

Monographie de produit

Avec Renseignements destinés aux patient·e·s

PrSEPTRA^{MD} pour injection

Injection de sulfaméthoxazole et triméthoprine

Solution stérile

Pour administration intraveineuse

80 mg/ml de sulfaméthoxazole et 16 mg/ml de triméthoprine

BP

PrSEPTRA^{MD} SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE

Suspension orale de sulfaméthoxazole et triméthoprine

Pour administration orale

40 mg/mL de sulfaméthoxazole et 8 mg/mL de triméthoprine

Norme du fabricant

Agent antibactérien

Aspen Pharmacare Canada Inc.
201 - 2030 Bristol Circle
Oakville, ON, L6H 0H2

Date d'approbation :
2026-07-03

N° de contrôle : 306093

Les marques de commerce sont la propriété de, ou exploitées sous licence par, le Groupe de sociétés Aspen.

Droits d'auteur 2026 du Groupe de sociétés Aspen et ses donneurs de licence. Tous droits réservés.

Modifications importantes apportées récemment à la monographie

4 Posologie et administration, 4.4 Administration	09/2025
7 Mises en garde et précautions, Système endocrinien et métabolisme	09/2025
7 Mises en garde et précautions, Appareil digestif	09/2025
7 Mises en garde et précautions, Appareil respiratoire	07/2026

Table des matières

Certaines sections ou sous-sections qui ne sont pas pertinentes au moment de préparer la monographie de produit autorisé la plus récente ne sont pas énumérées.

Modifications importantes apportées récemment à la monographie	2
Partie 1 : Renseignements pour le professionnel de la santé	4
1 Indications	4
Autres infections :.....	5
1.1 Pédiatrie	5
1.2 Gériatrie	6
2 Contre-indications.....	6
3 Encadré sur les mises en garde et précautions importantes.....	6
4 Posologie et administration	7
4.1 Considérations posologiques.....	7
4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique	7
4.3 Reconstitution	10
4.4 Administration.....	10
5 Surdose	11
6 Formes posologiques, teneurs, composition et conditionnement	12
7 Mises en garde et précautions	12
Généralités	12
Appareil cutané	13
Appareil digestif	13
Appareil respiratoire	14
Conduite et utilisation de machines	15
Fonction rénale	15
Fonction hépatique, biliaire et pancréatique	15
Sensibilité et résistance.....	15
Surveillance et examens de laboratoire	16
Système endocrinien et métabolisme	16
Système immunitaire	17

	Système sanguin et lymphatique	18
	7.1 Populations particulières	19
	7.1.1 Grossesse.....	19
	7.1.2 Allaitement.....	19
	7.1.3 Enfants et adolescents.....	19
	7.1.4 Personnes âgées	20
8	Effets indésirables	20
	8.1 Aperçu des effets indésirables.....	20
9	Interactions médicamenteuses	22
	9.3 Interactions médicament-comportement	22
	9.4 Interactions médicament-médicament	23
	9.5 Interactions médicament-aliment	24
	9.7 Interactions médicament-examens de laboratoire	25
10	Pharmacologie clinique	25
	10.1 Mode d'action	25
	10.3 Pharmacocinétique.....	26
11	Conservation, stabilité et mise au rebut.....	28
	Partie 2 : Renseignements scientifiques.....	29
13	Renseignements pharmaceutiques	29
15	Microbiologie.....	30
16	Toxicologie non clinique.....	36
	Renseignements destinés aux patient·e·s.....	40
	Renseignements destinés aux patient·e·s.....	53

Partie 1 : Renseignements pour le professionnel de la santé

1 Indications

SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE (sulfaméthoxazole et triméthoprim) sont indiqués pour le traitement des infections associées aux organismes Gram-positifs et Gram-négatifs suivants.

Organismes Gram-négatifs

Haemophilus influenzae
Neisseria gonorrhoeae
Escherichia coli
Espèces de *Klebsiella*
Enterobacter (aerobacter) aéroènes
Proteus mirabilis
Proteus vulgaris
Espèces de *Salmonella*
Espèces de *Shigella*
Vibrio cholerae

Organismes Gram-positifs

Streptocoque pyogène
Streptocoque viridans
Staphylococcus epidermidis
Staphylocoque doré
Diplococcus pneumoniae

Autres organismes

Brucella melitensis
Nocardia asteroides
Nocardia brasiliensis
Paracoccidioides brasiliensis
Pneumocystis jiroveci
Streptomyces somaliensis

Autant que possible, on doit réaliser des épreuves de sensibilité en vue de déterminer le type de traitement à instaurer. Ces épreuves sont à refaire en cas d'absence de réponse, de rechute ou de récurrence précoce.

SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peuvent être indiqués dans le traitement des infections énoncées ci-dessous lorsqu'elles sont causées par des souches réceptives des organismes qui figurent dans la liste qui précède.

Infections des voies urinaires :

Traitement des infections des voies urinaires aiguës non compliquées*. Il est recommandé de traiter les premiers épisodes d'infections des voies urinaires aiguës non compliquées par un seul agent antibactérien plutôt que par un traitement concomitant.

Infections des voies respiratoires supérieures et inférieures :

Traitement des exacerbations aiguës de la bronchite chronique.

Traitement de la pneumonie à *Pneumocystis jiroveci**. SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE sont également indiqués dans le traitement de la pneumonie à *Pneumocystis jiroveci* diagnostiquée chez les nourrissons et les enfants, surtout s'ils sont immunodéprimés.

Infections du tractus gastro-intestinal :

Traitement du choléra, en appoint à des substituts de liquides et d'électrolytes, lorsque l'organisme a fait preuve de sensibilité *in vitro*.

Traitement de la dysenterie bacillaire*.

Autres infections :

Traitement de la nocardiose*. Brucellose (traitement de deuxième intention) en association avec la gentamicine ou la rifampicine.

SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE ne sont pas indiqués dans le traitement des infections associées aux *Pseudomonas* et *Mycoplasma*, ni quand l'infection est causée par un virus.

Ce médicament n'a pas encore été entièrement évalué en présence d'infections streptococciques.

*SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE ont fait l'objet d'examens cliniques relativement à ces indications.

Pour réduire le risque de développement de bactéries résistantes aux médicaments et pour maintenir l'efficacité de SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE ou d'autres médicaments antibactériens, SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE doivent être utilisés seulement pour traiter des infections lorsqu'on sait avec certitude ou lorsqu'on soupçonne fortement qu'elles sont causées par des bactéries sensibles. Lorsqu'on dispose de cultures et de renseignements sur la sensibilité, il faut les prendre en compte pour choisir ou modifier le traitement antibactérien. En l'absence de tels renseignements, les données d'épidémiologie locales et les tendances en matière de sensibilité peuvent aider à choisir un traitement de façon empirique.

1.1 Pédiatrie

Enfants (< 2 mois) : D'après les données examinées par Santé Canada, l'innocuité et l'efficacité de SEPTRA pour injection et SEPTRA^{MD} SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE dans la population pédiatrique (< 2 mois) n'ont pas été démontrées; par conséquent l'administration de SEPTRA pour injection n'est pas recommandée chez les enfants de moins de 2 mois (voir [2 Contre-Indications](#)).

Enfants (2 mois – 12 ans) : D'après les données examinées par Santé Canada, l'innocuité et l'efficacité de SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE dans la population pédiatrique (2 mois – 12 ans) ont été démontrées; par conséquent, Santé Canada a approuvé une indication pour l'administration pédiatrique.

Consulter les lignes directrices pour la posologie des enfants de 2 mois à 12 ans dans la section [4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique](#).

Adolescents (>12–17 ans) : Les doses recommandées chez les adultes devraient être utilisées chez les patients adolescents (>12–17 ans) (voir [4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique](#)).

1.2 Gériatrie

Personnes âgées : D'après les données examinées par Santé Canada, l'innocuité et l'efficacité de SEPTRA pour injection dans la population gériatrique ont été démontrées; par conséquent, Santé Canada a autorisé une indication pour l'emploi gériatrique. Toutefois, il pourrait y avoir un risque accru de graves effets indésirables chez les personnes âgées, surtout en présence d'autres conditions ou affections (voir [7 Mises en garde et précautions](#) et [8 Effets indésirables](#)). On devra possiblement devoir ajuster les posologies en conséquence (voir [4 Posologie et administration](#))

2 Contre-indications

SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE :

- sont contre-indiqués chez les patients présentant une hypersensibilité connue à ce médicament ou à l'un des ingrédients de la formulation de ce dernier, incluant les ingrédients non-médicinaux, ou à un composant du contenant (voir [6 Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement](#)).
- sont contre-indiqués chez les patients présentant des antécédents de thrombopénie immunitaire induite par médicament en association avec le triméthoprimé ou les sulfamides, et chez les patients souffrant d'anémie mégalo-blastique avérée due à une carence en folate, des signes de dommages hépatiques parenchymateux marqués ou de dyscrasie sanguine.
- sont contre-indiqués chez les patients présentant une insuffisance rénale marquée lorsqu'il est impossible d'effectuer des épreuves sérologiques répétées (voir [7 Mises en garde et précautions](#)).
- sont contre-indiqués chez les femmes enceintes et les femmes qui allaitent, puisque les sulfamides traversent la barrière placentaire et sont excrétés dans le lait maternel, et peuvent, par conséquent, provoquer un ictère nucléaire.
- sont contre-indiqués chez les bébés prématurés et les nourrissons de moins de deux mois.
- ne doivent pas être administrés aux patients souffrant de porphyrie aiguë.
- ne doivent pas être administrés en association avec le dofétilide (voir [9 Interactions médicamenteuses](#)).

3 Encadré sur les mises en garde et précautions importantes

Mises en garde et précautions importantes

- SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peuvent causer de graves réactions cutanées potentiellement mortelles, dont le syndrome de Stevens-Johnson, la nécrolyse épidermique toxique (syndrome de Lyell) ou le syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (syndrome DRESS), dermatose neutrophile fébrile aiguë (syndrome de Sweet) et pustulose exanthématique aiguë généralisée (PEAG) (voir [7 Mises en garde et précautions, Appareil cutané](#)).
- SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peuvent causer une maladie du foie appelée nécrose hépatique fulminante qui peut mettre votre vie en danger (voir [7 Mises en garde et précautions, Fonctions hépatique, biliaire et pancréatique](#)).
- SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peuvent causer une maladie du sang appelée agranulocytose, (voir [7 Mises en garde et précautions, Système sanguin et lymphatique](#)).
- SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peuvent causer une maladie sanguine appelée anémie aplasique, (voir [7 Mises en garde et précautions, Système sanguin et lymphatique](#)).
- SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peuvent causer une maladie connue sous le nom de thrombopénie immunitaire et peut s'avérer mortelle (voir [7 Mises en garde et précautions, Système immunitaire](#)).
- SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peuvent causer une réaction allergique au niveau des poumons et des voies respiratoires qui peut mettre votre vie en danger (voir [7 Mises en garde et précautions, Appareil respiratoire](#)).

4 Posologie et administration

4.1 Considérations posologiques

Administration par voie intraveineuse

SEPTRA pour injection ne peut être utilisé que chez les patients chez qui la prise de médicament par voie orale est impossible ou lorsqu'il est nécessaire d'atteindre rapidement des concentrations sériques élevées. Le traitement par voie orale doit remplacer le traitement par voie intraveineuse le plus tôt possible.

4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique

Infections générales graves

Adultes :

La posologie par voie intraveineuse de SEPTRA pour injection dépend de la gravité de l'infection. Une dose de 160 à 240 mg de triméthoprim + 800 à 1 200 mg de sulfaméthoxazole peut être administrée à intervalle de 6, 8 ou 12 heures. Cette dose doit être diluée correctement (voir [13 Renseignements pharmaceutiques](#)) et infusée sur une période de trente minutes à une heure.

Enfants :

La dose quotidienne recommandée pour les enfants est de 5 à 10 mg de triméthoprime/kg poids corporel/jour et de 25 à 50 mg de sulfaméthoxazole, en doses divisées également et administrées par perfusion sur une période de 30 minutes à une heure. SEPTRA pour injection n'est pas recommandé pour les patients pédiatriques de moins de 2 ans (voir [1.1 Pédiatrie](#)).

Volume de SEPTRA pour injection non dilué par poids corporel* (facteur de conversion 0,31 à 0,63 ml/kg)				
Poids corporel (kg)	Volume de SEPTRA non dilué pour perfusion (ml)			
	Dose quotidienne totale	Posologie chaque		
		12 heures (2 x/j)	8 heures (3 x/j)	6 heures (4 x/j)
5	1,6 – 3,2	0,8 – 1,6	0,5 – 1,1	0,4 – 0,8
10	3,1 – 6,3	1,6 – 3,2	1,0 – 2,1	0,8 – 1,6
20	6,2 – 12,6	3,1 – 6,3	2,1 – 4,2	1,6 – 3,2
40	12,4 – 25,2	6,2 – 12,6	4,1 – 8,4	3,1 – 6,3
60	18,6 – 37,8	9,3 – 18,9	6,2 – 12,6	4,7 – 9,5

* SEPTRA pour injection doit être dilué correctement (voir [4.3 Reconstitution](#)) et administré en doses divisées également.

Administration par voie orale

Âge	Suspension pédiatrique
6 à 12 ans	10 ml toutes les 12 heures
6 mois à 5 ans	5 ml toutes les 12 heures
2 mois à 5 mois	2,5 ml toutes les 12 heures

Cette posologie correspond à 6 mg de triméthoprime et 30 mg de sulfaméthoxazole par kilogramme de poids corporel par 24 h.

On doit poursuivre le traitement jusqu'à ce que le patient ne présente plus de symptômes pendant 2 jours; la plupart des patients devront être traités pendant une période minimale de 5 jours.

D'autres affections, y compris certaines maladies tropicales rarement vues au Canada ont été traitées avec succès par SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE. La durée du traitement est comme suit :

Maladie	Durée
Choléra	7 jours
Nocardiose	12 semaines
Brucellose	2 semaines à 3 mois

Pneumonite à *Pneumoniti jiroveci*

Enfants et adultes :

La dose quotidienne recommandée administrée par voie intraveineuse est de 20 mg de triméthoprime/kg poids corporel + 100 mg de sulfaméthoxazole/kg poids corporel. Cette posologie

quotidienne doit être divisée en 4 doses égales et perfusées sur une période de 30 minutes à 1 heure, à 6 heures d'intervalle, jusqu'à l'instauration d'un traitement par voie orale.

Volume de SEPTRA pour injection non dilué par poids corporel* (facteur de conversion 1,25 ml/kg)		
Poids corporel (kg)	Volume de SEPTRA pour injection (ml) non dilué	
	Dose quotidienne totale	Dose aux 6 heures (4 x/j)
5	6,3	1,6
10	12,5	3,1
20	25,0	6,3
40	50,0	12,5
60	75,0	18,8
80	100,0	25,0

* SEPTRA pour injection doit être dilué correctement (voir [4.3 Reconstitution](#)) et administré à 6 heures d'intervalle.

Pour administration par voie orale :

Traitement : Une posologie plus élevée est recommandée, soit de 20 mg de triméthoprimé et de 100 mg de sulfaméthoxazole par kilogramme de poids corporel par jour en 2 ou plusieurs doses fractionnées pendant 2 semaines. Le but est d'obtenir un pic plasmatique ou des taux sériques de triméthoprimé supérieurs ou équivalents à 5 microgrammes/ml (vérifié auprès de patients recevant des perfusions intraveineuses d'une heure de triméthoprimé-sulfaméthoxazole).

Prévention : Enfants

Les schémas posologiques suivants peuvent être utilisés pendant toute la durée de la période à risque :

- Posologie standard prise en deux doses fractionnées, sept jours par semaine
- Posologie standard prise en deux doses fractionnées, trois fois par semaine, tous les deux jours
- Posologie standard prise en deux doses fractionnées, trois fois par semaine, pendant trois jours consécutifs
- Posologie standard prise en une seule dose, trois fois par semaine, pendant trois jours consécutifs

La dose quotidienne totale, administrée les jours de traitement, est d'approximativement 150 mg de triméthoprimé/mL/jour et 750 mg de sulfaméthoxazole/mL/jour. La dose quotidienne totale ne doit pas dépasser 320 mg de triméthoprimé et 1600 mg de sulfaméthoxazole.

Les schémas posologiques recommandés selon l'âge de l'enfant, pouvant être utilisés pendant toute la durée de la période à risque (prévention de *Pneumocystis jirovecii* (*carinii*)) de pneumonie chez les enfants :

- Posologie standard prise en deux doses fractionnées, sept jours par semaine
- Posologie standard prise en deux doses fractionnées, trois fois par semaine, tous les deux jours
- Posologie standard prise en deux doses fractionnées, trois fois par semaine, pendant trois jours consécutifs
- Posologie standard prise en une seule dose, trois fois par semaine, pendant trois jours consécutifs

La dose quotidienne totale, administrée les jours de traitement, est d'approximativement 150 mg de triméthoprimé/mL/jour et 750 mg de sulfaméthoxazole/mL/jour. La dose quotidienne totale ne doit pas dépasser 320 mg de triméthoprimé et 1600 mg de sulfaméthoxazole.

On doit poursuivre le traitement pendant une période thérapeutique d'au moins deux semaines. Le but est d'atteindre des concentrations sériques ou un pic plasmatique de triméthoprimé égal ou supérieur à 5 microgrammes/ml).

