
Voie intraveineuse - Perfusion
Chaque dose sera injectée dans votre circulation générale en perfusion lente dans une de vos veines.
Voir les instructions pour l'administration de ce médicament.

Si vous oubliez d'utiliser OXACIL® :
Le traitement doit être poursuivi normalement, sans tenir compte de la dose oubliée. N'utilisez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez d'utiliser OXACIL® :
Sans objet.

INCOMPATIBILITES :
Les aminoglycosides et les pénicillines sont physiquement et /ou chimiquement incompatibles, et peuvent s'inactiver mutuellement in vitro. Durant un traitement concomitant par une pénicilline résistante aux bêtalactamases et un d'aminoglycoside ces produits doivent être administrés séparément et leur mélange évité, les pénicillines pouvant inactiver les aminoglycosides et donner des concentrations sériques d'aminoglycoside faussement diminuées.

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments.

CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION :

- Avant reconstitution : Pas de précautions particulières de conservation.
- Après reconstitution :
Utiliser immédiatement après reconstitution avec le solvant : Eau pour préparations injectables.
Après mise en solution : le produit est stable à la température ambiante pendant 4 heures dans les solutions glucosée et salée isotoniques.

TABLEAU A
Médicaments autorisés N° :
• 9093251 : OXACIL® 1g (boîte de 1 flacon de poudre et 1 ampoule solvant)
• 9093252H : OXACIL® 1g (boîte de 25 flacons de poudre, sans solvant)

CECI EST UN MÉDICAMENT

- Ceci est un produit qui affecte la santé et le non-respect du mode d'administration vous met en danger.
- Suivez attentivement la prescription du médecin, le mode d'emploi et les conseils du pharmacien.
- Le médecin et le pharmacien sont les experts du médicament et savent ses bénéfices et ses risques.
- N'arrêtez pas la prise du traitement de votre propre initiative.
- Ne renouvelez pas l'approvisionnement en ce médicament sans revenir au médecin.
- Ne laissez pas les médicaments à la portée des enfants.

CONSEIL DES MINISTRES ARABES DE LA SANTE



Titulaire/Exploitant/Fabricant

UNIMED

Z.I. Kalâa Kébira - BP : 38 - 4060 TUNISIE

Tél. : (+ 216) 70 029 501

Fax : (+216) 73 342 472

Site Web : www.unimed.com.tn

Edition : 03

Date : 05 / 2025

140XA101

أوكساسيل® 1 غ

أوكساسيلين 1غ/قارورة

مسحوق لمستحضر للحقن داخل الوريد

الشكل :

مسحوق للحقن داخل الوريد 1 غ.

علبة تحتوي على 25 قارورة زجاجية من المسحوق (بدون محلول).

علبة تحتوي على قارورة زجاجية من المسحوق و وحدة من المحلول ماء للحقن

ذات 5 مل.

التركيبية :

• **لقارورة من المسحوق :**

أوكساسيلين.....

(في شكل أوكساسيلين الصوديوم).

سواغات : فوسفات ثنائي الصوديوم.

• **لقارورة من المحلول :**

ماء للحقن.....

• **سواغ ذو أثر ملحوظ :** الصوديوم

كمية الصوديوم 55 مع لكل قارورة ذات 1غ.

الصفـف العلاجي : البنسلين المقاروم للبيتاكتاماز.

يحتوي هذا الدواء على الأوكساسيلين كمادة فعالة، والتي تنتمي إلى عائلة البيتالاكтам من مجموعة البنسلين M.

يعمل هذا الدواء عن طريق قتل البكتيريا المسؤولة عن العدوى. هذا الدواء فعال فقط على ذرية محددة من البكتيريا.

دواعي الاستعمال :

يوصف هذا الدواء للبالغين والأطفال لعلاج الالتهابات التالية :

- **كـمـلاج شافـي :**
- علاج التعفنات بالمكورات العنقودية الحساسة ;
- تغنّفات الجهاز التنفسي، تغنّفات الأنف والأذن والحنجرة، تغنّفات الكلى والجهاز البولي التناسلي، تغنّفات عصبية سحائية، تغنّفات العظام، التهاب شغاف القلب.
- علاج التعفنات الجلدية التي تسببها المكورات العنقودية و / أو العقديات؛
- **كـمـلاج وقائـي :**
- الوقاية من التهابات ما بعد الجراحة في جراحة المخ والأعصاب ؛ وإقامة مجرى داخلي من السائل الدماغي الشوكي
- يجب الأخذ بعين الاعتبار التوصيات الرسمية المتعلقة بالاستعمال الصحيح لمضادات الجراثيم.
- موانع الاستعمال :**
- فرط الحساسية تجاه الأوكساسيلين أو المضادات الحيوية الأخرى بيتاالاكتام (البنسلين والسيفالوسبورين) أو أي من السواغات المدرجة.
- الحقن تحت الملتحمة.
- التحذيرات واحتياطات الاستعمال :**

