

**Notice d'utilisation de préparation
magistrale flucytosine suspension buvable
50 mg/mL**

Date de mise à jour : 30/6/2022

**Préparation pharmaceutique
SUSPENSION BUVABLE DE
FLUCYTOSINE 50 mg/mL pour usage
par sonde naso-gastrique**



**Recommandation de préparations
pharmaceutiques – Notice d'utilisation**

Notice d'utilisation de préparation magistrale flucytosine suspension buvable 50 mg/mL

Date de mise à jour : 30/6/2022

QUELS SONT LES PRINCIPES ACTIFS - POSOLOGIE - VOLUME - FORME GALENIQUE ?

Classe pharmacothérapeutique :
Antimycosique à usage systémique - code ATC : J02AX01

Forme et présentation de la préparation magistrale : Suspension buvable, flacon de 30 mL.

Composition (pour 30 mL) :

- Flucytosine :1.5 g
- Ora-Blend® :QSP 30 mL

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Cette préparation magistrale de suspension buvable est un traitement des mycoses systémiques sévères à germes sensibles, notamment certaines formes de candidoses et les cryptococcoses.

Il est indispensable d'utiliser la flucytosine en association pour éviter au maximum la sélection de mutants résistants, notamment dans le traitement des candidoses et des cryptococcoses.

L'association avec l'amphotéricine B IV est souvent synergique.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation de ce médicament.

**Notice d'utilisation de préparation
magistrale flucytosine suspension buvable
50 mg/mL**

Date de mise à jour : 30/6/2022

*QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE
AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT ?*

Contre-indications :

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Grossesse et allaitement.
- Déficit complet avéré en dihydropyrimidine déshydrogénase (DPD).
- Association avec les inhibiteurs irréversibles de la dihydropyrimidine déshydrogénase (DPD), comme la brivudine, la sorivudine et leurs analogues ou l'uracile, un inhibiteur réversible de la DPD.

Avertissements et précautions d'emploi :

Dans le cas des candidoses, le traitement par ce médicament sera réévalué après identification de la souche et évaluation de sa sensibilité vis-à-vis de la Flucytosine, étant donné de possibles résistances primaires. Il sera poursuivi sous surveillance médicale régulière.

Notice d'utilisation de préparation magistrale flucytosine suspension buvable 50 mg/mL

Date de mise à jour : 30/6/2022

COMMENT PRENDRE CE MEDICAMENT ?

Posologie :

La posologie est de 100 à 200 mg/kg/j en 4 prises.

Un flacon de 30 ml contient 1500 mg de flucytosine (50mg/ml).

**SUIVRE STRICTEMENT L'ORDONNANCE DU MEDECIN
NE PAS MODIFIER LA POSOLOGIE SANS AVIS MEDICAL**

Se référer au RCP de la spécialité Ancotil 1% solution pour perfusion concernant la posologie et l'utilisation chez certaines catégories de patients.

A noter que la concentration de la solution buvable (50mg/ml) est différente de celle de la solution pour perfusion (10mg/ml).

Administration par sonde naso-gastrique. Nécessité d'un rinçage de la sonde afin de réduire l'osmolalité de la suspension administrée.

Cette suspension est compatible avec une administration dans une sonde NG CH8.

Mode et voie d'administration :

1. Réaliser une friction hydroalcoolique des mains
2. Ouvrir le flacon
3. Rincer la sonde
4. Prélevez dans le flacon avec la seringue fournie le volume prescrit
5. Administrer dans la sonde naso-gastrique
6. Rincer le flacon avec 30 mL d'eau purifiée et administrer ces 30 mL dans la sonde naso-gastrique
7. Rincer la sonde avec 30 mL d'eau purifiée
8. Si le flacon n'est pas vide, le refermer et le conserver à température ambiante.

**Recommandation de préparations
pharmaceutiques – Notice d'utilisation**

**Notice d'utilisation de préparation
magistrale flucytosine suspension buvable
50 mg/mL**

Date de mise à jour : 30/6/2022

QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Effets indésirables :

- Nausées, diarrhées, vomissements, douleur abdominale
- Urticaire, hypersensibilité
- Confusions, hallucinations
- Céphalées, sédations, convulsions,
- Vertiges
- Difficultés respiratoires, douleurs thoraciques, arrêts respiratoires, insuffisances respiratoires aiguës
- Prurit, réaction de photosensibilité, syndrome de Lyell
- Fièvre
- Cytopénie
- Anomalies du bilan hépatique

Se référer au RCP de la spécialité Ancotil 1% solution pour perfusion pour des informations plus exhaustives concernant les contre-indications, les précautions d'emploi, les interactions médicamenteuses et les effets indésirables de la flucytosine.

SIGNALER TOUT EFFET INDESIRABLE
AU CENTRE REGIONAL DE PHARMACOVIGILANCE

www.signalement-sante.gouv.fr

**Notice d'utilisation de préparation
magistrale flucytosine suspension buvable
50 mg/mL**

Date de mise à jour : 30/6/2022

COMMENT CONSERVER CE MEDICAMENT ?

Conserver la suspension à température ambiante, entre 15°C et 25°C, à l'abri de la lumière.

La date de péremption de la suspension buvable de flucytosine 50 mg/mL est de 90 jours.

La date limite d'utilisation (DLU) après ouverture est de 7 jours.

N'utiliser pas ce médicament après la date de péremption (Exp) et la date limite d'utilisation (DLU) indiquée sur l'étiquette. Ne pas déconditionner.

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

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.