Patients atteints d'insuffisance rénale

Lorsque la fonction rénale est altérée, on doit réduire la dose en fonction des données du tableau posologique suivant :

Clairance de la créatinine (ml/min)	Posologie recommandée
Supérieure à 25	Schéma habituel
15 à 25	Moitié du schéma habituel
Inférieure à 15	Emploi non recommandé

4.3 Reconstitution

Produits parentéraux :

MISE EN GARDE : Une injection directe par voie intraveineuse n'est pas recommandée. SEPTRA pour injection doit être dilué dans l'un des diluants suivants :

- Solution de Ringer
- Solution de chlorure de sodium à 0,9 %
- Solution de chlorure de sodium à 0,18 % + solution de dextrose à 4 %
- Solution de dextrose à 5 %
- Solution de dextrose à 10 %
- Dextran 40 à 10 % dans une solution de chlorure de sodium à 0,9 %
- Dextran 40 à 10 % dans une solution de dextrose à 5 %
- Dextran 70 à 6 % dans une solution chlorure de sodium à 0,9 %
- Dextran 70 à 6 % dans une solution de dextrose à 5 %

Tableau 1 – Reconstitution

La solution préparée doit être conservée à la température ambiante et l'administration doit être effectuée dans les 5 heures qui suivent la préparation. Ne pas mélanger la solution pour perfusion avec d'autres médicaments ou solutions. Si par une inspection visuelle, on aperçoit que la solution est brouillée ou qu'elle présente des signes de précipitation, la solution doit être jetée et une nouvelle solution doit être préparée.

Taille de la fiole	Volume de diluant à ajouter à la fiole	Volume approximatif disponible	Concentration nominale par ml	
			Triméthoprimé	Sulfaméthoxazole
Ampoule de 5 ml	125 ml	130 ml	0,62 mg/mL	3,1 mg/mL

4.4 Administration

SEPTRA pour injection est destiné UNIQUEMENT à la perfusion par voie intraveineuse et doit être dilué avant l'administration (voir [4.3 Reconstitution](#)).

La durée de la perfusion devrait se situer entre 30 minutes et 1 heure, mais doit tenir compte des besoins liquidiens du patient.

Il est recommandé d'administrer SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE avec un peu de nourriture (idéalement des aliments pauvres en potassium) ou une boisson afin de minimiser le risque de troubles

gastro-intestinaux.

5 Surdose

Symptômes et traitement

Aigu :

La quantité d'une dose unique de SEPTRA pour injection/ SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE (sulfaméthoxazole et triméthoprim) qui est soit associée à des symptômes de surdosage ou qui pourrait mettre la vie en danger n'a pas été déterminée. Les signes et symptômes du surdosage avec les sulfamides comprennent : anorexie, coliques, nausée, vomissements, étourdissements, maux de tête, somnolence et inconscience. La pyrexie, l'hématurie et la cristallurie peuvent également se manifester. Les dyscrasies sanguines et l'ictère constituent de possibles manifestations tardives d'une surdose. Les signes de surdosage aigu avec le triméthoprim comprennent : nausée, vomissements, étourdissements, maux de tête, dépression, confusion et dépression médullaire.

Les principes généraux pour le traitement comprennent l'administration forcée de liquides par voie orale et l'administration de fluides intraveineux si le débit urinaire est lent et que la fonction rénale est normale. L'acidification de l'urine augmentera l'élimination rénale de triméthoprim. L'induction de diurèse plus l'alcalinisation de l'urine améliorera l'élimination du sulfaméthoxazole. L'alcalinisation réduira la vitesse d'élimination du triméthoprim. Le patient doit être surveillé à l'aide d'héмограмmes et d'analyses biochimiques du sang, y compris les électrolytes. Si une importante dyscrasie sanguine ou ictère survient, un traitement spécifique devrait être instauré pour ces affections. La dialyse péritonéale n'est pas efficace et l'hémodialyse n'est que modérément efficace pour éliminer le triméthoprim et le sulfaméthoxazole.

Il n'existe aucun antidote pour l'intoxication par sulfamides; toutefois, le folinate de calcium (leucovorine), à raison de 3 à 6 mg par voie I.M. pendant 5 à 7 jours, s'avère être un antidote efficace pour les effets indésirables du triméthoprim sur le système hémo-poïétique.

Chronique :

L'emploi de fortes doses de SEPTRA pour injection/ SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE et/ou l'emploi de SEPTRA pour injection/ SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE pendant de longues périodes peut causer de la confusion et une dépression médullaire, manifestées par une thrombocytopénie, une leucopénie et/ou une anémie mégalo-blastique. Si des signes de dépression médullaire surviennent, certains investigateurs recommandent d'administrer au patient de la leucovorine, à raison de 5 à 15 mg par jour.

Pour obtenir les renseignements les plus récents sur la gestion d'une surdose de médicament présumée, contacter votre centre antipoison de la région ou le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669).

6 Formes posologiques, teneurs, composition et conditionnement

Tableau 2 – Formes posologiques, teneurs, composition et conditionnement

Voie d'administration	Forme posologique / Concentration/ Composition	Ingrédients non médicinaux
Intraveineuse	Solution stérile concentrée de cotrimoxazole : chaque ml de SEPTRA pour injection contient 16 mg de triméthoprim, 80 mg de sulfaméthoxazole	propylèneglycol (0,45 g), hydroxyde de sodium (13,10 mg et pour l'ajustement du pH), métabisulfite de sodium (1,00 mg), trométhamine (14,00 mg), éthanol 96 % (13,2 % v/v) et eau pour injection
Orale	Suspension : chaque 5 mL de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE contient 40 mg de triméthoprim, 200 mg de sulfaméthoxazole	cellulose dispersible, éthanol (96 %), saveur de banane, saveur de vanille, glycérol, parahydroxybenzoate de méthyle, benzoate de sodium, carmellose sodique, polysorbate 80, eau purifiée, saccharine sodique et solution de sorbitol à 70 % (non cristallisante)

SEPTRA pour injection contient 16 mg/ml de triméthoprim et 80 mg/ml de sulfaméthoxazole; il est offert en ampoules de 5 ml, en emballages de 10. Chaque 5 mL contient 80 mg de triméthoprim et 400 mg de sulfaméthoxazole.

SEPTRA pour injection est un produit sans latex.

SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE contient 8 mg/mL de triméthoprim et 40 mg/mL de sulfaméthoxazole. Flacon de verre de 100 ml avec bouchon en polypropylène à l'épreuve des enfants et anneau inviolable en polyéthylène. SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE est un produit sans latex.

7 Mises en garde et précautions

Généralités

SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE ne devraient être utilisés que lorsque le médecin juge les bienfaits soupèsent tout risque possible; on devrait envisager l'emploi d'un seul agent antibactérien efficace.

SEPTRA pour injection doit être administré avec prudence aux patients présentant une insuffisance rénale ou hépatique, une carence en folate (par ex., les personnes âgées, les alcooliques chroniques, les patients souffrant de polyarthrite rhumatoïde ou qui prennent des anticonvulsivants, les patients atteints du syndrome de malabsorption et les patients en état de malnutrition) et ceux qui souffrent d'allergies sévères ou d'asthme bronchique.

On doit garder à l'esprit la possibilité de surinfection avec un organisme non sensible.

Une irritation et inflammation locales en raison d'une infiltration extravasculaire de la perfusion ont été observées avec SEPTRA pour injection. Dans de tels cas, on doit cesser la perfusion et la repartir à un autre site.

Effets indésirables potentiellement mortelles

Les rares cas de décès associés à l'administration concomitante de sulfamides et de SEPTRA pour injection ou de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE ont été causés par des réactions sévères, y compris le syndrome de Stevens-Johnson (SSJ), la nécrolyse épidermique toxique (NET), le syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (syndrome DRESS), la dermatose neutrophile fébrile aiguë (syndrome de Sweet) et la pustulose exanthématique aiguë généralisée (PEAG), la nécrose hépatique fulminante, l'agranulocytose, la thrombocytopénie immunitaire, l'anémie aplasique, d'autres dyscrasies sanguines et l'hypersensibilité des voies respiratoires (voir [3 Encadré sur les mises en garde et précautions importantes](#)).

Un choc circulatoire accompagné de fièvre, une grave hypotension, et une confusion exigeant une réanimation liquidienne intraveineuse et des vasopresseurs sont survenus dans les minutes ou les heures qui ont suivi une réexposition au triméthoprim-sulfaméthoxazole chez les patients ayant des antécédents récents (jours ou semaines) d'exposition au sulfaméthoxazole-triméthoprim.

Appareil cutané

SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peuvent causer de graves réactions cutanées pouvant être potentiellement mortelles, y compris : le syndrome de Stevens-Johnson (SSJ), la nécrolyse épidermique toxique (NET), le syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (syndrome DRESS), la dermatose neutrophile fébrile aiguë (syndrome de Sweet) et la pustulose exanthématique aiguë généralisée (PEAG). Les symptômes comprennent éruption érythémateuse, ampoules, exfoliation cutanée, pyrexie, courbatures, éosinophilie, aphtes et plaies ou ulcères sur les membranes muqueuses (bouche, nez et organes génitaux), hyperémie oculaire et enflure des yeux. On doit cesser immédiatement le traitement par SEPTRA pour injection ou par SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE chez les patients qui présentent l'un ou l'autre de ces symptômes.

On doit prévenir les patients des signes et symptômes et leur recommander de surveiller étroitement toute réaction cutanée. Le risque de présenter un SSJ ou une NET est plus élevé lors des premières semaines de traitement et celui de présenter un syndrome DRESS est plus important dans les deux à huit semaines suivant l'administration du médicament. Les meilleurs résultats pour la gestion du SSJ, de la NET, du syndrome DRESS, de la PEAG et du syndrome de Sweet sont obtenus lors de diagnostics précoces et de l'arrêt immédiat de tout médicament suspecte. Le retrait précoce est associé à un meilleur pronostic. Si le patient a développé un SSJ, une NET, un syndrome DRESS, une PEAG ou un syndrome de Sweet avec l'emploi de triméthoprim-sulfaméthoxazole, il ne faut jamais réadministrer de triméthoprim-sulfaméthoxazole à ce patient.

Appareil digestif

Maladie associée à *Clostridium difficile* (MACD)

La maladie associée à *Clostridium difficile* (MACD) a été signalée par suite de l'emploi de nombreux agents antibactériens, y compris SEPTRA pour injection ou SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE. La gravité de la MACD peut varier d'une diarrhée légère à une colite fatale. Il importe alors de tenir compte de ce diagnostic chez les patients qui présentent une diarrhée ou des symptômes de colite, de colite pseudomembraneuse, de colectasie ou de perforation du colon après une antibiothérapie. On a signalé des cas de MACD plus de 2 mois après l'emploi d'antibactériens.

Le traitement par agents antibactériens peut altérer la flore normale du colon et favoriser la

prolifération de *Clostridium difficile*. *Clostridium difficile* produit les toxines A et B, lesquelles contribuent au développement de la MACD. Cette maladie peut causer une morbidité grave et entraîner le décès. La MACD peut être réfractaire au traitement antimicrobien.

En cas de diagnostic soupçonné ou avéré de la MACD, des mesures thérapeutiques appropriées doivent être mises en œuvre. En règle générale, les cas légers de MACD répondent bien à l'arrêt de la prise d'agents antibactériens ne visant pas *Clostridium difficile*. Dans les cas modérés à sévères, il faut envisager une prise en charge avec liquides et électrolytes, suppléments protéiniques et traitement par agent antibactérien ayant une efficacité clinique contre *Clostridium difficile*. On doit procéder à une évaluation chirurgicale, comme il en est indiqué par le plan clinique, car l'intervention chirurgicale peut s'avérer nécessaire dans certains cas sévères (voir [8 Effets indésirables](#)).

Patients présentant une infection du tractus gastrointestinal

Les cliniciens devraient savoir que le traitement de première ligne dans la prise en charge de tout patient souffrant d'une maladie diarrhéique est le maintien d'une hydratation adéquate.

Effets gastro-intestinaux additifs

SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE contient du sorbitol qui peut causer un inconfort gastro-intestinal et avoir un léger effet laxatif. Des effets gastro-intestinaux additifs peuvent apparaître en cas d'utilisation concomitante avec un autre produit contenant du sorbitol.

Appareil respiratoire

Réactions d'hypersensibilité des voies respiratoires

SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peuvent causer une réaction allergique des poumons et des voies respiratoires, où les voies respiratoires se referment et rendent la respiration difficile. Ceci peut être potentiellement mortelle sans assistance médicale. Les symptômes comprennent dyspnée, toux, respiration sifflante et gêne thoracique. On doit cesser immédiatement le traitement par SEPTRA pour injection ou par SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE chez les patients qui présentent l'un ou l'autre de ces symptômes.

Lésion pulmonaire

SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE ont été associés à des cas de toxicité respiratoire aiguë et différée, évoluant parfois vers une atteinte pulmonaire fulminante et un syndrome de détresse respiratoire aiguë (SDRA). Chez les patients traités par SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE, il convient de surveiller l'apparition de signes et de symptômes d'atteinte pulmonaire, tels que l'essoufflement, la toux, la fièvre, la dyspnée et une sensation d'oppression thoracique. L'apparition de ces signes pulmonaires, associée à des signes radiologiques d'infiltrats pulmonaires et à une détérioration de la fonction pulmonaire, peut constituer des signes précurseurs d'un SDRA. L'apparition de ces signes pulmonaires, associée à des signes radiologiques d'infiltrats pulmonaires et à une détérioration de la fonction pulmonaire, peut constituer des signes précurseurs d'un SDRA. Dans de telles circonstances, il convient d'interrompre le traitement par SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE et d'administrer un traitement adapté.

Des réactions indésirables pulmonaires graves survenant dans les jours ou les semaines suivant l'initiation du traitement et résultant en insuffisance respiratoire prolongée exigeant une ventilation mécanique, une oxygénation par membrane extracorporelle (ECMO), ou une transplantation pulmonaire ou se soldant par un décès ont également été signalés chez des patients et des individus

autrement sains, traités par des produits de triméthoprim-sulfaméthoxazole.

Conduite et utilisation de machines

La prudence est requise lors de la conduite d'un véhicule motorisé ou lors de l'opération d'une machine dangereuse.

Fonction rénale

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale, on recommande de réduire la dose ou de prolonger l'intervalle des prises afin d'éviter l'accumulation de triméthoprim dans le sang (voir [4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique](#)). La diffusion non ionique étant le principal facteur de clairance rénale du triméthoprim, l'élimination du triméthoprim diminue à mesure que progresse l'insuffisance rénale. Des épreuves sérologiques seront nécessaires pour ces patients. On ne doit pas administrer SEPTRA pour injection ou SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE si le taux sérique de créatinine est supérieur à 2 mg par 100 ml, afin d'éviter les risques de dysfonction permanente de la fonction rénale.

Patients présentant un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase

Une crise d'hémolyse peut survenir chez les sujets présentant un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase. Cette réaction est souvent associée au dosage.

Patients présentant ou à risque de présenter une porphyrie aiguë

On doit éviter d'administrer SEPTRA pour injection à des patients dont on sait ou soupçonne être à risque de porphyrie aiguë. Tant le triméthoprim que les sulfamides (quoique pas spécifiquement le sulfaméthoxazole) ont été associés à l'exacerbation de porphyrie aiguë.

L'inhibition fonctionnelle de la sécrétion tubulaire rénale de la créatinine peut produire une chute brutale du taux estimé de la clairance de la créatinine.

Fonction hépatique, biliaire et pancréatique

SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peuvent causer une nécrose hépatique fulminante potentiellement mortelle. Les symptômes comprennent jaunisse (ictère), douleur dans la partie supérieure droite de l'abdomen, distension abdominale, nausée et vomissements. On doit cesser immédiatement le traitement par SEPTRA pour injection ou par SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE chez les patients qui présentent l'un ou l'autre de ces symptômes.

Sensibilité et résistance

Évolution de bactéries résistantes aux médicaments

Prescrire SEPTRA pour injection ou SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE en l'absence d'infection bactérienne établie ou fortement soupçonnée n'est pas susceptible d'être bénéfique au patient et pose un risque de développement de bactéries résistantes aux médicaments.

Traitement de la pharyngite streptococcique causée par les streptocoques β -hémolytiques du groupe A

SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE ne doivent jamais être utilisés dans le traitement de la pharyngite streptococcique. Des études cliniques ont démontré que chez les patients

souffrant d'une pharyngo-amygdalite à streptocoques β -hémolytiques du groupe A, les échecs bactériologiques (démontrés par la non-éradication de l'organisme en cause dans la zone pharyngo-amygdalienne) étaient plus fréquents chez les patients traités par SEPTRA pour injection ou par SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE que chez ceux traités par la pénicilline.

Surveillance et examens de laboratoire

SEPTRA peut affecter les résultats des épreuves de la fonction thyroïdienne.

Système endocrinien et métabolisme

Acidose métabolique

L'association triméthoprim-sulfaméthoxazole a été associée à l'acidose métabolique lorsque les autres causes possibles sous-jacentes ont été exclues. Une surveillance étroite est toujours de mise lorsqu'une acidose métabolique est soupçonnée.

Surcharge liquidienne

Il peut y avoir une surcharge liquidienne, surtout après l'administration de doses très élevées chez les patients souffrant de maladies cardiorespiratoires sous-jacentes.

Débit urinaire

Il est recommandé de maintenir un débit urinaire adéquat en tout temps. Le risque de cristallurie *in vivo* est rare, bien que des sulfamides cristallisés aient été observés dans l'urine refroidie de certains patients traités. Le risque s'accroît chez les patients souffrant d'hypoalbuminémie.

Patients présentant une hyperkaliémie et une hyponatrémie

Le triméthoprim doit être administré avec prudence aux patients présentant un risque d'hyperkaliémie et d'hyponatrémie. Il convient alors de surveiller de près les taux sériques de potassium et de sodium ainsi que la fonction rénale, et d'ajuster la posologie en fonction de l'activité fonctionnelle rénale (voir [7 Mises en garde et précautions](#), [Fonction rénale](#) et [4 Posologie et administration](#)).

Les facteurs de risque d'une hyperkaliémie sont une dose élevée de triméthoprim (20 mg/kg/jour), une insuffisance rénale (créatinine sérique $\geq 1,2$ mg/dl), un hypoaldostérionisme, un âge avancé, l'apport en potassium et d'autres médicaments qui nuisent à l'excrétion du potassium. Le mécanisme probable est par le biais de l'inhibition du triméthoprim des canaux sodiques dans le tube distal, semblable à celui des diurétiques d'épargne potassium, telle l'amiloride.

L'hyperkaliémie est généralement réversible à l'arrêt du traitement par le triméthoprim. Chez les patients présentant une hyperkaliémie due à SEPTRA pour injection ou à SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE, on peut cesser le médicament et abaisser les concentrations de potassium par un traitement adéquat.