تحدث إلى طبيبك أو الصيدلاني قبل استعمال أوكساسيل®

- يجب إبلاغ طبيبك على الفور بأي رد فعل أرجي (طفح جلدي أو حكة أو غير ذلك) يحدث أثناء العلاج.

- قبل تناول هذا العلاج، أخبر طبيبك إذا كان لديك رد فعل أرجي تجاه علاج

سابق بالمضادات الحيوية (حتى مع عائلة أخرى من المضادات الحيوية) :

الطفح الجلدي أو طفح جلدي آخر، والحكة، والتورم المفاجئ في الوجه والرقبة

من أصل أرجي (وذمة وعائية) (انظر التأثيرات غير مرغوب فيها)

- قد يحدث الإسهال عند تناول المضادات الحيوية، حتى بعد عدة أسابيع من انتهاء العلاج. إذا أصبح الإسهال شديدا أو استمر أو إذا لاحظت وجود دم أو

مخاط في البراز، ترقّف عن تناول الدواء فورا، لأن حياتك قد تكون في خطر.

لا تتناول أي أدوية تهدف إلى منع أو إبطاء العبور المعوي واتصل بطبيبك (انظر التأثيرات غير مرغوب فيها)

- أخبر طبيبك إذا كنت تعالي من قصور كلوي أو كبدي معروف. قد يحتاج طبيبك إلى مراقبة علاجك بانتظام عن طريق أخذ عينة دم (جرعة أوكساسيلين).

- قد يؤدي إعطاء جرعات عالية من مضادات أوكساسيلين الحيوية للمرضى

الذين يعانون من قصور في وظائف الكلى أو للمرضى الذين عانوا من تشنجات سابقة أو عولجوا من الصرع أو اضطرابات السحايا على سبيل المثال إلى حدوث تشنجات بشكل استثنائي. انظر التأثيرات غير مرغوب فيها.

- كما هو الحال مع جميع المضادات الحيوية في هذه الفئة العلاجية، قد يؤدي

تناول هذا الدواء، خاصة في حالة تناول جرعة زائدة أو إذا تم تعديل الجرعة بشكل غير صحيح لدى المرضى الذين يعانون من خلل في وظائف الكلى، إلى خطر الإصابة باعتلال الدماغ، مما قد يؤدي إلى الارتباك أو اضطرابات في الوعي أو نوبات تشنجية أو حركات غير طبيعية. إذا واجهت أيًا من هذه الأعراض، استشر طبيبك أو الصيدلاني على الفور ("التأثيرات غير مرغوب فيها ٢ و "الجرعات وطريقة الإستعمال")

- يجب إعطاء هذا الدواء بحذر للأطفال حديثي الولادة.

يحتوي هذا الدواء على ما بين 60.1 مع 63.3 مغ من الصوديوم (المكون الرئيسي لملح الطهي) لكل زجاجة من المسحوق، أي ما يعادل ما بين 3% و 3.16% من الحد الأقصى الموصى به من المدخول الغذائي اليومي من الصوديوم للبالغين.

الأطفال : لا ينطبق.

التفاعلات الدوائية و التفاعلات الأخرى :

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخرا أي أدوية أخرى، بما في ذلك الميثوتريكسات، بما في ذلك الأدوية التي تم الحصول عليها بدون وصفة طبية، فتحدث إلى طبيبك أو الصيدلاني.

أوكساسيل® مع الطعام والشراب : لا ينطبق.

الحمل و الإرضاع :

الحمل : لم يتم إثبات سلامة استعمال الأوكساسيلين أثناء الحمل. ومع ذلك، يمكن استعماله إذا كان هناك ما يبرر ذلك بوضوح.

الإرضاع : إن مرور البنسلين إلى حليب الثدي منخفض، والكميات التي يتم تناولها أقل بكثير من الجرعات العلاجية لحديثي الولادة. وبالتالي، يجب اتخاذ الاحتياطات اللازمة عند إعطاء الأوكساسيلين للنساء المرضعات.

