

INFORMATION SUR LE MÉDICAMENT : INFORMATION POUR LES PATIENTS

Metronidazol-ratiopharm® 400 mg Comprimés

Metronidazol

Lisez l'intégralité de la notice attentivement avant de commencer le traitement de ce médicament car , car elle contient des informations importantes.

- Conservez la notice . Peut-être souhaitez vous la relire plus tard ..
- avez d'autres questions avoir, appliquer vous vous à votre médecin ou pharmacien.
- Ce médicament a été prescrit personnellement pour vous. Ne le donnez pas à des tiers continuer. Il peut autres personnes nuire, même si ces ont les mêmes symptômes que vous. Si vous
- effets secondaires remarquez ,, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Cela s'applique également aux effets secondaires , qui ne sont pas mentionnés dans cette notice indiquée Notice d'emballage indiqué Voir. 4. Section 4.

Ce qui est dans cette notice indiqué

1. Qu'est-ce que c'est Metronidazol-ratiopharm® et pourquoi est-il utilisé ? Que
2. devriez-vous faire avant de prendre le médicament de Metronidazol-ratiopharm® respecter?
3. Comment est Metronidazol-ratiopharm® à prendre?
4. Quels effets secondaires sont possibles?
5. Comment est Metronidazol-ratiopharm® à conserver?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que est Metronidazol-ratiopharm® et pourquoi est-il utilisé ? Metronidazol-ratiopharm

Métronidazole-ratiopharm^{est} est un médicament contre parasites (parasites): contre protozoaires (protozoaires) et sans oxygène vivant (anaérobies) bactéries.

Metronidazol-ratiopharm® est utilisé

- pour Trichomonase
- pour vaginose bactérienne (colpité amine, colpité non spécifique)
- pour amibiase
- pour lambliaise (Giardiase)
- pour infections (Transmissions, Infections) avec implication de bactéries, qui sans oxygène peuvent vivre (anaérobies); surtout infections, qui par les féminins organes génitaux, du tractus gastro-intestinal ainsi que oto-rhino-laryngologique et dentaire maxillo-facial provenant.
- en cas de infections avec Helicobacter pylori dans la partie supérieure du tractus gastro-intestinal pour
- préventif préventif Traitement pour la protection contre les infections lors d'interventions chirurgicales dans la région génitale féminine et dans le tractus gastro-intestinal

Explications:

La trichomonase est une Maladie, qui est causée par un flagellé, Trichomonas vaginalis, provoquée est. Elle se produit principalement dans les inflammations de la vagin féminin et de l'urètre masculin .La propagation se fait presque exclusivement par rapport sexuel. Pour détection de la maladie est un prélèvement de sécrétions réalisé.

En cas de vaginose bactérienne est la composition bactérienne, qui naturellement dans le féminine vagin se trouve, modifié. Il se produit à une inflammation avec une odeur de poisson .. et non spécifique non spécifique Colpitis sont d'autres désignations pour vaginose bactérienne.

Amibiase (dysenterie amibienne) est une maladie, causée par un protozoaire rhizopode, *Entamoeba histolytica*, cause est. Il se produit souvent à des douleurs abdominales et des diarrhées sévères par une infection dans le tractus gastro-intestinal. En outre peut il à à Infestation d'autres organes se produisent, où la maladie non traitée souvent mortelle évolue. Pour diagnostiquer la dysenterie amibienne on examine les selles ..

Lamblia (Giardiose) est une maladie, causée par un flagellé, *Giardia lamblia*, provoquée. Par une infection dans le tractus gastro-intestinal se manifeste principalement par des diarrhées aqueuses. *Giardia lamblia* est dans les selles détecté.

2. Que devez -vous avant de prendre de Metronidazol-ratiopharm® considérer?

Metronidazol-ratiopharm® ne doit pas ne pris être

- si vous allergique à Metronidazole, autres 5-nitroimidazoles (groupe, dont fait également Metronidazole partie) ou un des dans Section 6. mentionnés autres composants de ce médicament sont. Une exception existe, si une infection mortelle est présente et d'autres médicaments inefficace sont.