Patients atteints de phénylcétonurie

On a remarqué que le triméthoprim altère le métabolisme de la phénylalanine mais cette altération n'a aucune importance chez les patients phénylcétonuriques suivant les restrictions alimentaires appropriées.

Patients hypoglycémiques

SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE contient du sorbitol et ne devrait pas être administrée aux patients atteints d'intolérance héréditaire au fructose. On doit faire preuve de prudence lorsqu'on

administre SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE à des patients diabétiques en raison du risque d'hypoglycémie.

Chez les nourrissons et les jeunes enfants, il est possible qu'une intolérance héréditaire au fructose n'ait pas encore été diagnostiquée; on doit donc effectuer une surveillance étroite pour déceler tout signe d'hypoglycémie.

Système immunitaire

Lymphohistiocytose hémophagocytaire :

Des cas de lymphohistiocytose hémophagocytaire (HLH) ont été signalés très rarement chez des patients traités par le sulfaméthoxazole-triméthoprine (voir [8.1 Aperçu des effets indésirables](#)). La HLH est un syndrome potentiellement mortel d'activation immunitaire pathologique caractérisée par des signes et symptômes cliniques d'inflammation systémique extrême (p. ex. fièvre, hépatosplénomégalie, hypertriglycémie, hypofibrinogénémie, ferritine sérique élevée, cytopénies et hémophagocytose) et est associée à des taux élevés de mortalité à moins d'être reconnue et traitée de façon précoce.

- Évaluer immédiatement les patients qui développent des manifestations précoces d'activation immunitaire pathologique.
- Si une HLH est diagnostiquée, on doit cesser le traitement par le sulfaméthoxazole-triméthoprine.

Emploi dans le traitement et la prophylaxie de la pneumonie à *Pneumocystis jiroveci* chez les patients atteints du syndrome d'immunodéficience acquise (SIDA) :

On a signalé une fréquence accrue des effets indésirables, notamment éruption cutanée, réactions d'hypersensibilité sévères, fièvre, leucopénie, neutropénie, thrombopénie et élévation des taux d'aminotransférase (transaminase) chez les patients sidéens traités par SEPTRA pour injection ou par SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE pour une pneumonie à *Pneumocystis jiroveci* en comparaison avec la fréquence normalement associée à l'emploi de SEPTRA pour injection ou de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE chez les patients non sidéens. En cas de signes d'aplasie médullaire, le patient doit recevoir un supplément en folinate de calcium (5 à 10 mg/jour). La fréquence d'hyperkaliémie et d'hyponatrémie semble augmenter chez les patients sidéens recevant SEPTRA pour injection ou SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE. Les effets indésirables sont généralement moins sévères que les effets chez les patients recevant SEPTRA pour injection ou SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE dans le traitement d'une prophylaxie. Des antécédents d'intolérance légère à SEPTRA pour injection ou à SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE chez les patients sidéens ne laissent pas présager une intolérance à une prophylaxie secondaire subséquente. Cependant, si le patient présente une éruption cutanée ou tout signe d'effets indésirables, le traitement par SEPTRA pour injection ou par SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE doivent être évalué de nouveau (voir [7 Mises en garde et précautions](#)). Une rhabdomyolyse a été signalée chez les patients séropositifs pour le VIH recevant le triméthoprine-sulfaméthoxazole dans le traitement prophylactique d'une pneumonie à *Pneumocystis jiroveci*. Dans certains cas, la rhabdomyolyse a entraîné une insuffisance rénale aiguë nécessitant une dialyse d'urgence.

Des réactions d'hypersensibilité sévères se sont également manifestées chez les patients porteurs du VIH qui ont été exposés de nouveau à SEPTRA pour injection et à SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE, parfois après un intervalle posologique de quelques jours. L'administration concomitante de la diphenhydramine par voie intraveineuse peut permettre une perfusion continue.

Dans une étude contrôlée par placebo, l'emploi concomitant de leucovorine et de SEPTRA pour injection ou de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE dans le traitement d'urgence de la pneumonie à *Pneumocystis jiroveci* chez les patients porteurs du VIH a été associé à une augmentation des taux d'échec élevés du traitement et de morbidité (voir [9.4 Interactions médicament-médicament](#)).

Thrombocytopénie immunitaire

SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peuvent provoquer une thrombocytopénie immunitaire potentiellement mortelle, dont les symptômes comprennent tendance aux ecchymoses, éruption cutanée qui apparaît sous forme de petits points rouges ou violacés, généralement sur la partie inférieure des jambes, saignement des gencives ou épistaxis, et sang dans les urines ou hématochézie. On doit cesser immédiatement le traitement par SEPTRA pour injection ou par SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE chez les patients qui présentent l'un ou l'autre de ces symptômes.

Sulfites

SEPTRA pour injection contient du métabisulfite de sodium, un sulfite susceptible de causer des réactions allergiques, notamment des symptômes anaphylactiques et des crises d'asthme potentiellement mortelles ou moins sévères chez certains sujets sensibles. La prévalence globale de la sensibilité au sulfite dans l'ensemble de la population est inconnue et vraisemblablement faible. On observe plus souvent une sensibilité au sulfite chez les personnes asthmatiques que non asthmatiques.

Système sanguin et lymphatique

SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peuvent provoquer une agranulocytose, alors que le nombre de globules blancs dans le sang chute dangereusement; les symptômes peuvent inclure pyrexie, frissons, douleur oropharyngée, asthénie. Les patients peuvent également présenter un rythme cardiaque élevé ou une respiration rapide. On doit cesser immédiatement le traitement par SEPTRA pour injection ou par SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE chez les patients qui présentent l'un ou l'autre de ces symptômes.

SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peuvent causer une anémie aplasique, alors que la moelle osseuse est endommagée et incapable de produire suffisamment de cellules sanguines. Les symptômes peuvent inclure fatigue, dyspnée, pâleur, contusion, pyrexie, frissons, douleur oropharyngée, et malaise. On doit cesser immédiatement le traitement par SEPTRA pour injection ou par SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE chez les patients qui présentent l'un ou l'autre de ces symptômes.

Folate

Des hémogrammes mensuels réguliers sont recommandés lorsque l'association triméthoprim-sulfaméthoxazole est administrée pendant de longues périodes, ou à des patients avec une déficience en folates, ou aux personnes âgées, car il existe une possibilité de changements asymptomatiques des indices hématologiques de laboratoire en raison du manque de folate disponible. Les suppléments d'acide folinique peuvent être envisagés pendant le traitement, mais ceux-ci devraient être initiés avec prudence en raison d'une possible interférence avec l'efficacité antimicrobienne (voir [9 Interactions médicamenteuses](#)). Des changements indicateurs d'une altération du taux d'acide folique ont, dans certains cas spécifiques, été renversés par une supplémentation en acide folinique.

On doit porter une attention particulière lorsqu'on traite des patients chez lesquels on soupçonne une carence en folate; il faut alors envisager un supplément en folate.

Patients souffrant de troubles hématologiques graves

À moins qu'il ne soit administré sous une étroite surveillance, le triméthoprim-sulfaméthoxazole ne doit pas être administré aux patients souffrant de troubles hématologiques graves (voir [8 Effets indésirables](#)).

7.1 Populations particulières

7.1.1 Grossesse

Le triméthoprim et le sulfaméthoxazole traversent la barrière placentaire et leur innocuité pendant la grossesse n'a pas été établie. Le triméthoprim est un antagoniste du folate et, selon certaines études menées sur des animaux, les deux agents ont causé des anomalies fœtales. Il a été démontré qu'à des doses excédant la dose thérapeutique recommandée chez l'humain, l'administration du triméthoprim et du sulfaméthoxazole a causé une palatoschisis et d'autres anomalies fœtales chez le rat, soit une découverte caractéristique de l'antagoniste du folate. Les effets du triméthoprim auraient pu être évités par la prise de folate alimentaire. On a observé des pertes fœtales chez le lapin après l'administration de doses de triméthoprim dépassant la dose thérapeutique recommandée chez l'humain. Des études cas-témoins ont montré qu'une corrélation peut être établie entre l'exposition aux antagonistes du folate et les anomalies congénitales chez les humains. Par conséquent, on doit éviter d'administrer SEPTRA pour injection aux femmes enceintes, surtout pendant le premier trimestre de la grossesse, à moins que les avantages escomptés l'emportent sur les risques possibles pour le fœtus; on doit envisager la prise d'un supplément de folate si SEPTRA pour injection doit être administré pendant la grossesse.

Le sulfaméthoxazole fait concurrence à la bilirubine pour se lier à l'albumine plasmatique. Comme d'importantes concentrations de médicaments d'origine maternelle subsistent pendant plusieurs jours chez le nouveau-né, il peut y avoir un risque de précipiter ou d'exacerber l'hyperbilirubinémie néonatale, accompagnée d'un risque théorique d'un ictère nucléaire, lorsque SEPTRA pour injection est administré à la mère peu avant l'accouchement. Ce risque théorique est particulièrement important chez les nourrissons en proie à l'hyperbilirubinémie, comme les prématurés et les nourrissons présentant un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase.

7.1.2 Allaitement

Le triméthoprim et le sulfaméthoxazole sont excrétés par le lait maternel. L'administration de SEPTRA pour injection doit être évitée en fin de grossesse et chez les mères qui allaitent, surtout quand la mère ou le nourrisson ont ou présentent un risque particulier de développer de l'hyperbilirubinémie. De plus, l'administration de SEPTRA pour injection doit être évitée chez les nourrissons de moins de 8 semaines compte tenu de la prédisposition des nourrissons à l'hyperbilirubinémie.

7.1.3 Enfants et adolescents

Enfants (< 2 mois–12 ans) : D'après les données examinées par Santé Canada, l'innocuité et l'efficacité de SEPTRA pour injection et de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE dans la population pédiatrique (< 2 mois-12 ans) été démontrées; par conséquent Santé Canada a approuvé une indication chez les enfants (voir [2 Contre-indications](#)).

Enfants (< 2 mois) : L'emploi de SEPTRA pour injection et de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE dans la population pédiatrique (< 2 mois) n'est pas autorisé (voir [2 Contre-indications](#)).

Adolescents (>12–17 ans) : Les doses recommandées chez les adultes devraient être utilisées chez les patients adolescents (>12–17 ans) (voir [4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique](#)).

7.1.4 Personnes âgées

D'après les données examinées par Santé Canada, l'innocuité et l'efficacité de SEPTRA pour injection dans la population gériatrique ont été démontrées; par conséquent, Santé Canada a autorisé une indication pour l'emploi gériatrique.

Toutefois, il y a un risque accru d'effets indésirables sévères chez les personnes âgées, surtout en présence de conditions complexes telles qu'une atteinte de la fonction rénale ou hépatique ou la prise concomitante d'autres médicaments. Les effets indésirables les plus couramment signalés chez les personnes âgées sont des réactions cutanées graves ou une aplasie médullaire (voir [7 Mises en garde et précautions](#) et [8 Effets indésirables](#)) ou une réduction spécifique des plaquettes (avec ou sans purpura). Chez les patients recevant simultanément certains diurétiques, principalement des thiazidiques, on a signalé une augmentation de l'incidence de thrombopénie avec ou sans purpura. Des ajustements appropriés de la posologie sont nécessaires chez les patients souffrant d'une atteinte rénale (voir [4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique](#)).

Il est recommandé de surveiller de près les personnes âgées traitées par SEPTRA pour injection ou recevant des doses élevées de SEPTRA pour injection, puisque ces personnes semblent plus exposées à un risque accru d'hyperkaliémie et d'hyponatrémie.

Une attention particulière doit être portée au traitement des personnes âgées; un supplément de folate doit être envisagé.

8 Effets indésirables

8.1 Aperçu des effets indésirables

Les effets indésirables les plus courants sont hyperkaliémie, anorexie, candidose, céphalée, thrombophlébite locale au point d'injection, troubles gastro-intestinaux (nausée, vomissements, diarrhée) et réactions allergiques cutanées (comme éruptions cutanées et urticaire). Bien que rares, des décès associés à l'administration de sulfamides et de SEPTRA pour injection ou de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE sont survenus par suite de réactions graves, y compris le syndrome de Stevens-Johnson, le syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (syndrome DRESS), la nécrolyse épidermique toxique (maladie de Lyell), la nécrose hépatique fulminante, l'agranulocytose, l'anémie aplasique, d'autres dyscrasies sanguines et une hypersensibilité des voies respiratoires (voir [3 Encadré sur les mises en garde et précautions importantes](#) et [7 Mises en garde et précautions](#)).

Généralités

Faiblesse, insomnie, troubles de la vue, alopecie, épistaxis, thrombophlébite locale au point d'injection et œdème. La prolifération de candidas est fréquente.

Allergiques

Anaphylaxie, myocardite allergique, érythème polymorphe, toxidermie, dermatite exfoliative, œdème de Quincke, fièvre médicamenteuse, frissons, angéite allergique ressemblant au purpura de Schönlein-

Henoch, maladie sérique, syndrome du type maladie sérique, réactions allergiques généralisées, éruption cutanée généralisée, éruption fixe d'origine médicamenteuse, photosensibilité, injection conjonctivale et sclérale, prurit, urticaire et éruptions cutanées. De plus, la périartérite noueuse et le lupus érythémateux disséminé et des réactions anaphylactoïdes (transpiration et effondrement) ont été rapportés.

De graves réactions d'hypersensibilité associées à la pneumonie à *Pneumocystis jiroveci*, dont l'éruption cutanée, la pyrexie, la neutropénie, la thrombocytopénie, l'augmentation des enzymes hépatiques, la rhabdomyolyse, l'hyperkaliémie et l'hyponatrémie, ont été signalées lors de l'emploi de fortes doses pour la prise en charge de la pneumonie à *Pneumocystis jiroveci*, exigeant ainsi l'arrêt du traitement.

Une rhabdomyolyse a été signalée chez les patients séropositifs pour le VIH recevant le triméthoprime-sulfaméthoxazole dans le traitement prophylactique d'une pneumonie à *Pneumocystis jiroveci*.

Appareil cardiovasculaire

Prolongation de l'intervalle QT (tachycardie ventriculaire).

Système endocrinien/métabolisme

D'un point de vue chimique, les sulfamides sont semblables à certains goitrigènes, à certains diurétiques (acétazolamide et les thiazidiques) et à certains hypoglycémisants oraux. Une sensibilité croisée peut exister entre ces agents. Dans de rares cas, il y a eu une hausse de la diurèse et une hypoglycémie chez les patients recevant les sulfamides.

Appétit réduite, acidose métabolique, acidose tubulaire rénale, hyperkaliémie, hyponatrémie, hypoglycémie (voir aussi [7 Mises en garde et précautions](#)).

Appareil digestif

Entérococolite pseudomembraneuse, pancréatite, stomatite, glossite, sécheresse de la bouche, nausée, vomissements, pyrosis, intolérance gastrique, gastrite ou gastroentérite, dyspepsie, émèse, douleurs abdominales, constipation, flatulence, diarrhée, décoloration des dents et/ou de la langue.

Génito-urinaire

Troubles de la fonction rénale (parfois rapportés comme une insuffisance rénale), néphrite interstitielle, altérations des reins (comme l'indiquent les taux sériques anormaux d'azote uréique, d'azote non protéique, de créatinine sérique et des taux de protéine dans les urines), syndrome néphrotique toxique avec oligurie et anurie, cristallurie, hématurie, pollakiurie et dysurie.

Hématologique

Lymphohistiocytose hémophagocytaire, leucopénie, neutropénie, thrombopénie, anémie mégaloblastique, anémie hémolytique et aplasique, méthémoglobulinémie, purpura, agranulocytose, hypoprothrombinémie, éosinophilie, hémolyse chez certains patients sensibles présentant un déficit en G-6-PD, aplasie médullaire et choc circulatoire.

Fonction hépatique/biliaire/pancréatique

Hépatite, y compris ictère cholestatique et nécrose hépatique, ictère, élévations des taux sériques des transaminases, de la phosphatase alcaline et de la bilirubine.

Des changements hépatiques, dont certains ont entraîné des décès, ont été documentés chez des patient à risque. L'ictère cholestatique et la nécrose hépatique peuvent être mortels.

Appareil locomoteur

Arthralgie, rhabdomyolyse et myalgie.

Système nerveux

Méningite à liquide clair, convulsions, névrite périphérique, ataxie, tremblements, vertiges, acouphènes, céphalées.

La méningite à liquide clair a été rapidement enrayée à l'arrêt du médicament, mais certains de cas de récurrence ont été observés après une nouvelle exposition à SEPTRA pour injection/ SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE ou au triméthoprim seul.

Yeux

Uvéite

Psychiatrique

Hallucinations, dépression, apathie, nervosité, étourdissements, trouble psychotique.

Appareil respiratoire

Infiltrats pulmonaires, toux, dyspnée, pneumonie éosinophilique aiguë, lésions pulmonaires aiguës et retardées, maladie pulmonaire interstitielle, et insuffisance respiratoire aiguë.

Des cas d'insuffisance respiratoire fulminante ont été signalés, nécessitant l'arrêt du traitement (voir [7 Mises en garde et précautions, Appareil respiratoire](#)).

Troubles de la peau et des tissus sous-cutanés

Effets indésirables cutanés graves : dermatose neutrophile fébrile aiguë (syndrome de Sweet) (fréquence inconnue), pustulose exanthématique aiguë généralisée (PEAG) (fréquence inconnue).

Syndrome Stevens-Johnson (SSJ), nécrolyse épidermique toxique (NET), syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (syndrome DRESS) (fréquence inconnue) ont été signalés comme potentiellement mortels (voir [7 Mises en garde et précautions](#)).

9 Interactions médicamenteuses

9.1 Interactions médicamenteuses graves

- On ne doit pas administrer SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE en association avec le dofétilide (voir 2. Contre-indications et 9.4. Interactions médicament-médicament).

9.3 Interactions médicament-comportement

On doit informer les patients de maintenir un apport liquidien adéquat afin de prévenir la cristallurie et la formation de calculs.

Les patients devraient aviser leur médecin de tous leurs régimes alimentaires et suppléments.

