

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Prothèse :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.



Déclaration de Maladie

N° P19-0030315

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7537

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : MOUSTAOU LATIFA

Date de naissance : 26-02-1962

Adresse : 34 YACOUB EL MANSOUR G. Rue des camélias

CASA

Tél : 06 63 19 45 86

Total des frais engagés : 1161,26

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Abdelouahab SAILE
Gynécologue Accoucheur
20, Rue Oumaima Sayah - Casablanca
Tél : 0522 26 22 26 F : 0522 26 18 25

Date de consultation : 26-02-2021

Nom et prénom du malade : MOUSTAOU LATIFA

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : infection gynécologique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : CASA

Le : 19/03/2021

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
2/3/2024	C		300,00	Dr. Abdelouahab SAÏLE Gynécologue-Accoucheur 20, Rue Oumaima Sayah - Casablanca Tél. : 0522 36 38 21 - Fax : 0522 36 38 25

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DU MARCHÉ HASSANI SARLAU Casablanca, Hay Hassani Tél. : 0522.89.86.98	2/3/2024	74170

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

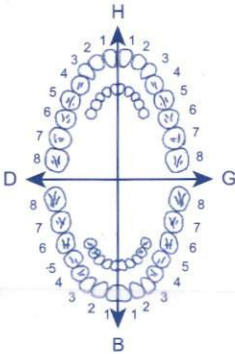
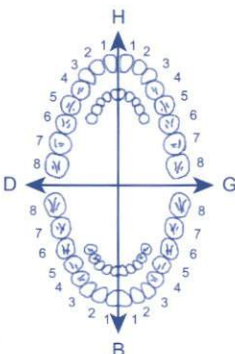
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
Dr. A.H. JAWAD Médecin Expert Ass. des Tribunaux Ecologie	2/3/2024					92 j 1 x 100 m 120 m

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				Coefficient DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

الدكتور عبد الوهاب الصايل

اختصاصي في أمراض النساء والولادة

حائز على الشهادة العليا من كلية الطب ببوردو
طبيب ملحق سابقا بمستشفيات باريس

Stérilité du Couple - Accouchements
Maladies du sein - Colposcopie
Echographie - Coeliochirurgie
Chirurgie Gynécologique

أمراض الثدي - الجراحة بالنظر الباطني
الفحص بالصدى و المجهر - العقم
الجراحة النسوية

بالموعد

Casablanca, le 20/05/2024 : الدار البيضاء في

PHARMACIE DU MARCHÉ
HAY HASSANI SARL
46, Bd. Afghanistan, Hay Hassani
Casablanca -
Tél. 0522.89.86.98

Gynécologue Accoucheur
20, Rue Oumaima Sayah - Casablanca
Tél. : 0522 36 38 21 - Fax : 0522 36 38 25

24 Feb

1. Benthos say 160 g + 12 say $\rightarrow 12 \times 2$

3120

19660 Sep 10 1966 - 14 2 50

37
7030 Gyne-Personal der 1. u. 2. Klasse (S.V.)

3160⁴ Pervogin u. Mh 2008 (S. 1)

4790 Abscissa: 3 has

65009 Sebastian M C Trickett

5209 17/10 2027

74 170

Abdelouahab Saïle

Email : abdelouahab_saïle@yahoo.fr البريد الإلكتروني : 24 Rue O...
Tel : 0622 33 50

إقامة ستار يونس 20، زنقة أميمة صباح الطابق 1 شقة 1 apt.1 1er étage Rue Oumaima Sayah (ex. Mme Rolland) Quartier Racine - Casa 20000 - Fax : 05 22 36 38 25 - الفاكس - Tél. : 05 22 36 38 36/21 38 25 - الهاتف - حي رسين الدار البيضاء.

En Cas d'urgence appeler le N° : 06 64 00 58 88 في حالات الاستعجال اتصلوا بالرقم

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

Veuillez lire attentivement

avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice.
- Si vous avez toute question à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament y compris d'autre, même en cas d'usage.
- Si l'un des effets secondaires non mentionné dans ce prospect.

LOT 191340
EXP 04/2022
PPV 52.80DH

DENOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.

- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule:

- En cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

SEDASTERIL+

**CREMI
ANTI-B.**

SD19 0923

LOT PER

Prix

65.00

CASABLANCA - MAROC



COMPAGNIE

Lauryl
c Acid,
Sodium

COMPOSITION :

Aqua, Sodium Chloride, Cocamide Dea, Cocobetaine, Peg-7 Glyceryl Cocoate, Glycerin, C Sodium Benzoate, Parfum, Magnesium Salts (C Hydroxide, Methylchloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone.

CONSEILS D'UTILISATION :

- Hygiène des peaux fragiles ou sèches de l'enfant à partir de 3 ans et de l'adulte (convient aux femmes enceintes ou allaitantes).
- Toilette intime quotidienne.
- Hygiène anale quotidienne.
- Nettoyage quotidien du visage et du corps.

* Contient un agent anti-bactérien, efficacité testée en laboratoire sur *Pseudomonas aeruginosa*, *staphylococcus aureus* et *Escherichia coli*.