Mises en garde et précautions d'emploi

Veuillez consulter votre médecin ou pharmacien avant de prendre Metronidazol-ratiopharm Métronidazole-ratiopharm: Précautions.

de prudence lors de la prise de Metronidazol-ratiopharm® est nécessaire, si vous souffrez de troubles de la formation du sang ainsi que maladie du cerveau, moelle épinière et nerfs souffrir. Partagez cela à votre médecin avec.

En cas de trichomonase est souvent le partenaire sexuel également porteur des trichomonas, même si jusqu'à présent aucun pathologiques changements remarqué être devraient. Pour mutuelle contamination éviter éviter, est il nécessaire, que le partenaire sexuel également examiné est et le cas échéant avec traité est. Sur les rapports sexuels devrait pendant le traitement être évité doit.

Cas avec sévère Hépatotoxicité/aigu insuffisance hépatique y compris cas avec issue fatale ont été chez patients avec syndrome de Cockaynesyndrome avec médicaments observés, qui contiennent du métronidazole .Si vous souffrez du syndrome de CockayneSyndrome souffrir, devrait Votre médecin pendant le traitement avec Métronidazole et après le traitement également votre fonction hépatique Fonction hépatique fréquent surveiller. Informez Vous votre médecin immédiatement et arrêtez de prendre le médicament de Metronidazol si vous présentez les symptômes suivants:

- douleurs abdominales, Anorexie, nausée, vomissements, fièvre, malaise, fatigue, ictère, urine foncée, selles ou blanches pâles ou prurit.

Patients avec fonction hépatique altérée

Si vous souffrez de lésions hépatiques graves, parlez s'il vous plaît avant de prendre Metronidazol-ratiopharm Métronidazole-ratiopharm^{avec} votre médecin Médecin.

Prise de Metronidazol-ratiopharm[®] ensemble avec d'autres médicaments

Informez votre médecin ou pharmacien, si vous prenez d'autres médicaments prenez/appliquer récemment autre médicaments pris /appliqué ont ou avoir l'intention autres médicaments prendre/appliquer.

Quels autres médicaments influencer le effet de Metronidazol-ratiopharm[®] ?

Barbituriques, Phénytoïne

Une diminution de l'effet de Metronidazol-ratiopharm[®] se produit lors de l'administration de barbituriques (médicaments avec avec Principes actifs comme Hexobarbital ou Phénobarbital, qui contre les troubles du sommeil et les convulsions ainsi que pour l'anesthésie utilisés sont) et lors de l'administration de médicaments avec Phénytoïne (Substance active contre convulsions).

Cimétidine

Médicament avec Cimétidine (Substance active contre inflammation de la muqueuse gastrique [Gastrite] ainsi que contre ulcères gastriques et duodénaux) peuvent très rarement le élimination de Metronidazole affecter et ainsi l' effet/effets secondaires de Metronidazol-ratiopharm[®] renforcer.

Disulfirame

La simultanée administration du médicament de sevrage alcoolique Disulfirame peut provoquer des états de confusion et certaines troubles mentaux (psychoses) entraîner.

Silymarine/Silibinine

En cas de administration simultanée de Silymarine/ Silibinine(médicament pour à Traitement de maladies du foie et troubles digestifs) est l' effet de Metronidazol-ratiopharm[®] réduit.

Diosmine

Diosmine (médicament pour le traitement de veineux affections des jambes et hémorroïdes) peut la concentration de métronidazole dans le sang augmenter et ainsi l'effeteffects secondaires de Metronidazol-ratiopharm[®] renforcer.

Quels autres médicaments sont dans leur effet par Metronidazol-ratiopharm[®] influencés?

Anticoagulants médicaments

Patients, qui avec certains médicaments traités être, qui qui coagulation sanguine inhiber (anticoagulants de type coumarine, comme par ex. phénprocoumone, warfarine), doivent éventuellement réajustés être ,, parce que par Metronidazol-ratiopharm[®] le anticoagulante effet de ces médicaments est renforcé est.

Busulfan

La toxicité de Busulfan (chimiothérapeutique) peut considérablement renforcé être.

Ciclosporine

En administration concomitante de ciclosporine (un médicament qui réaction immunitaire supprime ou. affaiblit) et Metronidazole-ratiopharm® peut le taux sanguin de ciclosporine augmenté être. Laissez donc votre taux de ciclosporine et créatinine dans le sang fréquemment contrôler.

