PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR

Bacitracine, USP

Le présent dépliant s'ajoute aux Renseignements thérapeutiques et s'adresse tout particulièrement aux consommateurs. Le présent dépliant n'est qu'un résumé et ne donne donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de la bacitracine USP. Pour toute question au sujet de ce médicament, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Les raisons d'utiliser ce médicament :

La bacitracine USP peut être administrée par un professionnel de la santé pour traiter, chez le nourrisson, la pneumonie ou l'empyème (accumulation de pus dans la poitrine) causés par des staphylocoques (un type de bactérie); elle est administrée par injection dans un muscle. La bacitracine peut aussi être utilisée sous forme de solution topique (que l'on applique sur la peau) pour traiter les plaies infectées, les ulcères, la pyodermite ou d'autres infections cutanées superficielles, de même que pour traiter les infections superficielles de l'œil, sous la supervision d'un professionnel de la santé.

Les antibiotiques comme la bacitracine USP sont utilisés pour traiter les infections bactériennes seulement. Ils ne sont pas efficaces contre les infections virales comme le rhume. Bien que vous puissiez vous sentir mieux dès les premiers jours du traitement, il est important de continuer à prendre la bacitracine USP en suivant les instructions à la lettre. L'utilisation abusive ou inappropriée de la bacitracine USP peut favoriser la croissance de bactéries qui ne seront pas éliminées par la bacitracine USP (résistance), ce qui signifie que ce médicament pourrait ne pas fonctionner pour vous lors d'une utilisation ultérieure. Ne partagez jamais vos médicaments avec qui que ce soit.

Les effets de ce médicament :

La bacitracine USP est un antibiotique utilisé contre différents micro-organismes.

Les circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament :

Ne prenez pas la bacitracine USP si:

- vous êtes allergique à BACITRACINE;
- vous êtes allergique à tout autre ingrédient de BACITRACINE ou à l'un des composants du récipient.

L'ingrédient médicinal:

Bacitracine

Les ingrédients non médicinaux importants :

Aucun ingrédient non médicinal.

La présentation :

Une fiole contient 50 000 unités de bacitracine USP; une boîte contient 5 fioles.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Mises en garde et précautions importantes

BACITRACINE peut causer des effets secondaires graves, dont les suivants :

- Dommages aux reins, dont l'insuffisance rénale (incapacité des reins à fonctionner normalement);
- Réactions allergiques graves.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien AVANT d'utiliser la bacitracine USP :

Si vous souffrez, ou avez souffert, d'un problème aux reins.

Si vous êtes allergiques à ce médicament.

La bacitracine administrée par voie intramusculaire peut provoquer une insuffisance rénale. Votre médecin évaluera soigneusement votre fonction rénale avant le traitement par la bacitracine, puis quotidiennement au cours de celui-ci. Arrêtez l'administration de bacitracine et communiquez immédiatement avec votre médecin si vous présentez des signes de problèmes rénaux, notamment si vous éprouvez les symptômes suivants : vous urinez mois qu'à l'habitude ou vous n'urinez plus du tout, il y a du sang dans votre urine, vous avez mal dans le bas du dos ou vous ressentez de la douleur quand vous urinez.

Comme d'autres antibiotiques, la bacitracine peut provoquer la croissance de micro-organismes résistants, y compris les champignons. Si une surinfection survient au cours du traitement, communiquez avec votre médecin pour qu'il vous prescrive le médicament approprié.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

N'utilisez pas la bacitracine USP en même temps que d'autres médicaments néphrotoxiques, en particulier la streptomycine, la kanamycine, la polymyxine B, la polymyxine E (colistine), la néomycine et la viomycine.

UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT

Posologie habituelle:

Chez le nourrisson:

Selon l'évaluation du médecin : Pour les nourrissons pesant moins de 2500 g : 900 unités/kg/24 heures, à répartir en 2 ou 3 doses. Pour les nourrissons de plus de 2500 g : 1000 unités/kg/24 heures, à répartir en 2 ou 3 doses, administrées par injection intramusculaire.

<u>Pour usage topique ou injection intramusculaire sous forme de solution :</u>

La solution topique et la solution injectable sont préparées par le médecin ou le pharmacien.

Surdosage:

Si vous pensez qu'une personne dont vous vous occupez ou que vous-même avez utilisé une trop grande quantité de BACITRACINE, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même en l'absence de symptômes.

EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE

Parmi les autres effets secondaires possibles, on compte les nausées et les vomissements, la douleur au point d'injection et les éruptions cutanées.

BACITRACINE peut fausser les résultats des analyses sanguines. Votre professionnel de la santé déterminera quand se feront les prises de sang et en interprétera les résultats. Il vérifiera le fonctionnement de vos reins avant et pendant votre traitement par BACITRACINE.

EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE

Symptôme / effet		Consultez votre médecin ou votre pharmacien		Cessez de prendre le médicament
		Seulement pour les effets secondaires sévères	Dans tous les cas	et obtenez des soins médicaux immédiate- ment
Peu fréquent	Dommages aux reins, dont l'insuffisance rénale: Douleur au dos ou à l'abdomen, changement de couleur de l'urine (plus pâle ou plus foncée), moins grande quantité d'urine produite, nausée, douleur ou inconfort au moment d'uriner, enflure des jambes et des chevilles, fatigue, prise de poids		7	7
	Réactions allergiques: Difficulté à respirer ou à avaler, maux de cœur ou vomissements, urticaire, démangeaison de la peau, éruption cutanée, formation de cloques sur la peau, enflure de la langue ou de la gorge		V	~

Cette liste d'effets secondaires n'est pas complète. En cas d'effet inattendu ressenti lors de la prise de bacitracine USP, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT

Conserver la bacitracine non reconstituée au réfrigérateur à une température de 2 à 8 °C. Sous forme de solution, la bacitracine est rapidement inactivée à la température ambiante, mais demeure stable pendant 1 semaine au réfrigérateur à une température de 2 à 8 °C.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer à Santé Canada les effets indésirables soupçonnés d'être associés à l'utilisation des produits de santé de l'une des deux façons suivantes :

- En visitant la page Web sur la déclaration des effets indésirables (http://www.hc-sc.gc.ca/dhp-mps/medeff/report-declaration/index-fra.php) pour savoir comment déclarer un effet indésirable en ligne, par courrier ou par télécopieur; ou
- En composant le numéro sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE: Si vous désirez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

POUR DE PLUS AMPLES RENSEIGNEMENTS

Pour en savoir plus sur BACITRACINE :

- Consultez votre professionnel de la santé.
- Lisez la monographie intégrale, rédigée à l'intention des professionnels de la santé. Celle-ci renferme également les Renseignements destinés aux patients. Vous pouvez les obtenir sur le site Web de Santé Canada (https://health-products.canada.ca/dpd-bdpp/index-fra.jsp), sur le site du fabricant (www.pfizer.ca) ou encore en composant le 1-800-463-6001.

Pfizer Canada SRI a rédigé ce dépliant.

Dernière révision: 15 septembre 2021