9.4 Interactions médicament-médicament

Diurétiques (thiazidiques) : Chez les personnes âgées recevant simultanément certains diurétiques, principalement des thiazidiques, on a signalé une augmentation de l'incidence de thrombopénie avec ou sans purpura.

Pyriméthamine : Certains rapports font observer occasionnellement que l'administration de pyriméthamine à des doses hebdomadaires excédant les 25 mg peut causer une anémie mégaloblastique, si SEPTRA pour injection ou SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE est prescrit simultanément.

Zidovudine : Dans certains cas, le traitement concomitant de zidovudine peut augmenter le risque d'effets hématologiques indésirables reliés à SEPTRA pour injection ou à SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE. Si la coadministration est nécessaire, il convient de surveiller les paramètres hématologiques.

Lamivudine : L'administration de SEPTRA pour injection 160 mg/800 mg entraîne une augmentation de 40 % de l'exposition à la lamivudine due au composant du triméthoprim. La lamivudine n'a aucun effet sur la pharmacocinétique du triméthoprim ou du sulfaméthoxazole.

Warfarine : On rapporte que SEPTRA pour injection/ SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peut prolonger le temps de prothrombine chez les patients recevant un anticoagulant tel que la warfarine. Cette interaction doit être prise en compte lorsque SEPTRA pour injection ou SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE est administré aux patients déjà en traitement par anticoagulant; le temps de coagulation doit être évalué de nouveau.

Phénytoïne : SEPTRA pour injection ou SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peut inhiber le métabolisme hépatique de la phénytoïne. Administré selon la posologie clinique habituelle, SEPTRA a augmenté de 39 % la demi-vie de la phénytoïne et diminué de 27 % le taux de clairance métabolique de la phénytoïne. Lorsque ces médicaments sont administrés en concomitance, il convient de prévoir d'éventuels effets excessifs de la phénytoïne. On recommande une surveillance étroite de l'état du patient et des taux sériques de la phénytoïne.

Méthotrexate : Les sulfamides peuvent également déloger le méthotrexate des sites de liaison aux protéines plasmatiques, augmentant ainsi les concentrations de méthotrexate libre. Il faut envisager un supplément de folate. Si l'on juge que SEPTRA pour injection ou SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE constitue un traitement approprié chez les patients recevant d'autres antifoliques, il convient alors d'envisager un supplément de folate.

Digoxine : Il a été démontré que l'emploi concomitant du triméthoprim et de la digoxine a donné lieu à une augmentation des taux sériques de la digoxine chez certains patients âgés.

Hyperkaliémie : On doit faire preuve de prudence à l'égard des patients qui prennent tout autre médicament susceptible de provoquer une hyperkaliémie, par exemple, les inhibiteurs de l'ECA, antagonistes des récepteurs de l'angiotensine et diurétiques d'épargne potassique, comme la spironolactone. L'emploi concomitant de triméthoprim-sulfaméthoxazole (cotrimoxazole) peut provoquer une hyperkaliémie pertinente sur le plan clinique.

Cyclosporine : Une détérioration réversible de la fonction rénale a été observée chez les patients traités par SEPTRA pour injection ou par SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE et la cyclosporine après une transplantation rénale.

Lorsque le triméthoprim est coadministré avec des médicaments qui forment des cations au pH physiologique et qui sont en partie excrétés par une sécrétion rénale active (par ex. : procainamide, amantadine), il y a risque d'inhibition concurrentielle de ce processus, ce qui peut entraîner une augmentation de la concentration plasmatique de l'un ou des deux médicaments.

Agents hypoglycémisants à base de sulfonurée : Bien que l'interaction avec les sulfamides hypoglycémisants soit rare, on signale toutefois une potentialisation.

Rifampicine : L'emploi concomitant de la rifampicine et de SEPTRA pour injection ou de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE donne lieu à une réduction de la demi-vie plasmatique du triméthoprim après une période d'environ une semaine, ce qui est jugé sans conséquence sur le plan clinique.

Puisque le triméthoprim inhibe l'enzyme cytochrome P450 2C8, il peut interagir avec d'autres médicaments qui sont métabolisés principalement l'isoforme 2C8. Le sulfaméthoxazole inhibe le cytochrome P450 2C9 et peut interagir avec d'autres médicaments qui sont métabolisés principalement par l'isoforme 2C9.

Répaglinide : Le triméthoprim peut accroître l'exposition à la répaglinide et provoquer de l'hypoglycémie.

Acide folinique : Il a été démontré que les suppléments d'acide folinique interfèrent avec l'efficacité antimicrobienne de l'association triméthoprim-sulfaméthoxazole. Ces effets ont été observés lors de l'administration pour la prophylaxie et le traitement de la pneumonie *Pneumocystis jiroveci*.

Azathioprine : Les rapports cliniques sur les interactions entre l'azathioprine et l'association triméthoprim-sulfaméthoxazole sont conflictuels, résultant en de graves anomalies hématologiques.

Dofétilide : On a signalé des taux plasmatiques accrus de dofétilide après la coadministration de triméthoprim et de dofétilide. Le dofétilide peut causer de graves arythmies ventriculaires associées à une prolongation de l'intervalle QT, incluant torsades de pointes, qui sont directement reliées à la concentration plasmatique de dofétilide. L'administration concomitante de dofétilide et de triméthoprim est contre-indiquée (voir [2 Contre-indications](#)).

Leucovorine : L'emploi concomitant de leucovorine avec SEPTRA pour injection ou SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE pour le traitement aigu d'une pneumonie à *Pneumocystis jiroveci* chez des patients présentant une infection par le VIH était associé à des taux accrus d'échec du traitement et de morbidité dans une étude contrôlée par placebo.

9.5 Interactions médicament-aliment

On doit faire preuve de prudence avec les patients soumis à un régime alimentaire enrichi en potassium (voir [4.4 Administration](#)).

9.6 Interactions médicament-plante médicinale

Les interactions avec les plantes médicinales n'ont pas été établies.

9.7 Interactions médicament-examens de laboratoire

SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE, plus précisément, le composant du triméthoprim, peut perturber le dosage sérique de méthotrexate, tel qu'établi par la méthode de liaison compétitive des protéines, lorsque la dihydrofolate réductase bactérienne est utilisé comme protéine de liaison. Il n'y a aucune interférence si le méthotrexate est mesuré par radioimmunanalyse (RIA).

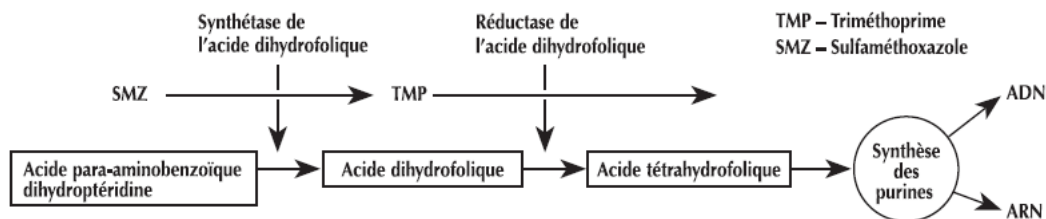
La présence du triméthoprim et du sulfaméthoxazole peut également faire interférence au dosage avec la créatinine lorsque le réactif de Jaffé (acide picrique placé en milieu alcalin) est utilisé, ce qui donne lieu à des surévaluations de 10 % de la plage des valeurs normales.

10 Pharmacologie clinique

10.1 Mode d'action

SEPTRA pour injection/SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE (sulfaméthoxazole et triméthoprim) est un agent antibactérien à large spectre. Il contient deux composants antibactériens actifs, le sulfaméthoxazole et le triméthoprim, qui exercent une action synergique sur plusieurs espèces bactériennes.

Figure 1



Le sulfaméthoxazole et le triméthoprim agissent de façon séquentielle en deux étapes successives dans la biosynthèse des acides nucléiques. Le triméthoprim est un inhibiteur de la dihydrofolate réductase, l'enzyme responsable de la réduction de l'acide dihydrofolique à sa forme tétrahydrofolique. Cette étape biochimique est essentielle dans la production des coenzymes de folate faisant partie de la biosynthèse de la thymine, purine, serine et de la méthionine. Le sulfaméthoxazole exerce une activité antibactérienne en faisant concurrence à l'acide para-aminobenzoïque.

Contrairement aux animaux qui dépendent des sources exogènes pour satisfaire leurs besoins en acide folique et qui ne comptent pas sur la synthèse intracellulaire, la plupart des bactéries pathogènes répondent à leur besoin en acide dihydrofolique en la synthétisant à partir de l'acide para-aminobenzoïque, de la ptéridine et de l'acide glutamique.

Dans les circonstances habituelles, agissant seul, le sulfaméthoxazole ou le triméthoprim n'inhibent pas complètement les acides nucléiques de cette biosynthèse. Plutôt, ils réduisent de façon suffisante la synthèse des coenzymes du folate pour produire une bactériostase. Lorsque les deux agents agissent ensemble, la superposition de leurs effets effectue une inhibition complète de la synthèse et entraîne la

mort de l'organisme. Ainsi, l'effet de cette double action vise à réduire les concentrations minimales inhibitrices (CMI) de chaque agent (synergie) et à convertir l'action bactériostatique en une action bactéricide.

Par conséquent, l'activité de SEPTRA pour injection/SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE dépend de la capacité à la fois du sulfaméthoxazole et du triméthoprimé d'influer sur le métabolisme du folate de la bactérie; cependant, afin de conserver son effet thérapeutique, SEPTRA pour injection/SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE ne doit pas influencer sur le métabolisme du folate chez l'hôte. Puisque le sulfaméthoxazole n'affecte que la synthèse *de novo* de l'acide dihydrofolique par bactéries, il n'affecte pas le métabolisme du folate chez les animaux. Puisque chez les animaux, comme chez les bactéries, le folate doit être recyclé à la forme active par dihydrofolate réductase, on peut s'attendre à ce que le triméthoprimé affecte le métabolisme du folate des mammifères. Par contre, parmi les inhibiteurs de folate semblables, le triméthoprimé a été choisi spécialement pour sa faible toxicité chez les animaux et sa toxicité élevée chez les bactéries. Cette différence a été depuis expliquée par le fait que l'affinité entre le triméthoprimé et la dihydrofolate réductase des bactéries est de quelque 40 000 fois plus élevée qu'avec l'enzyme mammifère correspondant.

10.3 Pharmacocinétique

Les pics plasmatiques de triméthoprimé-sulfaméthoxazole sont plus élevés et sont atteints plus rapidement une heure après la perfusion intraveineuse de SEPTRA pour injection qu'après l'administration par voie orale d'une dose équivalente de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE. Les concentrations plasmatiques, la demi-vie d'élimination et les taux d'excrétion urinaires ne montrent aucune différence significative à la suite d'une administration orale ou intraveineuse.

Absorption

Le triméthoprimé et le sulfaméthoxazole sont rapidement absorbés après l'administration par voie orale. Des concentrations détectables des deux médicaments apparaissent dans le sang après environ cinq minutes, atteignant des concentrations substantielles en une heure. Les pics plasmatiques des deux composés sont habituellement atteints après deux à quatre heures et se maintiennent pendant environ sept heures. Des concentrations sont encore détectables après 24 heures. Lorsque les deux médicaments sont administrés en concomitance, les concentrations sanguines sont semblables à celles obtenues lorsque les médicaments sont administrés séparément, indiquant ainsi l'absence d'effet mutuel sur l'absorption.

Distribution

Le rapport d'une partie de triméthoprimé pour cinq parties de sulfaméthoxazole atteint des concentrations sériques médicamenteuses dans un rapport d'environ 1:20, soit un rapport jugé optimal contre une vaste gamme de bactéries. Contrairement au sulfaméthoxazole, le triméthoprimé est concentré dans les tissus; du matériel biopsié auprès d'un petit nombre de patients recevant une dose préopératoire de triméthoprimé a indiqué que la concentration de triméthoprimé dans les tissus dépassait la concentration plasmatique échantillonnée en même temps – plus marquée dans le poumon (10 fois plus). On constate la même tendance chez les animaux. On a également observé que les concentrations de triméthoprimé étaient plus élevées dans les expectorations que dans le plasma à la suite de l'administration orale de triméthoprimé-sulfaméthoxazole. Les concentrations des deux médicaments se sont également bien maintenues dans la lymphe et les liquides tissulaires.

Dans le sérum, le degré de liaison du triméthoprimé aux protéines plasmatiques varie selon la concentration, mais s'élève normalement à 44 %. Le sulfaméthoxazole se lie aux protéines plasmatiques dans une proportion de 70 %. L'ajout de sulfaméthoxazole a réduit de 3 à 4 % la liaison du

triméthoprim, mais aucune modification de la liaison du sulfaméthoxazole aux protéines (environ 66 %) n'a été observée à des concentrations thérapeutiques des deux médicaments.

Métabolisme

Des études menées sur les composants individuels administrés séparément indiquent qu'en présence d'un apport élevé en liquide, soit environ 50 % de la dose de triméthoprim ingérée par voie orale est excrétée sous forme inchangée dans l'urine en moins de 24 heures, alors qu'en présence d'un faible apport en liquide, la proportion est d'environ 40 %. Le sulfaméthoxazole est métabolisé de façon plus extensive que le triméthoprim, par acétylation, oxydation ou glucuronidation. Sur une période de 72 heures, environ 85 % de la dose peut être retrouvée dans l'urine sous forme inchangée ainsi que sous forme de son principal métabolite (N⁴-acétylé). Environ 10 % du médicament est excrété sous forme de métabolites ayant peu ou pas d'activité antibactérienne. Une certaine quantité de triméthoprim est excrétée dans la bile, où l'on obtient des concentrations deux fois plus élevées que les concentrations plasmatiques. Toutefois, puisqu'il y a réabsorption presque complète du médicament, très peu se retrouve dans les selles. Des études effectuées au moyen de triméthoprim radiomarké ont démontré qu'il est presque complètement absorbé après une prise orale chez l'homme; moins de 4 % de la radioactivité s'est retrouvée dans les selles sur une période de six jours. La radioactivité a été éliminée du plasma et de l'urine dans une proportion presque identique; la quantité presque entière d'une dose orale étant excrétée dans l'urine en moins de 48 heures. La demi-vie biologique du triméthoprim a été calculée à 10 heures (plage de 6,2 à 12 heures chez quatre patients), ce qui correspond à la demi-vie du sulfaméthoxazole de 9 à 11 heures déterminée chez l'homme.

Élimination

Le sulfaméthoxazole ingéré par voie orale est excrété dans l'urine en moins de 24 heures dans une proportion de 25 % à 50 %. De la quantité excrétée, environ la moitié est constituée du dérivé acétylé N⁴, le cinquième sous forme de N⁴ conjugué, le sixième sous forme intacte et environ le dixième est constitué d'un autre composé libre N⁴.

Bien que la quantité de chaque médicament excrété soit similaire, qu'il soit administré séparément ou en concomitance, le mode d'excrétion par le rein est fort différent. Sharpstone a démontré la réabsorption nette par le tubule de sulfaméthoxazole filtré, du moins chez les patients dont la fonction rénale est normale, alors qu'avec le triméthoprim, le mécanisme d'excrétion est par sécrétion tubulaire chez les patients dont la fonction rénale est normale ou altérée.

L'augmentation urinaire a produit une augmentation de la clairance rénale du sulfaméthoxazole. Elle est indépendante du pH de l'urine lorsqu'il était inférieur à 7, mais s'est accrue à l'alcalinisation de l'urine au-delà d'un pH de 7. La clairance du triméthoprim n'a pas été affectée par l'altération du débit urinaire, mais on observe une nette augmentation à la chute du pH urinaire.

Populations de patients particuliers

- **Enfants et adolescents** : Voir [4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique](#).
- **Personnes âgées** : Chez les patients plus âgés, on a observé une légère réduction de la clairance rénale du sulfaméthoxazole mais pas du triméthoprim.
- **Grossesse ou allaitement** : Voir [7.1 Populations particulières](#)

- **Insuffisance hépatique** : On doit faire preuve de prudence lorsqu'on traite des patients souffrant de grave insuffisance hépatique, car l'absorption et la biotransformation du triméthoprimé et du sulfaméthoxazole pourraient être altérées.
- **Insuffisance rénale** : Chez les patients présentant une atteinte rénale, l'excrétion du sulfaméthoxazole n'a été que légère, alors que l'excrétion du triméthoprimé a nettement diminué en présence d'insuffisance rénale grave.

11 Conservation, stabilité et mise au rebut

SEPTRA pour injection et SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE doivent être entreposés à une température ambiante se situant entre 15 °C et 30 °C et à l'abri de la lumière.

Partie 2 : Renseignements scientifiques

13 Renseignements pharmaceutiques

Substance médicamenteuse

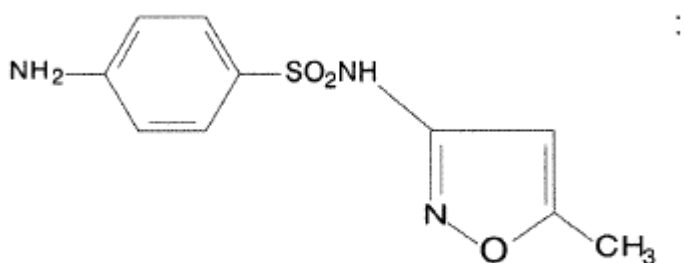
Les ingrédients actifs qui composent SEPTRA pour injection/SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE sont le triméthoprimé et le sulfaméthoxazole associés dans un rapport de 1:5.

Dénomination propre : Sulfaméthoxazole

Dénomination chimique : N¹-(5-méthyl-3-isoxazolyl) sulfanilamide

Formule et masse moléculaires : C₁₀H₁₁N₃O₃S 253,31 g/mol

Formule développée :



Propriétés physicochimiques : Le sulfaméthoxazole est un composé cristallin blanc à blanc cassé, presque inodore. Son point de fusion est de 167 °C.