5-fluorouracile

La toxicité de 5-fluorouracile (un agent chimiothérapeutique pour le traitement des tumeurs) augmente se, car lors de l'administration simultanée de Metronidazolratiopharm® l' excrétion de 5-Fluorouracil réduite est.

Lithium

Lors de l'administration de médicaments avec Lithium (médicament pour le traitement de certaines formes euphorique ou dépressive de l'humeur [états maniaque-dépressifs]) il faut faire attention , car ensuite une augmentation des Lithium dans le sang observé a été (Risque d'une intoxication au lithium avec tremblements et convulsions). Faites donc vos niveaux sanguins de lithium, créatinine et Électrolytes contrôler.

Tacrolimus

La administration simultanée administration avec Metronidazol-ratiopharm® entraîne une augmentation du taux sanguin de Tacrolimus (médicament pour l'influence Influence des système immunitaire). Laissez donc votre Tacrolimus-taux sanguin et la fonction rénale fréquemment contrôler.

Amiodarone

L' utilisation simultanée avec métronidazole et amiodarone (médicament pour à Traitement de troubles du rythme cardiaque) peut entraîner une influence de la fonction cardiaque conduire. Par conséquent doit la fonction cardiaque régulièrement dans l'ECG surveillée être. Consultez un médecin, dès que vous remarquez un trouble du rythme cardiaque, comme des étourdissements, perceptible Changement du rythme cardiaque une perte de conscience temporaire remarquez ..

Mycophénolate mofétil

En administration simultanée administration avec antibiotiques peut la disponibilité de mycophénolate mofétil (un médicament qui l'effet du système immunitaire supprime) dans le corps réduite être. Par conséquent est un simultanée fréquente surveillance par contrôles de laboratoire recommandée.

Prise de Metronidazol-ratiopharm® avec avec alcool

La consommation d' alcool est pendant le traitement avec métronidazole et pendant au moins 48 heures après à éviter, car sinon réactions d'intolérance survenir peuvent, comme p. ex. rougeurs cutanées dans la région de la tête et du cou ainsi que nausées, vomissements, maux de tête et vertiges.

Grossesse, Allaitement et Fertilité

Si vous enceinte êtes ou allaitez, ou si vous pensez être enceinte ou avez l'intention de devenir, enceinte devenir être, demandez à avant de prendre ce médicament votre médecin ou pharmacien conseil.

Grossesse

Si vous êtes enceinte, sera Vous Votre médecin seulement alors avec Metronidazol-ratiopharm® traiter, si il le juge absolument nécessaire considère.

Allaitement

Metronidazol passe dans le lait maternel au-delà. Par conséquent devriez vous pendant un traitement avec Metronidazol-ratiopharm® et encore au moins 2–3 jours après l' allaitement interrompre.

Fertilité

Études animales montrent seulement un possible effet négatif de métronidazole sur les organes génitaux masculins, lorsque des doses élevées ont été administrées, la loin au-delà de la maximale recommandée dose pour l'homme se situer.

Aptitude à conduire et capacité à utiliser des machines

Surtout au début du traitement peut Metronidazole-ratiopharm® Votre temps de réaction affecter. Vous pouvez alors à inattendus et soudains événements ne plus rapidement et précisément suffisamment réagir, de sorte que p. ex. la capacité à participer activement à la circulation routière ou à manipuler des machines ou le travail sans appui sûr est réduite. Cela s'applique dans renforcé mesure dans interaction avec alcool.

Metronidazol-ratiopharm® contient du lactose.

Veuillez prendre Vous Metronidazol-ratiopharm® seulement après consultation avec Votre médecin un, si vous connu est, que vous souffrez d'une intolérance à certains sucres souffrez.

3. Comment est Metronidazol-ratiopharm® à prendre?

Prenez ce médicament toujours exactement selon les instructions de votre médecin prendre. Demandez à votre médecin Médecin ou pharmacien après, si vous ne pas sûr êtes.

Dosage

La posologie dépend de la nature et gravité de la Maladie.

Les informations suivantes sont des valeurs moyennes et s'appliquent seulement, dans la mesure où Metronidazol-ratiopharm® par votre médecin n'a pas été autrement prescrit n'a pas été.

La quotidienne quantité à prendre peut 1/2 à au maximum 5 comprimés Metronidazol-ratiopharm® (correspondant à 200-2.000 mg métronidazole) être. Habituellement sont les comprimés 2 à 3 fois par jour pris.

