

TEDIZOLIDE *comprimé*

Sivextro®



FICHE
CONSEIL

Professionnel

Mécanisme d'action et indication

- Antibiotique de synthèse appartenant à une nouvelle classe d'antibactériens : les **oxazolidinones**.
- Actif principalement contre les bactéries à **Gram positif**.
- Indications:
 - AMM : **infections bactériennes aiguës** de la **peau** et des **tissus mous** chez les **adultes** et **adolescents âgés de 12 ans et plus**.
 - *D'autres indications hors AMM existent*

Présentations et caractéristiques

- **Comprimé** jaune ovale de **200 mg** portant l'inscription « TDZ » gravé sur une face et « 200 » sur l'autre.

Prescription et dispensation

- Médicament soumis à prescription hospitalière
- Médicament disponible en rétrocession

Posologie et modalités de prise

► Posologie recommandée : 200 mg par jour pendant 6 jours

► Adaptations posologiques recommandées :

- Personne âgée : aucun ajustement posologique n'est nécessaire (*expérience clinique limitée chez les patients > 75 ans*)
- Insuffisance rénale sévère : aucun ajustement posologique n'est nécessaire.
- Insuffisance hépatique : aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

► Modalités de prise : 1 comprimé par jour à heure fixe, pendant ou en dehors des repas

- **En cas d'oubli** : celle-ci doit être prise le plus tôt possible à tout moment jusqu'à 8h avant la prochaine dose prévue. Si le délai jusqu'à la prochaine dose est de moins de 8h, attendre le moment de la prochaine dose prévue. Il ne faut pas doubler la dose pour compenser une dose oubliée.
- **En cas de vomissement** : ne pas prendre de nouvelle dose. Poursuivre le traitement à l'heure habituelle, sans la doubler.

Surveillances spécifiques

► **NFS, plaquettes** : risque de thrombopénie, diminution de l'hémoglobine et des neutrophiles. Risque augmenté lors d'une durée de traitement supérieure à celle recommandée.

► **Ophthalmique** : risque de neuropathie périphérique et optique, pendant des durées de traitement supérieures à celle recommandée. Informer le patient qu'il doit signaler les modifications de l'acuité visuelle, des modifications de la vision des couleurs, une vision floue ou une anomalie du champ visuel.

► **Fonction visuelle** : si traitement au-delà de la durée de 28 jours et devant tout trouble visuel (risque de neuropathie optique et périphérique)

► **Diarrhée associée à *Clostridium Difficile***: risque de diarrhées associées à C Difficile jusqu'à 2 mois après l'administration d'antibiotique.

► **Grossesse** : éviter l'utilisation du Tédizolide pendant la grossesse.

► **Allaitement** : interrompre l'allaitement ou interruption du traitement. Prendre en compte la balance bénéfique/risque.

► **Réactions d'hypersensibilité** : prudence chez les patients présentant une hypersensibilité connue aux autres oxazolidinones. Risque d'hypersensibilité croisée.

Principales Interactions médicamenteuses

Niveau	Médicaments concernés	Nature de l'interaction médicamenteuse
Déconseillé	<i>Imatinib</i>	⚠ Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de l'imatinib, par augmentation de son absorption, avec le tédizolide.
	<i>Lapatinib</i>	⚠ Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de lapatinib, par augmentation de son absorption, avec le tédizolide.
	<i>Méthotrexate</i>	⚠ Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de méthotrexate, par augmentation de son absorption, avec le tédizolide.
	<i>Rosuvastatine</i>	⚠ Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de rosuvastatine, par augmentation de son absorption, avec le tédizolide.
	<i>Sulfasalazine</i>	⚠ Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de sulfasalazine, par augmentation de son absorption, avec le tédizolide.
	<i>Topotécan</i>	⚠ Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de topotécan, par augmentation de son absorption, avec le tédizolide.

Principaux effets indésirables

- Risque d'anémie, de leucopénie et de thrombopénie
- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhée
- Maux de tête, fatigue, vertiges
- Prurit généralisé
- Troubles visuels

D'autres EI peuvent survenir (liste non exhaustive, voir RCP).

Pensez à déclarer tout effet indésirable à votre [CRPV](#) et/ou à les contacter en cas de question.

Contre-indication

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients