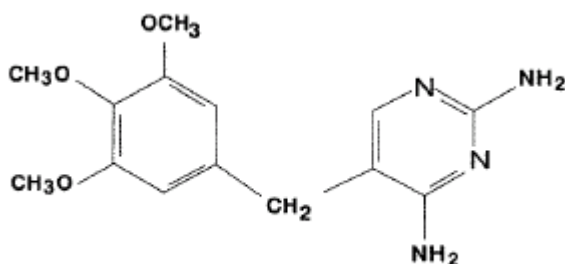
Substance pharmaceutique

Dénomination propre : Triméthoprimé

Dénomination chimique : 2,4-diamino-5-(3,4,5-triméthoxabenzyl) pyrimidine

Formule et masse moléculaires : C₁₄H₁₈N₄O₃ 290,32 g/mol

Formule développée :



Propriétés physicochimiques : Le triméthoprimé est une poudre cristalline de couleur blanche ou crème au goût amer. Son point de fusion se situe entre 199 et 203 °C. Il est soluble dans l'eau à 0,4 mg/ml.

14 Études cliniques

Les informations relatives aux essais cliniques ne figuraient pas dans la monographie de produit au moment de l'approbation initiale.

15 Microbiologie

SEPTRA pour injection/SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE (sulfaméthoxazole et triméthoprine) est bactéricide *in vitro* contre les organismes Gram-positifs et Gram-négatifs qui figurent dans la liste du [tableau 3](#).

Activité *in vitro* : En règle générale, le triméthoprine est plus actif que le sulfaméthoxazole contre la plupart des espèces bactériennes (voir [tableau 1](#)). Des exceptions notables sont à signaler, notamment *Neisseria gonorrhoeae* et *Pseudomonas aeruginosa* (qui sont généralement insensibles à ces médicaments).

Tableau 3 - Comparaison de l'activité *in vitro* du triméthoprine et du sulfaméthoxazole

	CMI (mcg/ml)	
	Triméthoprine	Sulfaméthoxazole
<i>Streptococcus pyogenes</i>	0,4	100 (± 25)
<i>Diplococcus pneumoniae, type II</i>	1	32 (± 16)
<i>Viridans streptococci</i>	0,25	8
<i>Streptococcus faecalis</i>	0,5	100
<i>Streptococcus agalactiae</i>	4	50
<i>Staphylococcus aureus</i>	0,2	4
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i>	8	>100
<i>Corynebacterium pyogenes</i>	0,4	>100
<i>Corynebacterium diphtheriae</i>	0,4	>100
<i>Clostridium perfringens</i>	50	16 (± 8)
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	250	>1000
<i>Nocardia asteroides</i>	10	5
<i>Escherichia coli</i>	0,2	8
<i>Citrobacter freundii</i>	0,1	3
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	0,5	16
<i>Klebsiella rhinoscleromatis</i>	0,5	10
<i>Enterobacter aerogenes</i>	3	>100
<i>Salmonella typhi</i>	0,4	4
<i>Salmonella typhimurium</i>	0,3	10
<i>Shigella spp.</i>	0,4	4
<i>Vibrio comma</i>	0,8	32

	CMI (mcg/ml)	
	Triméthoprine	Sulfaméthoxazole
<i>Pasteurella septica</i>	0,1	8
<i>Haemophilus influenzae</i>	0,12	>50
<i>Bordetella pertussis</i>	3	100
<i>Moraxella lacunata</i>	4	8 (± 2)
<i>Proteus spp.</i>	1	8
<i>Providencia B</i>	1	30
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	>100	25
<i>Pseudomonas pseudomallei</i>	4	10
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	12	1,6
<i>Neisseria meningitidis</i>	8	1,5

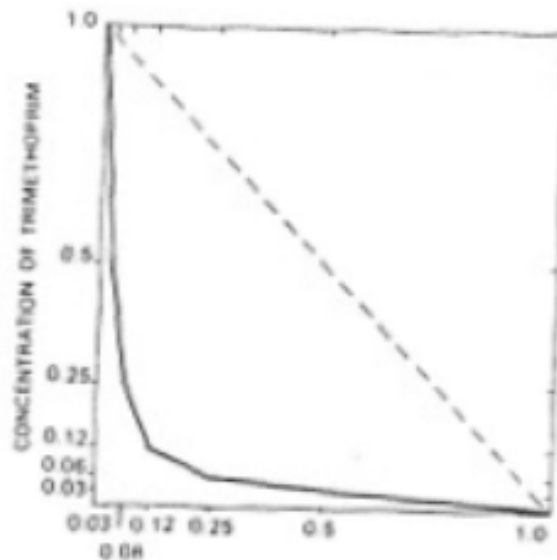
Les activités ont été comparées sur gélose nutritive (Wellcome) contenant 5 % de sang lysé de cheval. Pour *Neisseria* et *Haemophilus* spp., le milieu a été chauffé à 80 °C pendant 5 minutes et dans le cas de *Mycobacterium tuberculosis*, un milieu de culture de Peizer et Schacter a été utilisé.

Démonstration de la synergie

En testant le triméthoprine et le sulfaméthoxazole, à la fois séparément et en association, la synergie a pu être démontrée *in vitro*. Elle est indiquée par un ou tous les éléments suivants :

1. réduction de la concentration minimale inhibitrice de chaque médicament lorsqu'ils sont utilisés en association;
2. augmentation de la taille de la zone d'inhibition entourant le disque de l'association médicamenteuse; et
3. augmentation de l'activité bactéricide lorsque les médicaments sont utilisés en association.

La réduction de la CMI varie en fonction du rapport de médicaments présents, et il a été démontré que le taux optimal, tel qu'il est mesuré par une réduction maximale de la CMI des deux médicaments, est celui dans lequel les médicaments sont présents en proportion correspondant à leur CMI respective en monothérapie. Mentionnons cependant qu'une potentialisation peut être observée dans une vaste gamme de rapports. À l'excès de l'un des deux médicaments, le rapport de l'autre est réduit de façon notable, s'établissant en dessous du rapport optimal, produisant néanmoins un effet synergique.



CONCENTRATION DE SULFAMÉTHOXAZOLE :

Figure 2 - Isobologramme illustrant la synergie entre le triméthoprim et le sulfaméthoxazole. Concentrations requises pour produire une inhibition de la croissance bactérienne dans une proportion de 50 %.

Le rapport optimal est également variable et peut être différent pour chaque organisme, en raison de la large gamme variable de sensibilités des organismes au triméthoprim et au sulfaméthoxazole. Puisque, en général, le triméthoprim est environ de 20 à 100 fois plus actif que le sulfaméthoxazole, les chercheurs ont préféré utiliser un rapport fixe se rapprochant du rapport modal optimal en examinant la sensibilité accrue des souches à l'association. Le rapport 1:20 est le plus couramment utilisé et des exemples de l'augmentation de l'activité sont illustrés au [tableau 4](#).

Tableau 4 - Effet sur la cmi de l'association d'une partie de triméthoprim à 20 parties de sulfaméthoxazole

Organisme	CMI mcg/ml			
	Sulfaméthoxazole		Triméthoprim	
	Seul	Association	Seul	Association
<i>Streptococcus pyogenes</i>	>100	1,0	1,0	0,050
<i>Diplococcus pneumoniae</i>	30	2,0	2,0	0,100
<i>Staphylococcus aureus</i>	3	0,3	1,0	0,015
<i>Haemophilus influenzae</i>	10	0,3	1,0	0,015
<i>Bordetella pertussis</i>	50	4,0	3,0	0,200
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	>100	4,0	1,0	0,200
<i>Klebsiella aerogenes</i>	>100	4,0	1,0	0,200
<i>Escherichia coli</i>	3	1,0	0,3	0,050
<i>Salmonella typhimurium</i>	10	1,0	0,3	0,050
<i>Shigella sonnei</i>	10	1,0	0,3	0,050

Tableau 4 - Effet sur la cmi de l'association d'une partie de triméthoprimé à 20 parties de sulfaméthoxazole

Organisme	CMI mcg/ml			
	Sulfaméthoxazole		Triméthoprimé	
	Seul	Association	Seul	Association
<i>Proteus vulgaris</i>	30	3,0	3,0	0,150
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	27	1,0	14,4	0,540

Le [tableau 5](#) indique la fréquence de cas de sensibilité de 49 165 souches de 40 espèces à l'association triméthoprimé-sulfaméthoxazole obtenue au terme de 28 études. Un disque d'antibiogramme contenant 1,25 mcg de triméthoprimé et 23,75 mcg de sulfaméthoxazole a été utilisé aux fins de chaque étude en utilisant un milieu de culture différent.

Tableau 5 - Fréquence de cas de sensibilité au triméthoprimé-sulfaméthoxazole

Espèces	Nombre total de souches	Souches sensibles	
		Total	%
<i>S. aureus</i>	4 929	4 280	86,8
<i>S. epidermidis</i>	99	83	83,8
<i>D. pneumoniae</i>	140	140	100,0
<i>St. Pyogenes</i>	757	699	92,3
<i>St. viridans</i>	873	803	91,9
<i>Streptococci</i>	191	102	53,4
<i>St. agalactiae</i>	20	20	100,0
<i>Enterococci</i>	7 394	3 798	51,4
<i>Escherichia coli</i>	18 903	16 851	89,1
<i>Klebsiella</i>	1 365	1 109	81,2
<i>K. pneumoniae</i>	12	12	100,0
<i>Proteus spp.</i>	3 142	2 436	77,5
<i>Pr. vulgaris</i>	610	402	65,9
<i>Pr. mirabilis</i>	2 730	2 337	85,6
<i>Pr.morganii</i>	183	160	87,4
<i>Pr. rettgeri</i>	498	431	86,5
<i>Providencia A</i>	133	104	78,2
<i>Klebs-Enterobacter</i>	670	458	68,4
<i>Kl. edwardsii</i>	2	2	100,0
<i>Enterobacter</i>	1 344	1 169	86,9
<i>Ent. cloacae</i>	193	187	96,9
<i>Salmonella</i>	594	586	98,6
<i>Hafnia</i>	92	82	89,1

Espèces	Nombre total de souches	Souches sensibles	
		Total	%
<i>Shigella</i>	226	222	98,2
<i>Sh. dysenteriae</i>	12	8	66,7
<i>Ps. aeruginosa</i>	3 081	600	19,5
<i>Ps. pseudomallei</i>	12	6	50,0
<i>Citrobacter</i>	202	184	91,1
<i>Serratia</i>	28	26	92,9
<i>Paracolonobactrum</i>	84	59	70,2
<i>Haemophilus influenzae</i>	284	218	76,8
<i>Flavobacterium</i>	2	2	100,0
<i>Achromobacter</i>	160	124	77,5
<i>Arizona sp.</i>	18	10	55,6
<i>Alcaligenes sp.</i>	150	127	84,7
Groupe AD	4	4	100,0
<i>Cory. diphtheriae</i>	2	2	100,0
<i>Acinetobacter</i>	16	15	93,7
<i>Aeromonas</i>	4	4	100,0
<i>Neisseria Meningitidis</i>	6	6	100,0
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	32	31	97,0

La résistance de *Bacteroides spp.* et de *Lactobacillus* est d'un intérêt particulier puisque ces bactéries composent la majeure partie de la flore intestinale. Administré quotidiennement pendant 10 jours à 12 adultes volontaires, le triméthoprim-sulfaméthoxazole a éliminé toute la famille *Enterobacteriaceae* dans les selles, sans toutefois affecter ni l'un ni l'autre des groupes bactériens antérieurs. L'absence d'effet sur ces groupes importants est fort probablement responsable de la rareté de cas de troubles intestinaux pendant le traitement par SEPTRA pour injection ou par SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE.

Triméthoprim et souches résistantes aux sulfamides

L'effet synergique de SEPTRA pour injection ou de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE repose sur le fondement théorique voulant que le sulfaméthoxazole réduise la quantité de dihydrofolate synthétisée par l'organisme infectieux (entraînant habituellement la bactériostase) et qu'une petite quantité additionnelle de triméthoprim produise une inhibition complète de la conversion du folate à sa forme active (entraînant habituellement la mort de la cellule bactérienne).

Examiné par des méthodes de sensibilité classiques, un organisme est considéré comme résistant aux sulfamides quand sa croissance macroscopique n'est pas affectée. Par définition, la « résistance » ne signifie pas nécessairement que le sulfamide n'a pas réduit la biosynthèse du folate de l'organisme. Selon l'activité enzymatique, des preuves indirectes montrent que la teneur en dihydrofolate de telles souches résistantes aux sulfamides est, en fait, réduite en présence de sulfamides, bien que cette réduction ne soit pas aussi marquée que celle observée chez les souches sensibles de sulfamides. Par conséquent, en présence de sulfaméthoxazole, l'effet du triméthoprim sur ces souches résistantes aux sulfamides devrait donc être renforcé, puisque la quantité de substrats contre laquelle le triméthoprim

fait concurrence est réduite. Bien que la bactérie *Streptococcus faecalis* soit souvent considérée comme indifférente à la présence de sulfamides, il a pourtant été établi que la sensibilité de cet organisme (et des souches de la bactérie *Escherichia coli* résistantes aux sulfamides) s'est accrue de façon substantielle par l'ajout du triméthoprim. Des preuves plus convaincantes peuvent même être obtenues en utilisant le procédé de diffusion.

Bien que les disques d'antibiogramme de sulfamides ne produisent aucune zone d'inhibition pour la bactérie *Streptococcus faecalis*, les disques à 23,75 mcg de sulfaméthoxazole et 1,25 mcg de triméthoprim produisent des zones plus étendues où la croissance de la bactérie *Streptococcus faecalis* est inhibée comparativement aux disques à 1,25 mcg de triméthoprim. La différence de taille disparaît à la présence d'acide para-aminobenzoïque.

Renversement de l'activité du triméthoprim

Le triméthoprim agit en portant atteinte à la conversion de l'acide dihydrofolique en acide tétrahydrofolique. Par conséquent, la présence d'une source exogène de ce dernier devrait, en théorie, diminuer, voire invalider, l'activité antibactérienne de SEPTRA pour injection ou de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE chez l'hôte.

In vitro, à 1 mcg/ml, l'acide folinique n'affecte que la sensibilité de *Streptococcus faecalis*, un organisme reconnu pour utiliser le folate exogène. *In vivo*, lorsqu'il est administré par voie sous-cutanée chez la souris infectée par *Diplococcus pneumoniae*, *Streptococcus pyogenes*, *Escherichia coli*, *Proteus vulgaris*, *Salmonella schottmuelleri* et *Salmonella typhimurium*, l'acide folinique n'affecte pas la capacité du triméthoprim à potentialiser l'activité antibactérienne du sulfaméthoxazole.

L'interférence *in vitro* avec l'action du triméthoprim et des sulfamides par thymidine soulève la question à savoir si la thymidine peut affecter l'activité *in vivo*. Des études expérimentales menées chez le hamster indiquent que la thymidine se dégrade rapidement *in vivo*. Selon les expériences avec la souris ayant reçu des doses élevées par voie intrapéritonéale, ce nucléoside n'a pas eu d'incidence sur la protection assurée par le triméthoprim-sulfaméthoxazole contre *Proteus vulgaris*.

Acquisition de la résistance

Soumise à un inoculum léger, la sensibilité ne manifeste que très peu de changement au repiquage en série en présence du triméthoprim; cependant, la résistance se développe rapidement avec un inoculum lourd. Dans le cas de souches sensibles aux sulfamides, l'émergence de ces mutations est considérablement retardée par la présence de sulfaméthoxazole. L'effet retardateur dépend, cependant, du degré de résistance aux sulfamides et est minimal dans le cas de souches hautement résistantes.

Récemment, la présence de facteurs R conférant une forte résistance au triméthoprim a été observée chez les bactéries de la famille *Enterobacteriaceae* isolées de l'homme et de l'animal. Un facteur conférant une forte résistance au triméthoprim-sulfamide a été détecté dans une souche d'*Escherichia coli* et dans une souche de *Klebsiella aerogenes*. Les deux souches ont été isolées dans l'urine infectée de patients humains.

16 Toxicologie non clinique

Toxicologie générale :

Études de toxicité aiguë

Des études de toxicité aiguë menées chez le rat et portant sur les composants séparés ainsi que sur le triméthoprim et sulfaméthoxazole associés dans un rapport de 1:5 ont démontré les valeurs DL₅₀ suivantes :

	Sulfaméthoxazole	Triméthoprim	1:5
Rats (adultes) voie orale	2 000 mg/kg	1 500 mg/kg	6 500 mg/kg
Rats (nouveau-nés) voie orale	1 360 mg/kg	195 mg/kg	60 mg/kg

Études de toxicité subaiguë

Des doses quotidiennes de 33, 100 et de 300 mg/kg de triméthoprim et de 133, 400 et de 1 200 mg/kg de sulfaméthoxazole ont été administrées pendant un mois à de jeunes singes Rhésus n'ayant pas atteint la maturité sexuelle. Les composés ont été également coadministrés; les plus faibles doses étant associées, de même pour les plus élevées. Des effets sur le gain de poids ont été notés. La perte de poids a été observée chez les groupes à posologie intermédiaire et élevée ayant reçu le traitement d'association des médicaments. Des changements provoqués sur le plan de l'hématopoïèse correspondaient à l'action du triméthoprim perturbant l'activité de la dihydrofolate réductase. Aussi, à de fortes doses, les sulfamides entraînent une altération hypoplasique et hémopoïétique. Chez la moitié des animaux ayant reçu des doses élevées, on a observé une augmentation du taux sérique d'urée.

Une étude semblable menée chez le rat a fourni des résultats similaires. De plus, certains changements associés au sulfamide ont été observés dans la glande thyroïde et l'hypophyse, notamment une augmentation du poids et des modifications épithéliales. On a noté des changements dans les tissus adipeux du foie des singes et des rats ayant reçu des doses moyennes et élevées.

Études de toxicité chronique

Six mois

Des études de toxicité échelonnées sur une période de six mois et portant sur l'association du triméthoprim et du sulfaméthoxazole (rapport 1:2) ont été menées chez le rat et le singe recevant des doses orales quotidiennes variant entre 99 et 900 mg/kg.

