

# Rifadine 300 mg, gélule (boîtes de 8 et de 30 gélules) – [rifampicine]

PUBLIÉ LE 18/04/2024 - MIS À JOUR LE 12/05/2026

TENSION D'APPROVISIONNEMENT 21/03/2024

## DCI

Rifampicine

## Indications

Elles procèdent de l'activité antibactérienne et des caractéristiques pharmacocinétiques de la rifampicine. Elles tiennent compte à la fois des études cliniques auxquelles a donné lieu ce médicament et de sa place dans l'éventail des produits antibactériens actuellement disponibles.

Elles sont limitées à :

2.
  1. Tuberculose sous toutes ses formes
    1. -
      - a) Traitement en polythérapie :
        1. - tuberculose pulmonaire de 1ère atteinte ou rechute.
        2. - tuberculoses extra-pulmonaires: méningite tuberculeuse, tuberculose uro-génitale, ostéo-articulaire, ganglionnaire, des séreuses, digestives, hépatosplénique, cutanée, etc...
      2. -
        - b) Chimio prophylaxie en bi ou monothérapie :
          1. - virages isolés des réactions cutanées tuberculiques,
          2. - sujets à réactions tuberculiques négatives, en contact avec des tuberculeux bacillaires,
          3. - patients immunodéprimés en présence d'un contact avec des tuberculeux bacillaires ou susceptibles d'un réveil tuberculeux.
    3. Autres infections à mycobactéries sensibles
    4. Lèpre dans le cadre de la polythérapie
    5. Brucellose
    6. Infections graves, traitées en milieu hospitalier à germes Gram + (staphylocoques, entérocoques) ou à germes Gram - sensibles
    8.
      7. Prophylaxie des méningites à méningocoque :
        1. - le but est d'éradiquer le germe (*Neisseria meningitidis*) du nasopharynx,
        2. - la rifampicine n'est pas un traitement de la méningite à méningocoque,
        3. -
          - elle est préconisée en prophylaxie chez deux types de personnes :
            1. - le malade après son traitement curatif et avant sa réintégration en collectivité,
            2. - les sujets ayant été exposés aux sécrétions oropharyngées du malade dans les dix jours précédant son hospitalisation.
      4. - La décision de traiter l'ensemble des membres d'une collectivité, en particulier les enfants, doit tenir compte des risques « d'exposition ». Cette prescription doit être rigoureuse afin de limiter les effets secondaires de la rifampicine

et la possibilité d'apparition de souche résistante

**Laboratoire exploitant**

Sanofi Winthrop Industrie

**Observations particulières**

- Situation en ville : tension
- Situation à l'hôpital : non impactée
- Contingement quantitatif en ville
- Date de remise à disposition prévue : en juin 2026

*Afin de sécuriser autant que possible la situation en France et de préserver les stocks disponibles, la vente et l'exportation du médicament par les grossistes répartiteurs vers l'étranger est interdite à compter de la publication de cette fiche d'information sur notre site (application de la loi de santé publique 2016-41 publiée au Journal Officiel le 27 janvier 2016 et des dispositions des articles L. 5121-30 et L.5124-17-3 du Code la Santé Publique).*

*Cette mesure d'interdiction de vente en dehors du territoire national, ou aux distributeurs en gros à l'exportation, doit être appliquée et respectée jusqu'à la remise à disposition normale du médicament, permettant un approvisionnement continu et approprié du marché national.*

● Voir toutes les produits



PUBLIÉ LE 18/04/2024 - MIS À JOUR LE 06/02/2025

La disponibilité des médicaments à base de rifampicine s'améliore, le dispositif de restriction des indications est allégé

DISPONIBILITÉ DES PRODUITS DE SANTÉ  
MÉDICAMENTS