إذا أصيب طفلك حديث الولادة بمشاكل مثل الإسهال أو الطفح الجلدي أو داء المبيضات (عدوى تسببها بعض الفطريات المجهرية)، أخبري طبيبك على الفور، والذي سيقدم لك النصيحة بشأن ما يجب القيام به، حيث أن هذه التأثيرات على طفلك قد تكون بسبب هذا الدواء.

إذا كنت حاملا أو مرضعة، أو تعتقدن أنك قد تكونين حاملا أو تخططين للحمل، استشري طبيبك أو الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء

السيّاقة و استعمال الآلات :

قد يكون لهذا الدواء تأثير كبير على القدرة على قيادة العربات واستعمال الآلات، خاصة بسبب احتمال حدوث اعتلال دماغي (التأثيرات غير مرغوب فيها والجرعات وطريقة الإستعمال).

التأثيرات غير مرغوب فيها :

مثل جميع الأدوية، من المحتمل أن يكون لهذا الدواء آثار غير مرغوب فيها، على الرغم من أنه لا يتعرض لها الجميع.

• **رد فعل أرجي**

حكة وشرى وصعوبة في التنفس وذئمة متحدثة (نوع من الشرى مع ارتشاح مفاجئ للسوائل في الوجه والرقبة)، وصدمة أرجية استثنائية (صعوبة في التنفس، وانخفاض في ضغط الدم، وسرعة النبض)، وكثرة اليوزينيات (انظر " التحذيرات واحتياطات الاستعمال ").

• **الجلد**

الطفح الجلدي. طفح جلدي استثنائي مع فقاعات أو بثرات.

• **اضطرابات الجهاز الهضمي :**

الغثيان والقيء والإسهال والتهاب الفم، وتغير لون اللسان إلى اللون الأسود، و التهاب القولون الغشائي الكاذب (مرض معوي مصحوب بإسهال وآلام في المعدة) (انظر "التحذيرات و احتياطات الاستعمال ")

• **الكبد**

زيادة نادرة ومعتدلة في الترانساميناسات (ALAT، ASAT)، ووصفة استثنائية التهاب كبدي يرقاني.

• **الجهاز العصبي**

الاضطرابات العصبية مثل اضطرابات الوعي والارتباك والحركات غير الطبيعية والتقلصات العضلية اللاارادية والنوبات التشنجية التي يتم الإبلاغ عنها بعد تناول جرعات عالية من المضادات الحيوية التي تحتوي على الأوكساسيلين، خاصة في حالات الخلل الوظيفي في الكلى.

• **الكلى**

مرض الكلى (اعتلال الكلية الخلالي الحاد، اعتلال الأنابيب).

• **الدم والجهاز اللمفاوي**

نقص عدد خلايا الدم الحمراء (فقر الدم) أو بعض خلايا الدم البيضاء (قلة الكريات البيضاء) أو الخلايا الموجودة في الدم المستعملة في تخثر الدم (الصفائح الدموية) (نقص الصفائح)؛ انخفاض كبير جدا في عدد بعض خلايا الدم البيضاء (ندرة المحببات)؛ استنزاف خلايا الدم في نخاع العظم. قد تظهر هذه التغيرات في توازن الدم من خلال الشحوب أو التعب الشديد أو الحمى غير المبررة أو نزيف من الأنف أو اللثة.

• **التأثيرات غير المرغوب فيها العامة**

الحمى

يجب إعلام الطبيب أو الصيدلاني في حالة ظهور تأثيرات أخرى غير مرغوب فيها ومقلقة غير مذكورة في هذه النشرة.

تجاوز الجرعة :

تم الإبلاغ عن مظاهر عصبية وكلوية وهضمية نتيجة جرعة زائدة من البنسلين M.

إذا شعرت بأي من هذه الأعراض، استشر طبيبك أو الصيدلاني على الفور.

المقادير و طريقة الإستعمال :

المقادير :

كـمـلاج شافـي :

للبنـالغين : من 8 إلى 12 غ/يوـمـيا، مقسمة إلى 4 إلى 6 جرعات يوميا.

الأطفال : من 100 إلى 200 مغ/كغ/يوـمـيا، مقسمة إلى 4 إلى 6 جرعات يوميا، على ألا تتجاوز 12 غ/يوـم.