Les doses quotidiennes de 99 mg/kg administrées pendant six mois ont été bien tolérées chez les deux espèces qui n'ont présenté que des signes négligeables de toxicité; la dose de 300 mg/kg a été bien tolérée chez le singe, mais semble avoir compromis la croissance chez le rat; deux des dix animaux de ce groupe sont morts. À 900 mg/kg, des effets marqués sur la croissance et sur la survie se manifestent chez les deux espèces.

Des examens histopathologiques ont été effectués sur plus de 20 tissus différents de chacune des espèces et ont révélé une réduction de l'hématopoïèse chez les deux espèces des groupes de posologie à 300 et 900 mg/kg et quelques modifications mineures avec la dose de 99 mg/kg. Ces modifications de la moelle osseuse sont associées à l'interférence du triméthoprim dans l'activité de la dihydrofolate réductase. D'autres altérations des tissus attribuées à l'action médicamenteuse ayant été observées chez le rat et non chez le singe ont été l'hyperplasie thyroïdienne et les effets cytologiques de

l'hypophyse, les deux étant associés à la fraction sulfamidée.

12 à 14 mois

Des études de toxicité portant sur le triméthoprim et le sulfaméthoxazole administrés par voie orale, isolément ou en association dans un rapport de 1:5 ont été menées sur le singe et le rat. Chez le singe, les doses variaient de 10 + 50 à 60 + 300 mg/kg administrées six jours par semaine pendant 52 semaines. Chez le rat, les doses variant de 5 + 25 à 120 + 600 mg/kg ont été administrées quotidiennement pendant 60 semaines.

Chez le singe, l'association dans un rapport 1:5 n'a produit aucun effet significatif relié aux composés, sauf une prise de poids légèrement inférieure à celle du groupe de posologie à 60 + 300 mg/kg.

Chez le rat, une hyperplasie de la thyroïde dont la gravité est liée à la dose s'est manifestée après 13 semaines chez tous les animaux ayant reçu le sulfaméthoxazole. Cette hyperplasie a évolué vers la formation de nodules ou d'adénomes chez certains rats après avoir reçu des doses aussi faibles que 50 mg/kg par jour pendant 52 semaines, et vers l'envahissement vasculaire local et à des métastases pulmonaires après avoir reçu des doses aussi faibles que 150 mg/kg par jour pendant 60 semaines. Des modifications hypophysaires (larges cellules pâles, souvent vacuolisées), considérées comme secondaires à l'altération de la thyroïde, ont été observées chez quelques rats dans tous les groupes recevant le sulfaméthoxazole.

Le phénomène d'hyperplasie thyroïdienne chez le rat a été associé à un certain nombre de sulfamides et à des médicaments antithyroïdiens. On considère que l'hyperplasie thyroïdienne se produit par l'influence de ces médicaments pour compenser à l'insuffisance de la synthèse des hormones thyroïdiennes; il a été affirmé qu'il est possible de prévenir, voire renverser cette hyperplasie par l'hormone thyroïdienne. La progression de l'hyperplasie thyroïdienne vers la formation de nodules ou d'adénomes chez le rat est une observation qui a été rapportée antérieurement dans la documentation sur les médicaments antithyroïdiens, le thiouracil et la thiourée. On estime que, dans le cadre de ces études, la production de tumeurs thyroïdiennes était causée non pas par une action carcinogène directe des médicaments, mais plutôt par une stimulation prolongée et excessive de l'épithélium thyroïdien causée par la sécrétion thyrotrope de l'hypophyse.

D'autres modifications associées au traitement par le sulfaméthoxazole exposées dans nos études sur les animaux sont : hausse du taux de phosphatase alcaline liée à la dose, réduction du poids pondéral moyen liée à la dose, légère réduction de l'hématopoïèse, atrophie testiculaire, calcification rénale en foyer et légère augmentation de la vacuolisation des tissus adipeux du foie et du rein.

Toxicologie pour la reproduction et le développement :

Une recherche en trois phases comprenant une étude sur la fertilité et la performance reproductive générale, une étude périnatale et postnatale chez le rat et une étude tératologique sur le rat et le lapin a été effectuée en coadministrant le triméthoprim et le sulfaméthoxazole par voie orale dans un rapport de 1:5. Les doses, seules et combinées, ayant fait l'objet de la recherche, étaient : 70 + 350, 30 + 150, 15 + 75, 0 + 350, 0 + 150, 0 + 75, et 14 + 0 ou 70 + 0 mg/kg.

Parmi les effets liés au médicament observés dans le cadre de la recherche, on a constaté une réduction du gain pondéral à la huitième semaine chez les mâles participant à l'étude de fertilité et de la performance de reproduction générale à des doses de 150 ou 350 mg/kg de sulfaméthoxazole, seules ou en combinaison, et un taux accru de mortalité maternelle dans le cadre de l'étude de la tératologie chez le lapin à des doses équivalentes. Dans l'une des 18 portées du groupe recevant des doses élevées en

association, quatre des huit lapereaux présentaient des anomalies. Deux ont présenté des malformations osseuses et deux autres, des queues enroulées, des reins manquants ou petits, l'absence de paupière et un a présenté également une déformation des ventricules latéraux du cerveau. Les incidences de reins petits et sous-développés ont été telles qu'elles soulèvent la question des rapports de dose. Selon l'étude de tératogénicité chez les rats, des incidences de reins petits et sous-développés ont été notées : dans le groupe témoin : 0; groupes recevant l'association (dose de 420 mg/kg) : 6 (8,5 %), (dose de 180 mg/kg) : 3 (4,7 %), (dose de 90 mg/kg) : 2 (3,2 %). D'autres malformations observées dans le groupe recevant 420 mg/kg ont été l'incidence de cloison nasale incomplète et deux fœtus présentant des ouvertures anormalement larges des ventricules latéraux. La performance reproductive et la fertilité et le développement fœtal tardif n'ont pas été causés par le schéma posologique utilisé.

Fertilité :

Au cours de ces études, les animaux ont reçu, par voie orale, une dose quotidienne de l'association triméthoprimé et sulfaméthoxazole dans un rapport de 1:5 pendant 60 jours avant l'accouplement se poursuivant jusqu'au sevrage.

Chez le rat recevant la dose de 600 mg/kg, on a constaté une baisse légère et non significative du taux de conception. Le nombre de sujets vivants par portée et au sevrage était inférieur à celui du groupe témoin. Une légère perturbation du cycle œstral et de la numération des spermatozoïdes a également été notée.

À la dose de 200 mg/kg, le taux de conception a été légèrement plus faible que celui du groupe témoin, toutefois les autres effets observés avec la dose plus élevée n'ont pas été notés.

Chez le lapin, une dose orale quotidienne de 600 mg/kg, même divisée, a provoqué des vomissements, menant ainsi à l'abandon de cette étude. La dose de 200 mg/kg n'a pas eu d'effet significatif ni sur le taux de conception ni sur le nombre de sujets vivants par portée ni sur le poids moyen de la progéniture à la naissance et au sevrage.

Tératogénicité :

Pour ces études, les rates et les lapines ont reçu des doses quotidiennes par sonde gastrique du jour 8 au jour 16 de la gestation ou au cours d'un seul jour pendant la gestation (rate seulement). Le triméthoprimé et le sulfaméthoxazole ont été utilisés seuls, dans un rapport de 1:4 ou de 1:2.

Chez le rat, une dose de 500 mg/kg de triméthoprimé administrée à n'importe quel jour entre les jours 8 et 16 de la gestation n'a pas eu d'effet sur les femelles ou sur leurs fœtus. Une seule dose de 2 000 mg/kg de triméthoprimé s'est avérée mortelle pour la plupart des fœtus lorsqu'elle a été administrée le jour 8 ou 9, et a provoqué un taux très élevé d'incidence de malformations lorsqu'elle a été administrée les jours 10, 11 ou 12. Cependant, l'incidence de ces malformations a diminué rapidement lorsque la dose était administrée à partir du 13^e jour.

En ce qui a trait aux deux composés, les anomalies les plus courantes observées chez le rat ayant reçu la dose quotidienne du jour 8 au jour 16 de la gestation ont été une palatoschisis survenue après la dose de 200 mg/kg de triméthoprimé seul et à la dose de 640 mg/kg de sulfaméthoxazole seul. Des doses plus élevées de triméthoprimé ont provoqué des anomalies osseuses et une exencéphalie attribuables à son pouvoir de perturber l'activité de la dihydrofolate. Il est possible d'éviter les anomalies en administrant de l'acide folinique par voie sous-cutanée. Aucune anomalie fœtale n'a été observée à des doses quotidiennes de 160 mg/kg ou moins de triméthoprimé ou de 512 mg/kg ou moins de sulfaméthoxazole. À l'emploi d'une combinaison de triméthoprimé-sulfaméthoxazole dans un rapport

1:4, des malformations se sont manifestées à des doses entre 128 mg/kg et 160 mg/kg de triméthoprimé et entre 512 mg/kg et 640 mg/kg de sulfaméthoxazole. Il semble se produire une synergie distincte avec l'association dans un rapport de 1:2.

Chez les lapines ayant reçu le médicament sur une base quotidienne pendant l'organogenèse (jours 8 à 16), aucun effet tératogène n'a été observé dans le cas de l'association dans un rapport 1:4 ou de ses composants. Bien qu'aucun effet important sur l'incidence de mortalité fœtale n'ait été noté à des doses quotidiennes de 125 mg/kg de triméthoprimé, 500 mg/kg ou moins de sulfaméthoxazole ou à une combinaison de 312,5 mg/kg, l'incidence de mortalité fœtale avant terme a été supérieure à celle des groupes ayant reçu le triméthoprimé, à l'exception de celui recevant la dose de 62,5 mg/kg. Les lapines gestantes ont mieux toléré l'association que le sulfaméthoxazole seul.

Renseignements destinés aux patient·e·s

LISEZ CE DOCUMENT POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

PrSEPTRA^{MD} pour injection

Injection de sulfaméthoxazole et triméthoprim

Les Renseignements destinés aux patient·e·s sont rédigés pour la personne qui prendra SEPTRA pour injection. Il peut s'agir de vous ou d'une personne dont vous vous occupez. Lisez attentivement ces renseignements. Conservez-les, car vous devrez peut-être les relire.

Ces Renseignements destinés aux patient·e·s sont un résumé. Ils ne sont pas complets. Si vous avez des questions ou souhaitez obtenir de plus amples renseignements au sujet de SEPTRA pour injection, adressez-vous à un professionnel de la santé.

Mises en garde et précautions importantes

SEPTRA pour injection peut causer de graves effets secondaires. Si vous présentez l'un ou l'autre de ces symptômes, cessez de prendre SEPTRA pour injection et sollicitez immédiatement des soins médicaux :

- graves réactions cutanées potentiellement mortelles. Elles comprennent le syndrome de Stevens-Johnson, la nécrolyse épidermique toxique (syndrome de Lyell) et le syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (syndrome DRESS), dermatose neutrophile fébrile aiguë (syndrome de Sweet) et pustulose exanthématique aiguë généralisée (PEAG).
- une maladie du foie appelée nécrose hépatique fulminante qui peut mettre votre vie en danger.
- une maladie du sang dont :
 - une agranulocytose, où le nombre des globules blancs dans le sang chute dangereusement;
 - une maladie sanguine appelée anémie aplasique, alors que la moelle osseuse est incapable de faire suffisamment de cellules sanguines et de prévenir leur endommagement;
 - une maladie du sang connue sous le nom de thrombopénie immunitaire qui peut s'avérer mortelle.
- une réaction allergique au niveau des poumons et des voies respiratoires. Les voies aériennes se referment et rendent la respiration difficile. Cette réaction peut s'avérer fatale si le patient n'obtient pas d'aide médicale.

Pour les symptômes et plus d'information voir :

- la rubrique « **Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre...** »
- la rubrique « **Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec SEPTRA pour injection** »

À quoi sert SEPTRA pour injection :

SEPTRA pour injection est utilisé pour traiter :

- les infections des voies urinaires;
- les infections pulmonaires comme la bronchite ou la pneumonie causée par des champignons;
- les infections gastro-intestinales comme le choléra ou la dysenterie;
- la nocardiose, une infection qui peut toucher les poumons, ou d'autres parties de l'organisme;
- la brucellose, une maladie qui se propage des animaux aux humains. Pour le traitement de la brucellose, il est utilisé en association avec un autre médicament, soit la gentamicine ou la rifampicine.

Les médicaments antibactériens comme SEPTRA pour injection traitent seulement les infections bactériennes. Ils ne traitent pas les infections virales. Bien qu'il soit possible que vous vous sentiez mieux peu après avoir commencé le traitement, SEPTRA pour injection doit être pris exactement comme indiqué. La mauvaise utilisation ou la surutilisation de SEPTRA pour injection peuvent entraîner la prolifération des bactéries qui ne sont pas tuées par SEPTRA pour injection (résistance). Cela signifie qu'il est possible que SEPTRA pour injection ne soit plus efficace pour vous traiter à l'avenir.

Comment fonctionne SEPTRA pour injection :

SEPTRA pour injection contient deux antibiotiques différents appelés le sulfaméthoxazole et le triméthoprim. Ces deux antibiotiques travaillent de concert pour éliminer, ou ralentir, voire inhiber, la prolifération des microorganismes (bactéries, champignons) qui causent la maladie.

Les ingrédients de SEPTRA pour injection sont :

Ingrédients médicinaux : triméthoprim et sulfaméthoxazole

Ingrédients non médicinaux : éthanol 96 %, propylèneglycol, hydroxyde de sodium, métabisulfite de sodium, trométhamine et eau pour injection.

SEPTRA pour injection se présente sous la ou les formes pharmaceutiques suivantes :

Solution : 80 mg/mL de sulfaméthoxazole et 16 mg/mL de triméthoprim.

N'utilisez pas SEPTRA pour injection dans les cas suivants :

- vous êtes allergique au sulfaméthoxazole ou au triméthoprim
- vous êtes allergique à tout autre ingrédient de SEPTRA pour injection
- vous avez déjà souffert d'une affection appelée thrombocytopénie après avoir pris du triméthoprim ou un sulfamide. Parmi les sulfamides, on trouve les médicaments antidiabétiques que sont le gliclazide et le glibenclamide, ainsi que d'autres médicaments utilisés pour traiter diverses autres affections;
- vous avez des problèmes de foie
- vous avez des problèmes de rein
- vous avez un problème sanguin ou des troubles de la formation du sang, tels qu'une diminution du nombre de cellules sanguines, notamment une anémie mégaloblastique
- on vous a dit que vous souffrez d'un rare trouble sanguin, appelé porphyrie, qui peut affecter

- votre peau ou votre système nerveux
- vous êtes enceinte
- vous allaitez
- vous prenez un autre médicament appelé dofétilide, utilisé pour traiter les troubles du rythme cardiaque.

SEPTRA pour injection ne doit pas être administré aux prématurés ou aux nourrissons âgés de moins de deux mois.

Consultez votre professionnel de la santé avant d'utiliser SEPTRA pour injection, d'assurer l'utilisation adéquate du médicament et d'aider à éviter les effets secondaires. Informez votre professionnel de la santé de votre état actuel et de vos problèmes de santé, notamment :

- vous avez des allergies sévères ou de l'asthme
- vous n'avez pas suffisamment de la vitamine folate dans votre corps, une affection appelée carence en folates
- vous êtes en état d'insuffisance pondérale (maigre) ou de malnutrition
- vous avez une maladie appelée déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase
- vous présentez un trouble rare du sang appelé porphyrie, qui peut affecter votre peau ou votre système nerveux
- vous avez un taux élevé de potassium dans le sang
- vous avez un taux bas de sodium ou d'albumine dans le sang
- vous avez une maladie du cœur ou des poumons qui peut entraîner une accumulation de liquide dans votre organisme
- vous avez un trouble héréditaire appelé phénylcétonurie et vous ne suivez pas un régime alimentaire spécial pour prendre en charge cette affection
- vous êtes infecté par le virus d'immunodéficience humaine (VIH) ou atteint du syndrome d'immunodéficience acquise (sida).

Autres mises en garde :

Utilisation chez les patients âgés

Les patients âgés sont plus susceptibles de présenter certains des effets secondaires graves lorsqu'ils reçoivent SEPTRA pour injection. Cette possibilité est plus probable lorsqu'ils sont atteints d'une maladie du rein ou du foie ou lorsqu'ils prennent certains types d'autres médicaments, comme des diurétiques. Ces effets indésirables comprennent des réactions cutanées graves, une diminution de l'activité de la moelle osseuse ou une affection appelée thrombocytopénie. Si vous êtes une personne âgée, votre professionnel de santé vous surveillera de près pendant votre traitement par SEPTRA pour injection.

Grossesse et allaitement

Parlez avec votre professionnel de la santé avant de prendre ce médicament si vous prévoyez une grossesse ou si vous prévoyez allaiter. Vous ne devez pas recevoir SEPTRA pour injection si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Utilisation chez les patients atteints du syndrome d'immunodéficience acquise (SIDA)

Si vous êtes sidéen, vous serez plus susceptible de présenter des effets secondaires lorsque vous recevrez SEPTRA pour injection. Ceux-ci peuvent comprendre : éruption cutanée, graves réactions allergiques, fièvre, faible nombre de cellules sanguines, ou taux élevés d'enzymes hépatiques dans le sang. Les patients atteints du sida sont également plus susceptibles de présenter une hyperkaliémie ou

une hyponatrémie après l'administration de SEPTRA pour injection. Des patients atteints du sida ayant reçu SEPTRA pour injection ont présenté une affection grave appelée rhabdomyolyse. Dans certains cas, cela a entraîné de graves problèmes rénaux. Voir le tableau des Effets secondaires graves et mesure à prendre pour les symptômes.

Thrombocytopénie immunitaire

SEPTRA pour injection peut provoquer une affection appelée thrombocytopénie immunitaire, qui peut mettre la vie en danger. Dans ce cas, le système immunitaire attaque les plaquettes présentes dans votre sang. Les symptômes comprennent des ecchymoses, une éruption cutanée se manifestant par de minuscules taches rougeâtres ou violacées de la taille d'une tête d'épingle, généralement au niveau des jambes, des saignements des gencives ou du nez, ainsi que la présence de sang dans les urines ou les selles. Si vous présentez l'un de ces symptômes, le traitement par SEPTRA doit être interrompu.