Non compliquées infections (contaminations, qui avec traitement souvent rapidement et sans conséquences guérissent)

En cas de d'une faible dose quotidienne de 1/2 comprimés (correspondant à 600 mg de métronidazole Métronidazoleou moins est un traitement de plusieurs jours (5-7 jours) nécessaire nécessaire.

En cas de d'une dose plus élevée de prise de 2½-5 comprimés (correspondant à 1.000-2.000 mg métronidazole) par jour peut une courte durée de traitement (13 jours) être suffisante.
Vaginose

bactérienne Vaginose et trichomonase chez l'adulte
Traitement par administration unique de 5 comprimés (correspondant à 2.000 mg métronidazole) possible.

Alternativement en cas de

- vaginose bactérienne
2½ Comprimés (correspondant à 1.000 mg Métronidazole) par jour (répartis en 2-3 doses individuelles) pour un total de 7 jours.
- Trichomonase (notamment dans les cas réfractaires)
2-2½-(4) comprimés (correspondant 800-1.000-[1.600] mg Métronidazole) par jour (réparti en 2-3 doses individuelles) pour un total de 7 jours.

Pour éviter la transmission dans un Trichomonase à éviter, est il nécessaire, que le partenaire sexuel également examiné et le cas échéant avec un préparation contenant du métronidazole traité soit (voir 2. „Mises en garde et Précautions d'emploi“).

Infections compliquées (Infections, qui même avec un traitement soigneux souvent difficilement guérissent) comme

- Inflammation de la muqueuse utérine (Endométrite)
- Inflammation des trompes de Fallope ou ovaires (Annexite)
- Inflammations dans la région des dents, de la bouche et de la mâchoire
- Inflammations dans la région de la gorge, du nez et des oreilles
- péritonite (péritonite) et
- abcès purulents (abcès) dans la cavité abdominale

Quantité quotidienne de début 4-5 comprimés (correspondant 1.600-2.000 mg métronidazole) et au les suivants suivants jours 2½ Comprimés (correspondant à 1.000 mg Métronidazole) pendant 5-7 jours. Uniquement dans des cas exceptionnels devrait la quantité prise à 3½ Comprimés (correspondant à 1.400 mg Métronidazole) par jour augmentée être.

Dans le cadre d'une thérapie combinée pour l'éradication de Helicobacter pylori il est avant le début du traitement les recommandations thérapeutiques officielles à respecter.

Le traitement préventif traitement devrait sur une unique administration de 1½ à 5 comprimés (correspondant à 600-2.000 mg métronidazole) limité rester.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Infections, qui par anaérobies bactéries causées sont
Enfants de plus de 8 semaines à 12 ans : 20 mg à 30 mg/kg de poids corporel une fois par jour comme dose unique ou répartie en 7,5 mg/kg toutes les 8 heures.
Dépendant du degré de gravité peut la dose à 40 mg/kg par jour augmentée être. La durée du traitement est habituellement 7 jours. Enfants de moins de 8 semaines: Pour ces Groupe d'âge sera un médicament avec une plus faible puissance nécessaire.

Vaginose bactérienne

Adolescents: deux fois par jour 1 comprimé (correspondant deux fois quotidiennement 400 mg Metronidazole) sur 5 à 7 jours ou 5 comprimés (correspondant à 2.000 mg Metronidazole) en dose unique.

Prophylaxie périopératoire

Enfants sous 12 ans : une fois 20 mg à 30 mg/kg de poids corporel une à deux heures avant l'intervention.

Nouveau-nés en dessous de la 40^e semaine de grossesse: Pour ce groupe d'âge est un médicament avec plus faible puissance nécessaire

Trichomonase urogénitale

Adolescents: 5 Comprimés (correspondant à 2.000 mg Métronidazole) en dose unique ou trois fois quotidiennement ½ comprimé (correspondant à trois fois par jour 200 mg métronidazole) pendant 7 jours ou deux fois par jour 1 comprimé (correspondant à deux fois quotidiennement 400 mg Métronidazole) sur 5 à 7 jours.

Enfants moins de 10 ans : 40 mg/kg poids corporel en dose unique (max. 2.000 mg Métronidazole) ou pendant 7 jours 15 mg à 30 mg/kg poids corporel par jour, répartis sur deux à trois doses par jour. Il ne faut pas 2.000 mg par dose ne doit pas être dépassée ..

