

®
ULTIMARPLUS SUSPENSION
(Artéméther 180mg + Luméfantrine 1080 mg)

COMPOSITION:

Une bouteille de 60ml pour la reconstitution Artéméther contenant 180 mg et de luméfantrine 1080mg.

INDICATIONS:

®

ULTIMARPLUS une suspension à base d'artémisinine en association (ACT) est indiqué pour le traitement du paludisme chez les enfants causés par toutes les formes de plasmodium dont le paludisme grave provoquée par des souches multirésistantes de P.Falciparum

POSOLOGIE ET L' ADMINISTRATION:

Le poids corporel (kg)	DOSE QUOTIDIENNE (ml)					
	JOUR 1		JOUR 2		JOUR 3	
	0 heures	8heures	24heures	36heures	48heures	60heures
5kg à moins de 15kg (6 mois à 3 ans)	7 ml	7ml	7ml	7ml	7ml	7ml
15kg à moins de 25kg (4-8 ans)	13 ml	13ml	13ml	13ml	13ml	13ml

®

Suspension Ultimarplus est conçu pour une utilisation chez les enfants.Pour pallier la suspension de prendre les mesures suivantes:

- Ouvrez la bouteille après avoir brisé les scellés et ajoutez de l' eau purifiée jusqu' à la marque de 60 ml sur la bouteille
- Agiter le flacon très bien fonctionné jusqu' à une suspension uniforme achieved. It mai seront nécessaires pour rendre le volume à 60 ml en ajoutant un pend' eau.Cette suspension est stable pendant 14 jours.Pour administrer agiter la bouteille avant de la suite de la dose indiquée dans le tableau ci-dessus.

Vomissements en 1 heure il faut répéter le traitement dose. A cycle complet de 3 jours est important pour éviter une recrudescence.

PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES:

PHARMACOCINETIQUE: Artéméther administré par voie orale est rapidement absorbé, et les niveaux thérapeutiques dans les 60-90 minutes.Pic de concentration plasmatique est atteint en 2 heures environ après l' administration.L' artéméther est rapidement et largement métabolisé dans le foie vers les dihydroartémisinine biologiquement actives métabolite principal.Artéméther et dihydroartémisinine sont liés aux protéins plasmatiques humaines et cette liaison est linéaire.L' élimination de l' artéméther et la dihydroartémisinine à partir de plasma est rapide avec une demi-vie d' élimination d' environ 2 heures.

Luméfantrine (un composé très lipophile) l' absorption commence après un décalage d' environ 2 heures avec une concentration plasmatique maximale en environ 6 à 8 heures après l' administration.Luméfantrine est éliminée très lentement avec une demi-vie de 2 à 3 jours dans individuals sains et 4 à 6 jours chez des patients atteints de paludisme à P. falciparum.Alimentaire favorise l' absorption deux artéméther-luméfantrine et par conséquent les patients sont encouragés à prendre le médicament avec des aliments gras, si possible.

PHARMACODYNAMIQUE: ULTIMARPLUS comprimés agissent comme schizontocides sang et est associé à plus d'apurement des gamétocytes rapide. Son site d'effet antiparasitaire est la vacuole alimentaire du parasite du paludisme où l'on pense d'interférer avec la conversion de l'hème, un intermédiaire toxique produite au cours de la ventilation d'hémoglobine à la non-toxique haemozine pigment de la malaria.

Luméfántrine est pensée pour interférer avec le processus de polymérisation, tandis que l'artéméthér génère des métabolites réactifs à la suite de l'interaction entre son pont peroxyde et le fer hémique. Ultimarplus a une action secondaire impliquant l'inhibition de la synthèse des acides nucléiques et des protéines dans le parasite du paludisme. Statistiques des in-vitro et in vivo, des études montrent que Ultimarplus n'a pas induit de résistance.

CONTRE-INDICATIONS:

Suspension Ultimarplus est formulée spécifiquement pour un usage pédiatrique donc il n'y a aucune contre-indication stricte pour l'utilisation de l'artéméthér chez l'enfant. Ultimarplus est contre-indiqué chez les personnes hypersensibles à l'un des ingrédients. Patients qui prennent des médicaments connus pour allonger l'intervalle QT, comme antibiotiques certains (les macrolides, les fluoroquinolones, and imidazole) ou des antécédents familiaux de troubles du rythme cardiaque est conseillé d'être cautions.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES:

Aucune drogue nuisible particulier sur les interactions médicamenteuses a été observée. Cependant depuis le jus de pamplemousse inhibe le métabolisme de certains antipaludéens il n'est pas conseillé de boire du jus de pamplemousse pendant le ultimarplus.

EFFETS SECONDAIRES/EFFETS INDÉSIRABLES:

Ultimarplus suspension est bien toléré par les nourrissons et children. Patients préalablement traités avec les antipaludiques qui peuvent influencer la physiologie ECG par exemple l'halofantrine et la quinine, devrait disposer d'une période de temps raisonnable avant de commencer le traitement avec des effets secondaires ultimarplus suspension. Common mais qui se produisent sont des vertiges, anorexie, nausées, vomissements, diarrhée, la toux, des éruptions cutanées.

PRÉCAUTIONS MISES EN GARDE:

Ultimarplus suspension n'est pas recommandé pour prophylaxie. Patients qui restent opposés à l'alimentation au cours du traitement doit être étroitement surveillée car le risque de recrudescence peut être plus grande.

STOCKAGE:

Ultimarplus bouteilles de suspension devrait être stocké en dessous de 30°C loin de la lumière et humidité. Poudres de suspension sont stables pendant 2 ans s'il est conservé dans une bouteille fermée. Ultimarplus ci-dessous ne doit pas être utilisé après la date apposée sur la "EXP" pack. Keep hors de la portée et de vue des enfants.