Utilisation chez des patients qui ont pris du sulfaméthoxazole-triméthoprimé récemment, comme au cours des derniers jours ou des dernières semaines

Si vous avez récemment pris les médicaments contenus dans SEPTRA pour injection, soit le sulfaméthoxazole et le triméthoprimé, vous pourriez avoir de graves réactions après avoir reçu SEPTRA pour injection. Parmi celles-ci, on compte le choc circulatoire accompagné de fièvre, une tension artérielle très basse et la confusion. Voir le tableau **Effets secondaires graves et mesures à prendre** pour les symptômes.

Colite à C. difficile

SEPTRA pour injection peut faire augmenter votre risque d'infection par une bactérie appelée *C. difficile*. Les symptômes comprennent une diarrhée aqueuse qui survient trois fois par jour ou plus, ou une diarrhée associée à des crampes abdominales.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Après avoir reçu SEPTRA pour injection, vous pourriez vous sentir faible, fatigué, étourdi ou confus. Avant de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines, attendez de voir comment vous vous sentez après avoir reçu SEPTRA pour injection.

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine alternative.

Interactions médicamenteuses graves :

Les interactions médicamenteuses graves associées à SEPTRA pour injection comprennent notamment :

- médicament utilisé pour traiter les arythmies cardiaques, tel que le dofétilide.

Les produits suivants pourraient [également] interagir avec SEPTRA pour injection :

- La spironolactone, utilisés pour éliminer l'excès de liquide de l'organisme, connus sous le nom de diurétiques
- La pyriméthamine, utilisée pour traiter la malaria
- Zidovudine ou lamivudine utilisé pour traiter l'infection par le VIH
- La warfarine utilisée pour éclaircir le sang
- La phénytoïne, utilisée pour traiter l'épilepsie (les crises d'épilepsie)

- L'azathioprine, utilisée pour prévenir le rejet d'un organe après une greffe
- Le méthotrexate, un médicament utilisé pour traiter le cancer ou l'arthrite
- La digoxine ou le procaïnamide, utilisés pour traiter des affections cardiaques
- Les médicaments qui peuvent faire augmenter la quantité de potassium dans votre sang
- La cyclosporine, utilisée après une greffe d'organe
- L'amantadine, utilisée pour traiter la maladie de Parkinson, la sclérose en plaques, la grippe ou le zona
- Le glibenclamide, le glipizide ou le tolbutamide (sulphonylurées) et la répaglinide, utilisés contre le diabète
- La rifampicine, un antibiotique
- L'acide folinique utilisé après un traitement contre le cancer ou pour contrer les faibles taux de folate
- Les contraceptifs utilisés pour prévenir la grossesse.
- La leucovorine, utilisée pour traiter un type de pneumonie chez les patients atteints du SIDA.

Interactions médicament-aliment

- Informez votre professionnel de la santé si vous avez des besoins alimentaires particuliers, particulièrement si vous suivez un régime alimentaire à teneur élevée en potassium. Les aliments à teneur élevée en potassium comprennent : fèves, légumes feuillus vert foncé, pommes de terre, courge, yogourt, poisson, avocats, champignons et bananes.

Comment utiliser SEPTRA pour injection :

- SEPTRA pour injection vous sera administré par un professionnel de la santé dans un établissement de soins de santé.
- Il vous sera administré par perfusion continue dans votre veine. Ce mode d'administration permet l'administration lente du médicament sur une période de temps.
- Votre professionnel de la santé diluera SEPTRA pour injection avant de vous l'administrer.
- Vous devriez boire beaucoup de liquides lorsque vous recevrez SEPTRA pour injection.

Dose habituelle :

- Votre professionnel de la santé décidera de la quantité de SEPTRA pour injection que vous recevrez.
- La dose que vous recevez et la fréquence à laquelle vous la recevez dépendront de :
 - votre infection
 - votre poids
 - votre âge.

Surdose :

Si l'on vous a administré trop de SEPTRA pour injection, vous pouvez présenter les signes ou symptômes suivants :

- perte d'appétit
- douleur abdominale sévère
- nausée ou vomissements
- étourdissements, somnolence ou confusion
- évanouissement
- maux de tête

- fièvre
- sang dans les urines
- urine brouillée
- jaunissement de la peau ou du blanc des yeux
- sentiment de dépression
- perte de conscience

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de Septra pour injection, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital, votre centre antipoison régional ou le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669), même si vous ne présentez pas de signes ou de symptômes.

Dose oubliée :

Votre professionnel de la santé vous injectera ce médicament. Si vous manquez une des injections prévues, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé aussitôt que possible.

Effets secondaires possibles de l'utilisation SEPTRA pour injection :

En prenant SEPTRA pour injection, vous pourriez ressentir des effets secondaires autres que ceux qui figurent dans cette liste. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Les effets secondaires peuvent comprendre :

- Sensation de faiblesse ou de fatigue
- Difficulté à dormir
- Problèmes de vue
- Perte de cheveux
- Saignement de nez
- Inflammation au point d'injection
- Enflure de tissus corporels due à une accumulation de liquide
- Frissons
- Sensibilité à la lumière
- Palpitations (rythme cardiaque qui semble trop rapide, trop fort ou irrégulier)
- Feux sauvages et ulcères ou douleurs sur la langue ou à l'intérieur de la bouche
- Sécheresse de la bouche
- Brûlures d'estomac
- Mal de ventre ou flatulences (gaz)
- Constipation
- Nausée, vomissements et diarrhée
- Perte d'appétit
- Augmentation ou diminution de la quantité d'urine; besoin impérieux d'uriner qui rend difficile d'attendre d'être aux toilettes
- Douleur musculaire ou faiblesse musculaire
- Picotement ou engourdissement dans les mains ou les pieds
- Problèmes de contrôle des mouvements
- Tremblements incontrôlés
- Vertige (sensation d'avoir la tête qui tourne ou de perdre l'équilibre)

- Sonnerie ou autre son inhabituel dans les oreilles
- Maux de tête
- Inflammation de l'œil qui peut causer de la douleur ou une rougeur
- Dépression
- Apathie (indifférence et manque de motivation)
- Sensation d'instabilité ou d'étourdissement
- Perte d'appétit

SEPTRA pour injection peut fausser les résultats d'analyses sanguines.

Effets secondaires graves et mesure à prendre

Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez des soins médicaux immédiats
	Seulement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
Réactions allergiques , notamment : enflure du visage, de la bouche, de la langue ou de la gorge, possiblement accompagnée de rougeur et de douleur et/ou de difficulté à avaler, plaques rouges sur la peau, éruption cutanée, urticaire, fièvre (température élevée), douleur dans les articulations; nausée, vomissements, douleur à la poitrine.			✓
Syndrome de Stevens-Johnson et (graves réactions cutanées) : rougeur, formation de cloques et/ou peau qui pèle et/ou enflure des lèvres, des yeux, de la bouche, des voies nasales ou des organes génitaux, accompagnée de fièvre, frissons, maux de tête, toux, courbatures et inflammations des glandes.			✓
Nécrolyse épidermique toxique (syndrome de Lyell) (graves réactions cutanées) : rougeurs, formation de cloques et/ou desquamation de grandes zones de la peau.			✓
Syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (syndrome DRESS) (grave réaction cutanée touchant plusieurs organes) : fièvre, grave éruption cutanée,			✓

Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez des soins médicaux immédiats
	Seulement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
desquamation de la peau et résultats anormaux des analyses sanguines et du fonctionnement du foie.			
Dermatose aiguë fébrile à neutrophiles (syndrome de Sweet) (une affection cutanée grave) : Plaies surélevées violacées douloureuses sur les membres et parfois sur le visage et le cou, accompagnées de fièvre			√
Pustulose exanthématique aiguë généralisée (PEAG) (une affection cutanée grave) : très rares cas de rougeurs généralisées sur tout le corps			√
Toxicité respiratoire, lésion pulmonaire fulminante, syndrome de détresse respiratoire aiguë (SDRA) (Problèmes pulmonaires pouvant parfois évoluer vers des lésions pulmonaires graves, rapides et irréversibles) : Difficulté à respirer; toux; respiration sifflante, essoufflement, serrement au niveau de la poitrine. Cela peut être grave et entraîner la mort.			√
Réactions d'hypersensibilité des voies respiratoires (réaction allergique au niveau des poumons et des voies respiratoires, pouvant entraîner un rétrécissement des voies respiratoires et des difficultés respiratoires) : essoufflement, toux, respiration sifflante			√
Méningite aseptique (inflammation de la membrane protectrice du cerveau qui n'est pas causée par l'infection), y compris; mal de tête ou raideur du cou d'apparition soudaine, accompagnés de fièvre, nausée, vomissement, sensibilité à la lumière.			√

Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez des soins médicaux immédiats
	Seulement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
Inflammation aiguë de l'intestin grêle et du gros intestin (<i>Pseudomembranous colitis</i>) dont les symptômes comprennent : diarrhée aqueuse ou sanguinolente, crampes abdominales, douleur ou sensibilité au toucher, fièvre, nausée, déshydratation.			✓
Crises (convulsions ou crises épileptiques)			✓
Problèmes cardiaques : accélération du rythme cardiaque, douleur thoracique, essoufflement).			✓
Pancréatite (inflammation aiguë du pancréas) : douleur dans la partie supérieure de l'abdomen qui s'étend jusqu'au dos, abdomen gonflé et sensible au toucher, nausée, vomissement, fièvre.			✓
Hypoglycémie (un taux anormalement faible de sucre dans le sang), dont les symptômes comprennent : étourdissement ou sensation de tête légère, tremblements, nervosité ou anxiété, confusion, sudation, frissons.			✓
Problèmes urinaires , dont miction douloureuse ou difficulté à uriner, urine brouillée ou teintée de sang.			✓
Hépatite (inflammation du foie) : fatigue, fièvre, courbatures, douleur abdominale, urine foncée ou selles pâles, difficulté à uriner.			✓
Jaunisse (jaunissement de la peau et du blanc des yeux).			✓
Une infection appelée muguet ou candidose qui peut affecter votre bouche ou votre vagin.			✓
Hallucinations : voir, entendre, sentir, goûter ou ressentir des choses qui n'existent que dans votre esprit.			✓
Thrombocytopénie immunitaire , (nombre dangereusement bas de			✓

Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez des soins médicaux immédiats
	Seulement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
plaquettes dans le sang dû à une attaque du système immunitaire contre les plaquettes) : ecchymoses, éruption cutanée sous forme de petits points rouges ou pourpres, généralement au niveau du bas des jambes, saignement des gencives ou du nez, et sang dans les urines ou les selles.			
Lymphohistiocytose hémophagocytaire (condition faisant en sorte que les globules blancs attaquent les organes et autres cellules sanguines) : fièvre, hypertrophie du foie et de la rate, ganglions enflés, éruptions cutanées, jaunissement de la peau et des yeux, problèmes respiratoires, maux de ventre, vomissement et diarrhée, mal de tête, difficulté à marcher, sentiment de faiblesse et tendance aux ecchymoses. Cette condition peut être grave et se solder par un décès			✓
Anémie aplasique : sensation de fatigue, essoufflement, pâleur de la peau, ecchymoses faciles ou inexpliqués, fièvre, frissons, mal de gorge, et sensation de malaise généralisée.			✓
Réactions cutanées graves (graves réactions cutanées pouvant également affecter d'autres organes) : Desquamation de la peau, peau qui écaille, ou formation de cloques (avec ou sans pus) qui peut également affecter vos yeux, votre bouche, votre nez ou vos organes génitaux, démangeaisons, grave éruption cutanée, bosses sous la peau, peau sensible, changement de			✓

Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez des soins médicaux immédiats
	Seulement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
couleur de la peau (rougeurs, jaunissement, peau bleutée) • Enflure et rougeur des yeux ou du visage • Sensation pseudogrippale, fièvre, frissons, courbatures, inflammation des glandes, toux • Essoufflement, douleur ou inconfort thoracique			
Œdème de Quincke : enflure du visage, des mains, des pieds, des organes génitaux, de la langue ou de la gorge, difficulté à avaler ou à respirer; enflure des voies digestives pouvant causer diarrhée, nausées ou vomissements			√
Érythème polymorphe (une réaction allergique de la peau) : plaques de peau rouge ou violacée, possiblement avec cloques ou croutes au centre, possiblement lèvres enflées, légères démangeaisons ou sensation de brûlure			√
Choc circulatoire (état caractérisé par une insuffisance de l'irrigation sanguine de l'organisme) : fièvre, pression artérielle très basse et état de confusion.			√
Colite à C. difficile (infection par une bactérie appelée C. difficile) : diarrhée aqueuse survenant au moins trois fois par jour ou diarrhée accompagnée de douleurs abdominales.			√
Nécrose hépatique fulminante (affection potentiellement mortelle entraînant une destruction rapide des cellules hépatiques) : jaunissement de la peau ou du blanc des yeux, douleur dans la partie supérieure droite de l'abdomen, ballonnement abdominal, nausées, vomissements.			√

Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez des soins médicaux immédiats
	Seulement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
Rhabdomyolyse (destruction musculaire grave) : spasmes musculaires, faiblesse, urine de couleur rouge-brun (couleur de thé).			✓
Agranulocytose (état caractérisé par une diminution dangereusement faible d'un type de globules blancs) : fièvre, frissons, maux de gorge, douleurs buccales, faiblesse, fatigue, accélération du rythme cardiaque, respiration rapide.			✓

En cas de symptôme ou de malaise non mentionné dans le présent document ou d'aggravation d'un symptôme ou d'un malaise vous empêchant de vaquer à vos occupations quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer les effets secondaires soupçonnés d'être associés avec l'utilisation d'un produit de santé en :

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada.html>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur; ou en
- Téléphonant sans frais au 1-866-234-2345.

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Conservation :

Conserver SEPTRA pour injection entre 15 °C et 30 °C à l'abri de la lumière.

Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir plus sur SEPTRA pour injection :

- Communiquer avec votre professionnel de la santé
- Vous pouvez obtenir la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements sur les médicaments pour le patient en visitant le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>); ou en appelant le 1-844-330-1213.

Le présent dépliant a été rédigé par :

Aspen Pharmacare Canada Inc.
201 - 2030 Bristol Circle
Oakville, ON, L6H 0H2

Date d'approbation : 2026-07-03

Les marques de commerce sont la propriété de, ou exploitées sous licence par, le Groupe de sociétés Aspen.

Droits d'auteur 2026 du Groupe de sociétés Aspen ou ses donneurs de licence. Tous droits réservés.

Renseignements destinés aux patient·e·s

LISEZ CE DOCUMENT POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

Pr SEPTRA^{MD} SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE

Sulfaméthoxazole et triméthoprim

Suspension orale

Ces Renseignements destinés aux patient·e·s sont rédigés pour la personne qui prendra SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE. Il peut s'agir de vous ou d'une personne dont vous vous occupez. Lisez attentivement ces renseignements. Conservez-les, car vous devrez peut-être les relire.

Ces Renseignements destinés aux patient e s sont un résumé. Ils ne sont pas complets. Si vous avez des questions ou souhaitez obtenir de plus amples renseignements au sujet de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE ou de l'état que ce médicament traite, adressez-vous à un professionnel de la santé.

Encadré des Mises en garde et précautions importantes

Mises en garde et précautions importantes

SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peut causer de graves effets secondaires. Si vous présentez l'un ou l'autre de ces symptômes, cessez de prendre SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE et sollicitez immédiatement des soins médicaux :

- graves réactions cutanées potentiellement mortelles, dont le syndrome de Stevens-Johnson, la nécrolyse épidermique toxique (syndrome de Lyell) et le syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (syndrome DRESS), dermatose neutrophile fébrile aiguë (syndrome de Sweet) et pustulose exanthématique aiguë généralisée (PEAG).
- une maladie du foie appelée nécrose hépatique fulminante qui peut mettre votre vie en danger.
- une maladie du sang dont :
 - une agranulocytose, où le nombre des globules blancs dans le sang chute dangereusement;
 - une maladie sanguine appelée anémie aplasique, alors que la moelle osseuse est incapable de faire suffisamment de cellules sanguines et de prévenir leur endommagement;
 - une maladie du sang connue sous le nom de thrombopénie immunitaire qui peut s'avérer mortelle.
- une réaction allergique au niveau des poumons et des voies respiratoires. Les voies aériennes se referment et rendent la respiration difficile. Cette réaction peut s'avérer fatale si le patient n'obtient pas d'aide médicale.

Pour les symptômes et plus d'information voir :

- la rubrique « **Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre...** »
- la rubrique « **Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE** »

À quoi sert SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE :

SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE est utilisé pour traiter :

- les infections des voies urinaires;
- les infections pulmonaires comme la bronchite ou la pneumonie causée par des champignons;
- les infections gastro-intestinales comme le choléra ou la dysenterie;
- la nocardiose, une infection qui peut toucher les poumons, ou d'autres parties de l'organisme;
- la brucellose, une maladie qui se propage des animaux aux humains. Pour le traitement de la brucellose, il est utilisé en association avec un autre médicament, soit la gentamicine ou la rifampicine.

Bien qu'il soit possible que vous vous sentiez mieux peu après avoir commencé le traitement, SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE doit être pris exactement comme indiqué. La mauvaise utilisation ou la surutilisation de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peut entraîner la prolifération des bactéries qui ne sont pas tuées par SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE (résistance). Cela signifie qu'il est possible que SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE ne soit plus efficace pour vous traiter à l'avenir.

Comment fonctionne SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE :

SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE contient deux antibiotiques différents appelés le sulfaméthoxazole et le triméthoprim. Ces deux antibiotiques travaillent de concert pour éliminer, ou ralentir, voire inhiber, la prolifération des microorganismes (bactéries, champignons) qui causent la maladie.

Les ingrédients de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE sont :

Ingrédients médicinaux : triméthoprim et sulfaméthoxazole

Ingrédients non médicinaux : cellulose dispersible, éthanol à 96 %, saveur de banane, saveur de vanille, glycérol, parahydroxybenzoate de méthyle, benzoate de sodium, carmellose sodique, polysorbate 80, eau purifiée, saccharine sodique et solution de sorbitol à 70 % (non cristallisant)

SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE se présente sous la ou les formes pharmaceutiques suivantes :

Suspension : 40 mg / mL de sulfaméthoxazole et 8 mg / mL de triméthoprim.