(Giardiase) Enfants

de plus de 10 ans : 5 comprimés Comprimés (correspondant 2.000 mg Métronidazole) une fois par jour pendant 3 jours ou 1 comprimé (correspondant 400 mg Métronidazole) trois fois par jour pendant 5 jours.

Enfants de 7 à 10 ans : 2½ comprimés (correspondant à 1.000 mg métronidazole) une fois par jour pendant 3 jours.

Enfants de 3 à 7 ans : 1½-2 comprimés (correspondant à 600 mg à 800 mg métronidazole) une fois quotidiennement sur 3 jours. Enfants de 1 à 3 ans : Pour cette tranche d'âge un médicament avec une faible concentration est nécessaire.

Autrement dit: Les enfants reçoivent 15 mg à 40 mg/kg de poids corporel par jour, divisé sur deux à trois doses par jour.

Amibiase

Enfants de plus de 10 ans : 1-2 comprimés (correspondant 400 mg à 800 mg Métronidazole) trois fois par jour sur 5 à 10 jours.

Enfants de 7 à 10 ans : ½-1 comprimé (correspondant à 200 mg à 400 mg métronidazole) trois fois par jour sur 5 à 10 jours.

Enfants de 3 à 7 ans : ½ comprimé (correspondant à 200 mg métronidazole) quatre fois par jour pendant 5 à 10 jours.

Enfants de 1 à 3 ans : ½ comprimé (correspondant à 200 mg métronidazole) trois fois par jour pendant 5 à 10 jours.

Exprimé autrement: Les enfants reçoivent 35-50 mg/kg Poids corporel par jour, divisé en trois doses quotidiennement, pendant 5 à 10 jours. Il ne faut pas dépasser 2.400 mg par jour dépassé Thérapie combinée.

l'éradication de Helicobacter pylori Dans d'Helicobacter pylori

Dans Cadre d'une thérapie combinée sont 20 mg/kg poids corporel par jour, répartis en deux doses quotidiennement (max. deux fois 500 mg/jour), pendant 7 à 14 jours utilisé. Avant le début du traitement sont les officielles recommandations thérapeutiques à respecter.

Pour les enfants de moins de 6 ans les comprimés, qui doivent être avalés entiers, ne sont pas appropriés ..

Type de Application

Prenez les comprimés sans les croquer avec suffisamment de liquide (par exemple 1 verre d'eau) pendant le repas ou peu après le. Le comprimé peut être même Doses divisées être.

Durée de l'application

Sur la durée de l'application décide votre médecin.

Avertissement:

Le traitement avec Metronidazol-ratiopharm® ou un autre contenant du nitroimidazole médicament ne doit en règle générale pas dépasser 10 jours dépasser. Ce délai ne doit être dans des cas particuliers en particulièrement stricte indication (c.-à-d. après un examen approfondi par votre médecin en présence de raisons sérieuses) dépassé être. Le traitement devrait être rarement répété .. Die Limitation de la durée du traitement est nécessaire, car il est possible d'endommager les cellules germinales humaines (dommages possibles au matériel génétique) ne peut pas être exclue laisse et parce que dans séries d'essais avec animaux un augmentation de certains tumeurs (néoplasmes) observée a été.

Si vous un plus grande quantité de Metronidazol-ratiopharm® pris avez, que vous devriez

Si vous une dose unique de Metronidazol-ratiopharm® par inadvertance double prendre, cela a aucun effets sur la poursuite prise, c'est-à-dire que vous prenez Metronidazol-ratiopharm® ensuite ainsi qu', comme dans le guide de dosage.

En cas de prise considérable à forte quantités de médicaments peut il à des nausées, vomissements, réflexes accrus ,ataxie (troublede la coordination des mouvements),accélération accéléré Battement de cœur, Dyspnée et Désorientation (Ignorance du temps et du lieu) surviennent.

Un antidote n'est pas connu. Après traitement médical des symptômes est avec une complète guérison après quelques jours à prévoir.

Si vous avez oublié de prendre Metronidazol-ratiopharm® oublié avez

Ne prenez pas le double quantité un, si vous avez précédente prise oublié avez.