كـمـلاج وقائـي

الوقاية من العدوى بعد الجراحة في : يجب أن يكون العلاج الوقائي بالمضادات الحيوية قصير المدى، وعادة ما يقتصر على فترة العمليات، في بعض الأحيان 24 ساعة، ولكن لا تتجاوز أبدا 48 ساعة.

- 2 غ عبر الوريد عند التخدير،

- ثم إعادة حقن 1 غ عبر الوريد كل ساعتين في حالة التدخل الجراحي لفترات طويلة.

يجب أن تغطي مدة العلاج كامل مدة الإجراء حتى يتم التئام الجرح.

في جميع الحالات، يجب الالتزام بدقة بوصفة الطبيب.

مدة العلاج :

لكي يكون هذا المضاد الحيوي فعالا، يجب استعمال هذا المضاد الحيوي بانتظام بالجرعات الموصوفة والمدة التي ينصح بها الطبيب.

لا يعني اختفاء الحمى أو أي أعراض أخرى أنك شفيت تماما.

أي شعور بالتعب ليس بسبب العلاج بالمضاد الحيوي بل بسبب العدوى نفسها. إن تقليل العلاج أو تعليقه لن يكون له أي تأثير على هذا الشعور وسيؤخر تعافيك.

طريقة الاستعمال :

حقن داخل الوريد - إرواء

سيتم حقن كل جرعة في دورتك الدموية الجهازية كأرواء بطيء في أحد الأوردة.

إذا تمسيت استعمال أوكساسيل® :

يجب مواصلة العلاج كالمعتاد، بغض النظر عن الجرعة الفائتة. لا تستعمل جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة التي فاتتك.

إذا توقفت عن استعمال أوكساسيل® :

لا شيء.

عدم انتطابق :

الأمينوغليكوزيدات الأمينوغليكوزيدات والبنسلين غير متوافقين فيزيائيا و/أو كيميائيا وقد يعطل كل منهما الآخر في المختبر. أثناء المعالجة المتزامنة مع البنسلين المقاروم للبيتاكتاماز والبنسلين المقاروم للأمينوغليكوزيد يجب إعطاء هذه المنتجات بشكل منفصل وتجنب خلطها، حيث أن البنسلين قد يعطل الأمينوغليكوزيدات ويعطي تركيزات أمينوغليكوزيد في المصل بشكل خاطئ.

في غياب دراسات التوافق، يجب عدم خلط هذا المنتج الطبي مع المنتجات الطبية الأخرى.

الحفظ :

• **قبل إعادة التكوين :**

لا توجد احتياطات خاصة بالحفظ.

• **بعد إعادة التكوين :**

استعمل على الفور بعد المزج مع المذيب : ماء للحقن.

بعد التحضير : يكون الدواء ثابتا في درجة حرارة الغرفة لمدة 4 ساعات في المحاليل الجلوكوزية و الملحية متساوية التركيز.

جدول أ

التأشيرة :

• 909325I : أوكساسيل® 1 (علبة تحتوي على قارورة من المسحوق و وحدة المذيب).

• 9093252H : أوكساسيل® 1 غ (علبة تحتوي على 25 قارورة من المسحوق، بدون مذيب).

إن هذا دواء
- هذا مستحضر يؤثر على صحتك واستعماله خلافا للتعليمات يعرضك للخطر. - اتبع بدقة وصفة الطبيب وطريقة الاستعمال المنصوص عليها وتعليمات الصيدلاني الذي صرفه لك. - الطبيب و الصيدلاني هما الخبيران بالدواء و نفعه و ضرره. - لا تقطع مدة العلاج المحددة لك من تلقاء نفسك. - لا تكرر صرف الدواء بدون استشارة الطبيب. - لا تترك الأدوية في متناول الأطفال.
مجلس وزراء الصحة العرب

صاحب التسجيل/المشغل/المصنّع



يونيماد

المنطقة الصناعية الفلعة الكبرى

ص ب: 38 - 4060 تونس

الهاتف : 70 029 501 (216+)

الفاكس : 73 342 472 (216+)

موقع الواب : www.unimed.com.tn

نشرة : 03

تاريخ : 05 / 2025

140XA101

Titre :	Notice OXACIL® 1g
Version :	03
Date de réalisation :	29/05/2025
Dimension	250 x 155 mm
Destination (Pays....) :	TUNISIE