N'utilisez pas SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE dans les cas suivants :

- vous êtes allergique au sulfaméthoxazole ou au triméthoprim
- vous êtes allergique à tout autre ingrédient de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE
- vous avez déjà souffert d'une affection appelée thrombocytopénie après avoir pris du triméthoprim ou un sulfamide. Parmi les sulfamides, on trouve les médicaments antidiabétiques que sont le gliclazide et le glibenclamide
- vous avez des problèmes de foie
- vous avez des problèmes de rein
- vous avez un problème sanguin
- on vous a dit que vous souffrez d'un rare trouble sanguin appelé porphyrie, qui peut affecter votre peau ou votre système nerveux
- vous êtes enceinte
- vous allaitez
- vous prenez un autre médicament appelé dofétilide, utilisé pour traiter les troubles du rythme

cardiaque.

SEPTRA pour injection ne doit pas être administré aux prématurés ou aux nourrissons âgés de moins de deux mois.

Consultez votre professionnel de la santé avant d'utiliser SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE, d'assurer l'utilisation adéquate du médicament et d'aider à éviter les effets secondaires. Informez votre professionnel de la santé de votre état actuel et de vos problèmes de santé, notamment :

- vous avez des allergies sévères ou de l'asthme
- vous n'avez pas suffisamment de la vitamine folate dans votre corps, une affection appelée carence en folates
- vous êtes en état d'insuffisance pondérale (maigre) ou de malnutrition
- vous avez une maladie appelée déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase
- vous présentez un trouble rare du sang appelé porphyrie, qui peut affecter votre peau ou votre système nerveux
- vous avez un taux élevé de potassium dans le sang
- vous avez un taux bas de sodium ou d'albumine dans le sang
- vous avez une maladie du cœur ou des poumons qui peut entraîner une accumulation de liquide dans votre organisme
- vous avez un trouble héréditaire appelé phénylcétonurie et vous ne suivez pas un régime alimentaire spécial pour prendre en charge cette affection
- vous êtes infecté par le virus d'immunodéficience humaine (VIH) ou atteint du syndrome d'immunodéficience acquise (sida).

Autres mises en garde :

Utilisation chez les patients atteints du syndrome d'immunodéficience acquise (SIDA)

Si vous êtes sidéen, vous serez plus susceptible de présenter des effets secondaires lorsque vous recevrez SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE. Ceux-ci peuvent comprendre : éruption cutanée, graves réactions allergiques, fièvre, ou faible nombre de cellules sanguines, ou taux élevés d'enzymes hépatiques dans le sang. Les patients atteints du sida sont également plus susceptibles de présenter une hyperkaliémie ou une hyponatrémie après l'administration de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE. Des patients atteints du sida ayant reçu SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE ont présenté une affection grave appelée rhabdomyolyse. Dans certains cas, cela a entraîné de graves problèmes rénaux. Voir le tableau des Effets secondaires graves et mesure à prendre pour les symptômes.

Thrombocytopénie immunitaire

SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peut provoquer une affection appelée thrombocytopénie immunitaire, qui peut mettre la vie en danger. Dans ce cas, le système immunitaire attaque les plaquettes présentes dans votre sang. Les symptômes comprennent des ecchymoses, une éruption cutanée se manifestant par de minuscules taches rougeâtres ou violacées de la taille d'une tête d'épingle, généralement au niveau des jambes, des saignements des gencives ou du nez, ainsi que la présence de sang dans les urines ou les selles. Si vous présentez l'un de ces symptômes, le traitement par SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE doit être interrompu et vous devez consulter un médecin.

Utilisation chez des patients qui ont pris du sulfaméthoxazole-triméthoprimé récemment, comme au cours des derniers jours ou des dernières semaines

Si vous avez récemment pris les médicaments contenus dans SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE, soit le sulfaméthoxazole et le triméthoprim, vous pourriez avoir de graves réactions après avoir reçu SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE. Parmi celles-ci, on compte le choc circulatoire accompagné de fièvre, une tension artérielle très basse et la confusion. Voir le tableau **Effets secondaires graves et mesures à prendre** pour les symptômes.

Colite à C. difficile

SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peut faire augmenter votre risque d'infection par une bactérie appelée *C. difficile*. Les symptômes comprennent une diarrhée aqueuse qui survient trois fois par jour ou plus, ou une diarrhée associée à des crampes abdominales.

Informez votre professionnel de la santé de tous les produits de santé que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine alternative.

Interactions médicamenteuses graves :

Les interactions médicamenteuses graves associées à SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE comprennent notamment :

- médicament utilisé pour traiter les arythmies cardiaques, tel que le dofétilide.

Les produits suivants pourraient [également] interagir avec SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE :

- La spironolactone, utilisés pour éliminer l'excès de liquide de l'organisme, connus sous le nom de diurétiques
- La pyriméthamine, utilisée pour traiter la malaria
- Zidovudine ou lamivudine utilisé pour traiter l'infection par le VIH
- La warfarine utilisée pour éclaircir le sang
- La phénytoïne, utilisée pour traiter l'épilepsie (les crises d'épilepsie)
- L'azathioprine, utilisée pour prévenir le rejet d'un organe après une greffe
- Le méthotrexate, un médicament utilisé pour traiter le cancer ou l'arthrite
- La digoxine ou le procaïnamide, utilisés pour traiter des affections cardiaques
- Les médicaments qui peuvent faire augmenter la quantité de potassium dans votre sang
- La cyclosporine, utilisée après une greffe d'organe
- L'amantadine, utilisée pour traiter la maladie de Parkinson, la sclérose en plaques, la grippe ou le zona
- Le glibenclamide, le glipizide ou le tolbutamide (sulphonylurées) et la répaglinide, utilisés contre le diabète
- La rifampicine, un antibiotique
- L'acide folinique utilisé après un traitement contre le cancer ou pour contrer les faibles taux de folate
- Les contraceptifs utilisés pour prévenir la grossesse.
- La leucovorine, utilisée pour traiter un type de pneumonie chez les patients atteints du SIDA.

Interactions médicament-aliment

- Informez votre professionnel de la santé si vous avez des besoins alimentaires particuliers, particulièrement si vous suivez un régime alimentaire à teneur élevée en potassium. Les

aliments à teneur élevée en potassium comprennent : fèves, légumes feuillus vert foncé, pommes de terre, courge, yogourt, poisson, avocats, champignons et bananes.

Comment utiliser SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE :

- Prenez SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE exactement comme vous l'a prescrit votre professionnel de santé.
- Vous devriez boire beaucoup de liquides lorsque vous prenez SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE. Vous devriez également prendre SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE avec des aliments, idéalement, des aliments faibles en potassium, afin d'éviter les troubles digestifs. Si vous avez des questions à ce sujet, parlez-en avec votre professionnel de la santé.
- Suivre toutes les instructions que vous a transmis votre professionnel de la santé.
- Bien agiter avant l'emploi

Dose habituelle :

- Votre professionnel de la santé décidera de la quantité de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE que vous ou votre enfant recevrez.
- La dose que vous recevez et la fréquence à laquelle vous la recevez dépendront de :
 - votre infection
 - votre poids
 - votre âge

Surdose :

Si vous avez pris trop de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE, vous pouvez présenter les signes ou symptômes suivants :

- perte d'appétit
- douleur abdominale sévère
- nausée ou vomissements
- étourdissements, somnolence ou confusion
- évanouissement
- maux de tête
- fièvre
- sang dans les urines
- urine brouillée
- jaunissement de la peau ou du blanc des yeux
- sentiment de dépression
- perte de conscience

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital, votre centre antipoison régional ou le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669), même si vous ne présentez pas de signes ou de symptômes.

Dose oubliée :

Votre professionnel de la santé vous prescrira ce médicament. Si vous manquez une dose, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé aussitôt que possible.

Effets secondaires possibles de l'utilisation SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE :

En prenant SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE, vous ou votre enfant pourriez ressentir des effets secondaires autres que ceux qui figurent dans cette liste. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

Les effets secondaires peuvent comprendre :

- Sensation de faiblesse ou de fatigue
- Difficulté à dormir
- Problèmes de vue
- Perte de cheveux
- Saignement de nez
- Inflammation au point d'injection
- Enflure de tissus corporels due à une accumulation de liquide
- Frissons
- Sensibilité à la lumière
- Palpitations (rythme cardiaque qui semble trop rapide, trop fort ou irrégulier)
- Feux sauvages et ulcères ou douleurs sur la langue ou à l'intérieur de la bouche
- Sécheresse de la bouche
- Brûlures d'estomac
- Mal de ventre ou flatulences (gaz)
- Constipation
- Nausée, vomissements et diarrhée
- Perte d'appétit
- Augmentation ou diminution de la quantité d'urine; besoin impérieux d'uriner qui rend difficile d'attendre d'être aux toilettes
- Douleur musculaire ou faiblesse musculaire
- Picotement ou engourdissement dans les mains ou les pieds
- Problèmes de contrôle des mouvements
- Tremblements incontrôlés
- Vertige (sensation d'avoir la tête qui tourne ou de perdre l'équilibre)
- Sonnerie ou autre son inhabituel dans les oreilles
- Maux de tête
- Inflammation de l'œil qui peut causer de la douleur ou une rougeur
- Dépression
- Apathie (indifférence et manque de motivation)
- Sensation d'instabilité ou d'étourdissement
- Perte d'appétit
- Décoloration des dents et/ou de la langue

SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE peut fausser les résultats d'analyses sanguines.

Effets secondaires graves et mesure à prendre

Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez des soins médicaux immédiats
	Seulement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
Réactions allergiques , notamment : enflure du visage, de la bouche, de la langue ou de la gorge, possiblement accompagnée de rougeur et de douleur et/ou de difficulté à avaler, plaques rouges sur la peau, éruption cutanée, urticaire, fièvre (température élevée), douleur dans les articulations; nausée, vomissements, douleur à la poitrine.			✓
Syndrome de Stevens-Johnson et (graves réactions cutanées) : rougeur, formation de cloques et/ou peau qui pèle et/ou enflure des lèvres, des yeux, de la bouche, des voies nasales ou des organes génitaux, accompagnée de fièvre, frissons, maux de tête, toux, courbatures et inflammations des glandes.			✓
Nécrolyse épidermique toxique (syndrome de Lyell) (graves réactions cutanées) : rougeurs, formation de cloques et/ou desquamation de grandes zones de la peau.			✓
Syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (syndrome DRESS) (grave réaction cutanée touchant plusieurs organes) : fièvre, grave éruption cutanée, desquamation de la peau et résultats anormaux des analyses sanguines et du fonctionnement du foie.			✓
Dermatose aiguë fébrile à neutrophiles (syndrome de Sweet) (une affection cutanée grave) : Plaies surélevées violacées douloureuses sur les membres et parfois sur le visage et le cou, accompagnées de fièvre			✓

Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez des soins médicaux immédiats
	Seulement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
Pustulose exanthématique aiguë généralisée (PEAG) (une affection cutanée grave) : très rares cas de rougeurs généralisées sur tout le corps			✓
Toxicité respiratoire, lésion pulmonaire fulminante, syndrome de détresse respiratoire aiguë (SDRA) (Problèmes pulmonaires pouvant parfois évoluer vers des lésions pulmonaires graves, rapides et irréversibles) : Difficulté à respirer; toux; respiration sifflante, essoufflement, serrement au niveau de la poitrine. Cela peut être grave et entraîner la mort.			✓
Réactions d'hypersensibilité des voies respiratoires (réaction allergique au niveau des poumons et des voies respiratoires, pouvant entraîner un rétrécissement des voies respiratoires et des difficultés respiratoires) : essoufflement, toux, respiration sifflante			✓
Méningite aseptique (inflammation de la membrane protectrice du cerveau qui n'est pas causée par l'infection), y compris; mal de tête ou raideur du cou d'apparition soudaine, accompagnés de fièvre, nausée, vomissement, sensibilité à la lumière.			✓
Inflammation aiguë de l'intestin grêle et du gros intestin (Pseudomembranous colitis) dont les symptômes comprennent : diarrhée aqueuse ou sanguinolente, crampes abdominales, douleur ou sensibilité au toucher, fièvre, nausée, déshydratation.			✓
Crises (convulsions ou crises épileptiques)			✓

Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez des soins médicaux immédiats
	Seulement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
Problèmes cardiaques : accélération du rythme cardiaque, douleur thoracique, essoufflement).			✓
Pancréatite (inflammation aiguë du pancréas) : douleur dans la partie supérieure de l'abdomen qui s'étend jusqu'au dos, abdomen gonflé et sensible au toucher, nausée, vomissement, fièvre.			✓
Hypoglycémie (un taux anormalement faible de sucre dans le sang), dont les symptômes comprennent : étourdissement ou sensation de tête légère, tremblements, nervosité ou anxiété, confusion, sudation, frissons.			✓
Problèmes urinaires , dont miction douloureuse ou difficulté à uriner, urine brouillée ou teintée de sang.			✓
Hépatite (inflammation du foie) : fatigue, fièvre, courbatures, douleur abdominale, urine foncée ou selles pâles, difficulté à uriner.			✓
Jaunisse (jaunissement de la peau et du blanc des yeux).			✓
Une infection appelée muguet ou candidose qui peut affecter votre bouche ou votre vagin.			✓
Hallucinations : voir, entendre, sentir, goûter ou ressentir des choses qui n'existent que dans votre esprit.			✓
Thrombocytopénie immunitaire , (nombre dangereusement bas de plaquettes dans le sang dû à une attaque du système immunitaire contre les plaquettes) : ecchymoses, éruption cutanée sous forme de petits points rouges ou pourpres, généralement au niveau du bas des jambes, saignement des gencives ou du nez, et sang dans les urines ou les selles.			✓

Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez des soins médicaux immédiats
	Seulement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
Lymphohistiocytose hémophagocytaire (condition faisant en sorte que les globules blancs attaquent les organes et autres cellules sanguines) : fièvre, hypertrophie du foie et de la rate, ganglions enflés, éruptions cutanées, jaunissement de la peau et des yeux, problèmes respiratoires, maux de ventre, vomissement et diarrhée, mal de tête, difficulté à marcher, sentiment de faiblesse et tendance aux ecchymoses. Cette condition peut être grave et se solder par un décès			✓
Anémie aplasique : sensation de fatigue, essoufflement, pâleur de la peau, ecchymoses faciles ou inexpliqués, fièvre, frissons, mal de gorge, et sensation de malaise généralisée.			✓
Réactions cutanées graves (graves réactions cutanées pouvant également affecter d'autres organes) : • Desquamation de la peau, peau qui écaille, ou formation de cloques (avec ou sans pus) qui peut également affecter vos yeux, votre bouche, votre nez ou vos organes génitaux, démangeaisons, grave éruption cutanée, bosses sous la peau, peau sensible, changement de couleur de la peau (rougeurs, jaunissement, peau bleutée) • Enflure et rougeur des yeux ou du visage • Sensation pseudogrippale, fièvre, frissons, courbatures, inflammation des glandes, toux • Essoufflement, douleur ou inconfort thoracique			✓

Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez des soins médicaux immédiats
	Seulement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
Œdème de Quincke : enflure du visage, des mains, des pieds, des organes génitaux, de la langue ou de la gorge, difficulté à avaler ou à respirer; enflure des voies digestives pouvant causer diarrhée, nausées ou vomissements			√
Érythème polymorphe (une réaction allergique de la peau) : plaques de peau rouge ou violacée, possiblement avec cloques ou croutes au centre, possiblement lèvres enflées, légères démangeaisons ou sensation de brûlure			√
Choc circulatoire (état caractérisé par une insuffisance de l'irrigation sanguine de l'organisme) : fièvre, pression artérielle très basse et état de confusion.			√
Colite à C. difficile (infection par une bactérie appelée C. difficile) : diarrhée aqueuse survenant au moins trois fois par jour ou diarrhée accompagnée de douleurs abdominales.			√
Nécrose hépatique fulminante (affection potentiellement mortelle entraînant une destruction rapide des cellules hépatiques) : jaunissement de la peau ou du blanc des yeux, douleur dans la partie supérieure droite de l'abdomen, ballonnement abdominal, nausées, vomissements.			√
Rhabdomyolyse (destruction musculaire grave) : spasmes musculaires, faiblesse, urine de couleur rouge-brun (couleur de thé).			√
Agranulocytose (état caractérisé par une diminution dangereusement faible d'un type de globules blancs) : fièvre, frissons, maux de gorge, douleurs buccales, faiblesse, fatigue,			√

Symptôme ou effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et obtenez des soins médicaux immédiats
	Seulement si l'effet est sévère	Dans tous les cas	
accélération du rythme cardiaque, respiration rapide.			

Si vous ou votre enfant présentez un symptôme troublant ou un effet secondaire non mentionné dans le présent document, vous empêchant de vaquer à vos occupations quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer les effets secondaires soupçonnés d'être associé avec l'utilisation d'un produit de santé en :

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada.html>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur; ou en
- Téléphonant sans frais au 1-866-234-2345.

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Conservation :

Conservez SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE entre 15 °C et 30 °C à l'abri de la lumière.

Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir plus sur SEPTRA SUSPENSION ORALE PÉDIATRIQUE :

- Communiquer avec votre professionnel de la santé
- Vous pouvez obtenir la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements sur les médicaments pour le patient en visitant le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>); le site Web du fabricant (<http://www.aspenpharma.ca/fr>), ou en appelant le 1-844-330-1213.

Le présent dépliant a été rédigé par :
Aspen Pharmacare Canada Inc.
201 - 2030 Bristol Circle
Oakville, ON, L6H 0H2

Date d'approbation : 2026-07-03

Les marques de commerce sont la propriété de, ou exploitées sous licence par, le Groupe de sociétés Aspen.

Droits d'auteur 2026 du Groupe de sociétés Aspen ou ses donneurs de licence. Tous droits réservés.