Si vous votre erreur encore le même jour remarquez, prenez le trop peu pris quantité de médicament encore le même jour ultérieurement prendre.

Remarquez vous votre erreur seulement le jour suivant, alors peut il nécessaire être, de traitement de un jour à prolonger. Parlez à votre tel cas veuillez avec votre médecin.

Si vous le Prise de Metronidazol-ratiopharm® arrêter

Si vous traitement prématurément arrêtez ou le temporairement interrompez, mettez en danger le succès du traitement!

En cas de désagréables Effets secondaires sera Votre médecin avec vous discuter, quelles mesures contre il existe et si d'autres autre peuvent ..

Si vous autres questions sur la prise de ce médicament avez, contactez votre médecin ou votre médecin ou pharmacien.

4. Quelles effets secondaires sont possible?

Comme tous les médicaments peut aussi ce médicament des effets secondaires avoir, qui mais ne chez chaque se produire doivent.

Certaines effets secondaires peuvent graves être. Consultez immédiatement un médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants Effets secondaires Occasionnellement:

peut allerjusqu'à jusqu'à à 1 von 100 Traitement concernent)

- allergique réaction, souvent accompagné de chute de tension, vertiges, nausées et éventuellement. difficulté respiratoire (réaction anaphylactique)
 - gonflement des muqueuses dans le domaine des voies respiratoires avec dyspnée (œdème angioneurotique)Troubles
 - dans la coordination des mouvements (ataxie),troubles nerveux Troubles nerveux (périphériques neuropathies) et convulsions
- Si vous un engourdissement, picotements ou fourmillements dans les bras et jambes ressentez, devez vous immédiatement votre médecin informer, même si ces manifestations chez vous seulement sous une forme légère apparaissent!

Très rarement (peut jusqu'à à 1 sur 10 000 patients traités concerner)

- fortement réduite nombre de certains globules blancs (agranulocytose), de plaquettes (thrombocytopenie) ou. de tous les globules (Pancytopenie). Signes de la maladie sont faiblesse, susceptibilité accrue aux infections et ecchymoses fréquentes. Il faut dans ces cas rapidement effectuer un hémogramme être.
- graves cas d'une réaction allergique (choc anaphylactique). Se produit-il alors un effondrement circulatoire avec troubles de la conscience Troubles de la consciencesueurs froides Transpiration froide ainsi que pâles et froides mains et pieds doit immédiatement un médecin à l'aide appelé être. Jusqu'à à son arrivée sont le haut du corps du malade à plat et ses jambes élevées pour placer. Pour éviter une hypothermie il est le malade avec une couverture chaude à tenir. Le médecin va les habituelles correspondantes mesures d'urgence initier.
- Non inflammatoires maladies du cerveau (encéphalopathie avec p. ex. confusion, fièvre, maux de tête, hallucinations, paralysies, photophobie, troubles de la vision et de la motricité, raideur de la nuque), maladies du cervelet avec par ex. Parole-, Mouvements- et Troubles de la marche, Tremblements, Nystagmus (Nystagmus). Ces Manifestations peuvent se résorber après la fin du traitement.
- Inflammation de la Pancréas (Pancréatite), qui peut provoquer de fortes douleurs dans le haut de l'abdomen, des nausées et vomissements entraîne

- Apparition de diarrhées sévères persistantes pendant ou après premières semaines après le traitement (entérococolite pseudomembraneuse). Cette par un traitement antibiotique induite maladie intestinale peut être mortelle et nécessite un traitement immédiat et approprié. Médicaments qui la motilité intestinale (péristaltisme) inhibent, ne doivent pas être pris.

Non connu (Fréquence sur base des données disponibles non évaluable)

- non bactérienne causée méningite (aseptique méningite)
- Maladie/Inflammation du nerf optique
- Chez les patients, qui simultanément avec d'autres antibiotiques traités ont été, sont survenus des cas de insuffisance hépatique où une transplantation hépatique était nécessaire a été.
- aiguë inflammatoire maladie de la peau ou muqueuse (érythème exsudatif multiforme, syndrome de Stevens-Johnson syndrome, toxique épidermique nécrolyse, éruption fixe médicamenteuse); p. ex. avec Trouble de l'état général, fièvre et formation de cloques douloureuses Aigu
- insuffisance hépatique chez les patients atteints du syndrome de Cockayne(voir2. « Que devriez-vous faire avant de le Prise de Metronidazol-ratiopharm® respecter?“, „Avertissements et précautions d'emploi“)

