

Notice d'Information du Patient

MERONIA® 500 IV

Méropénem 500 mg, Poudre pour solution injectable ou pour perfusion

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Si vous avez des questions ou vous ressentez des effets secondaires qui ne sont pas repris dans cette notice, contactez votre médecin ou votre professionnel de santé. Ne donnez pas ce médicament à d'autres personnes.

1. Qu'est-ce que Meronia® et dans quel cas est-il utilisé ?

Meronia® (méropénem) est un antibiotique du groupe des carbapénèmes. Il agit en tuant des bactéries pouvant être responsable d'infections graves et est utilisé pour traiter les adultes et les enfants de 3 mois ou plus.

- Infections des poumons
- Infections des poumons et des bronches en cas de mucoviscidose
- Infections compliquées des voies urinaires
- Infections compliquées de l'abdomen
- Infections que vous pouvez attraper pendant ou après l'accouchement
- Infections compliquées des tissus mous
- Infections aiguës du cerveau due à une bactérie

Meronia peut également être utiliser dans le traitement de certaines maladies du sang qui suspectaient d'être dues à une infection bactérienne.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Meronia® ?

Vous ne devriez pas recevoir Meronia® si vous êtes

- allergique au méropénem ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnées dans la rubrique 6.
- allergique à d'autres antibiotiques tels que les pénicillines, les céphalosporines ou les carbapénèmes.

Avertissements et précautions

Avant de recevoir Meronia®

Votre médecin doit être bien informé et tenir compte de vos antécédents médicaux et votre état de santé.

Pendant le traitement avec Meronia®

Si vous ressentez des signes et des symptômes de réaction cutanées sévère, parlez-en immédiatement à votre médecin ou votre infirmier/ière afin qu'ils puissent traiter les symptômes.

Autres médicaments et Meronia®

Informez votre médecin ou infirmier/ière si vous prenez ou avez récemment pris toute autre médicament.

En particulier :

- la probénécide (pour traiter la goutte)
- acide valproïque/valproate de sodium/ valpromide (pour épilepsie)
- des anticoagulants oraux (pour traiter ou prévenir des caillots sanguins)

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, vous devez informer votre médecin que vous prenez des médicaments.

Votre médecin décidera s'il est approprié ou non de vous administrer ce médicament.

Conduite des véhicules et utilisation de machines

La méropénem a été associé à des maux de têtes, des fourmillements ou des picotements au niveau de la peau. Chacun de ces effets indésirables pourrait affecter votre capacité à conduire ou à utiliser des machines.

Informations importantes sur certains ingrédients du Meronia® 500 IV

Meronia 500 mg poudre contient 45 mg de sodium. Si votre état de santé nécessite une surveillance de votre apport en sodium, informez votre médecin ou infirmier/ière.

3. Comment utiliser Meronia® 500 IV ?

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou fournisseur des soins de santé.

Votre médecin décidera la dose dont vous avez besoin.

La dose chez les adultes est d'habituellement comprise entre 500 mg et 2000 mg. Vous recevrez généralement une dose toute les 8 heures.

La solution de Meronia vous sera préparé et administré par le médecin ou infirmier/ière en injection ou en perfusion dans une grosse veine. La durée de l'injection est environ 5 minutes (injection) ou 15 à 30 minutes (perfusion).

Utilisation chez les enfants

La dose pour les enfants de plus de 3 mois jusqu'à 12 ans est déterminée selon âge et le poids du patient. La dose habituelle est comprise entre 10 mg et 40 mg de méropénem par kilogramme du poids du patient et elle est donnée toutes les 8 heures.

Les enfants pesant plus de 50 kg recevront la même dose qu'un adulte.

Si vous avez des problèmes rénaux

Vous pouvez recevoir votre dose moins souvent.

Si vous arrêtez d'utiliser Meronia®

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devriez recevoir votre médicament.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'information à votre médecin, pharmacien ou fournisseur des soins de santé.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, Meronia peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Réactions allergiques sévères

Si vous présentez l'un des effets suivants, **parlez-en immédiatement à votre médecin ou infirmier/ière**. Un traitement médical en urgence peut être nécessaire.

- Une éruption sévère, des démangeaisons ou une urticaire de la peau
- Un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou d'autres parties du corps
- Une respiration sifflante ou difficultés à respirer
- Éruption cutanée sévère : des cloques, ulcérations dans la bouche, la gorge, le nez, les yeux et autres muqueuses comme les organes génitaux (syndrome de Stevens-Johnson, Syndrome de Lyell)
- Syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse appelé DRESS (éruptions cutanées, de la fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématologiques)

Autres effets éventuels par fréquence d'apparition

- **Fréquent** : douleurs abdominales, nausées, vomissements, diarrhées, maux de tête, éruption cutanée, prurit, douleur et inflammation, augmentation du nombre de plaquettes dans le sang,

- **Peu fréquent** : Modifications des paramètres sanguins, picotements, infections de la bouche ou du vagin, inflammation de l'intestin avec diarrhée, veines douloureuses au site d'injection,
- **Rare** : convulsions, désorientation aiguë et confusion
- **Fréquence indéterminée** : Atteinte des globules rouges (Un essoufflement inattendu ; des urines rouges ou brunes).

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, pharmacien ou fournisseur des soins de santé.

5. Comment conserver Meronia® 500 IV

Tenir hors de la vue des enfants. Ne pas laisser à portée des enfants.

Conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

N'utilisez jamais ce médicament si la date de péremption imprimée sur l'emballage (Exp.) est dépassée. La date de péremption fait référence au dernier jour du mois.

Les solutions reconstituées pour l'injection ou pour perfusion doivent être utilisées immédiatement. En cas d'utilisation non immédiate les durées et les conditions de conservation relèvent de la seule responsabilité de l'utilisateur.

Ne pas congeler la solution reconstituée.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Meronia® 500 IV

La substance active est méropénem (500 mg de méropénem anhydre sous forme de méropénem trihydratée)

L'autre composant est le carbonate de sodium.

Aspect de Meronia® 500 IV et contenu de l'emballage extérieur

Poudre blanche à jaune pâle.

Meronia 500 IV, la poudre est conditionnée dans un flacon en verre (produit stérile).

Boîte d'un flacon.

Meronia® 500 IV est un médicament délivré sur ordonnance.

Fabricant

Anfarm Hellas S.A

61st km. Nat. Rd. Athens, Lamia, Schimatari Viotias, 32009, Grèce

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Dafra Pharma GmbH, Mühlenberg 7, 4052 Bâle, Suisse.

Dernière révision de la notice

06/2021