Autres effets secondaires

Veillez parler avec votre médecin de le autre traitement, si les effets secondaires surviennent:

Fréquent (peut jusqu'à 1 sur 10 patients concernés)troubles du goût

(p. ex. (par ex. métallique goût), éructations amères ,enduit lingual Enduit lingual inflammations dans le bouche (glossite, stomatite), pression gastrique , nausées, vomissements ,anorexie Perte d'appétit diarrhée coloration foncée de la des Urines (conditionné par un métabolite, sans valeur pathologique)

Occasionnellement (peut jusqu'à à 1 sur 100 traités concerner)

- Infections avec un champignon cutané (p. ex. Candida albicans) dans la région génitale
- Diminution de globules blancs (leucopénie et granulocytopenie). En cas d'utilisation prolongée sont donc réguliers Contrôles hématologiques à effectuer.
- inflammatoire Rougeurs, rhinite allergique rhume des foins et conjonctivite allergique de l'œil, urticaire Urticaire fièvre médicamenteuse Maux de tête
- , vertiges Somnolence
- Somnolence insomnie Insomnie, Illusion (Hallucination), État de confusion, Excitabilité, triste Humeur dépressive (Dépression)
- souvent transitoires Troubles visuels comme Diplopie et Myopie
- Troubles du Fonction hépatique, Augmentation de divers niveaux d'enzymes hépatiques
- Réactions cutanées (p. ex. Éruption cutanée avec vésicules- et formation de papules [exanthème urticarien], pustules, démangeaisons, par accès rougeur de la peau avec sensation de chaleur [flush])

- miction douloureuse (Miction dysurie), cystite (Cystite cystite) et émission involontaire d'urine (incontinence urinaire) (Incontinence urinaire) sensation de faiblesse
- Sensation de faiblesse

Très rarement (peut jusqu'à 1 sur 10 000 patients traités affecter)

- Jaunisse, Hépatite avec cholestase du flux biliaire
- Douleurs musculaires, Douleurs articulaires

Non connu (Fréquence sur la base des données disponibles non évaluable)

- Surdité (Perte auditive, Acouphènes ou -bourdonnement (Acouphènes))

Enfants et adolescents

Fréquence, nature et gravité des effets indésirables sont chez les enfants et les adultes identiques.

Déclaration des effets indésirables

Si vous remarquez des effets indésirables, adressez-vous à votre médecin ou pharmacien. Cela s'applique également aux effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette notice d'emballage. Vous pouvez aussi directement contacter l'Institut fédéral pour les médicaments et produits médicaux, Dépt. Pharmacovigilance, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Site web : www.bfarm.de signaler. En signalant des effets secondaires, vous pouvez contribuer, que plus d'informations sur la sécurité de ce médicament à disposition fournies ..

5. est Metronidazol-ratiopharm Métronidazole-ratiopharm conservé conserver?

Conservez ce médicament hors de portée des enfants inaccessible .

Vous ne devez pas utiliser ce médicament après la date indiquée sur le carton et les plaquettes après «   utiliser jusqu'au»/«Util. jusqu'à» indiquée date de péremption ne plus utiliser. La date de péremption se réfère à le dernier jour du mois indiqué ..

au-dessus de 30   C conserver stocker.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Qu'est-ce que Metronidazol-ratiopharm   contient

- Le principe actif est le métronidazole.
Chaque comprimé contient 400 mg Métronidazole.
- Les autres composants sont:
Lactose-monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de ma  is, povidone K30, crospovidone, macrogol 6000, silice colloïdale Dioxyde de silicium, Stéarate de magnésium (Ph.Eur.) [végétal], Poudre de cellulose

Comment Metronidazol-ratiopharm   se présente et contenu de l'emballage

Blanchâtre, allongé Comprimé avec rainure de sécabilité sur les deux côtés.

Metronidazol-ratiopharm® est en boîtes de 14 et 20 comprimés disponible.

Exploitant pharmaceutique

ratiopharm GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm

Fabricant

Merckle GmbH
Ludwig-Merckle-Str. 3
89143 Blaubeuren

Cette notice a été dernièrement révisée en novembre 2022.

Transtoyou