MODE D'EMPLOI :

Utiliser quotidiennement la crème lavante sur le visage et le corps. En usage externe, une à deux fois par jour. Utiliser sur la peau et les muqueuses préalablement mouillées, faire mousser, puis rincer à l'eau. Éviter tout contact avec les yeux. En cas de contact, rincer abondamment.

PRESENTATION :

- Flacon de 125 ml
- Flacon de 250 ml

LABORATOIRES JUVA SANTE
8, Rue CHRISTOPHE COLOMB, 75008 PARIS
FRANCE

ALGIXENE®

naproxène

COMPOSITION

ALGIXENE 250

gélules
250 mg
q.s.p

naproxène
excipients

PROPRIETES :

ALGIXENE est un anti-inflammatoire stéroïdien qui possède également une action analgésique et antipyrétique.

INDICATIONS :

ALGIXENE est indiqué dans :

- Traitement des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment : polyarthrite rhumatoïde, arthrose invalidante, spondylarthrite ankylosante, goutte.

- Traitements de courte durée :

- Rhumatismes abarticulaires : tendinite, lombalgies, radiculalgies...

- Affections douloureuses non rhumatismales :

- douleurs post-opératoires, douleurs post-traumatiques.

- Dysménorrhée

- Coliques néphrétiques.

- Phlébite superficielle.

- Traitement d'appoint en stomatologie, ORL.

- Migraine, céphalées.

CONTRE-INDICATIONS :

- Allergie avérée au naproxène ou aux produits de la même famille.

- Ulcère gastro-intestinal évolutif.

- Personne ayant développé un syndrome d'asthme, une rhinite, une urticaire suite à la prise

- Locaux : la forme suppositoires peut entraîner une irritation rectale, douleur et prurit. En cas d'intolérance rectale, le traitement doit

ALGIXENE® 250

naproxène

12 heures, après repas.

- traitement d'entretien : la posologie est de 500 mg par jour : soit 2 gélules par jour en 2 prises espacées de 12 heures, ou 1 suppositoire par jour.

* Dose antalgique :

la dose est généralement de 250 à 500 mg par jour en 1 ou 2 prises espacées de 12 heures.

Chez l'enfant dont le poids est supérieur à 25 kg :
la posologie est généralement de 10 mg/kg/jour.

En cas d'effet indésirables digestifs mineurs (brûlure, douleurs), la prescription de topique gastro-duodénal peut être utile.

le pansement doit être administré à distance de la prise de ALGIXENE.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, le tableau clinique comporte : somnolence, brûlure d'estomac, indigestion, nausées et vomissements.

Conduite à tenir : effectuer un lavage gastrique et administrer du charbon actif pour réduire l'absorption du médicament.

CONDITIONS DE CONSERVATION

Conserver dans un endroit frais et sec

Pevagine®

Nitrate d'Econazole

Composition :

Produits	P
Composition	
Nitrate d'Econazole	
Excipients q.s.p	

Propriétés :

Nitrate d'Econazole est un dérivé imidazole possédant un spectre d'action extrêmement large sur pratiquement tous les champignons pathogènes et bactéries gram positif.

Indications :

Pevagine est indiqué dans le pityriasis versicolor, les candidoses, les dermatophytoses de la peau glabre et des plis. Pevagine ovules est indiqué dans le traitement des mycoses vaginales, surinfectées ou non par des bactéries. Son activité sur les bactéries gram+ en indique l'usage en monothérapie dans les dermatomycoses surinfectées.

Contre-indications :

Hypersensibilité au nitrate d'econazole.

Effets indésirables :

Rares: sensation de brûlures, prurit et rougeur de la peau.

Posologie :

- Crème dermique : application matin et soir en massage doux jusqu'à pénétration complète.
- Ovules gynécologiques : 1 Ovule à introduire profondément dans le vagin le soir au coucher.

Présentations :

- Crème dermique : tube de 30 g à 1% en nitrate d'éconazole.
- Ovules gynécologiques : boîte de 3 ovules gynécologiques dosées à 150mg.

Crème: A conserver à une température inférieure à 25°C.

Ovules: A conserver à une température inférieure à 30°C.

SEPCEN®

Ciprofloxacine Comprimés

COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

- Ciprofloxacine (DCI) 250 mg 500 mg 750 mg
- Excipients q.s.p. q.s.p. q.s.p.

PROPRIETES :

la ciprofloxacine est un antibiotique de synthèse appartenant à la famille des fluoroquinolones, caractérisé par une activité antibactérienne puissante, un très large spectre antibactérien et une grande diffusion au sein de l'organisme humain, ce qui permet son utilisation dans le traitement d'un grand nombre de maladies infectieuses à titre curatif ou préventif.

La ciprofloxacine ne présente pas de résistances croisées avec les pénicillines, les céphalosporines, les tétracyclines et les aminosides; les bactéries résistantes à ces antibiotiques sont souvent sensibles à la ciprofloxacine. L'effet synergique de l'association de la ciprofloxacine à d'autres agents antibactériens a été démontré.

INDICATIONS :

- Infections des voies respiratoires : bronchites aiguës, rechutes des bronchites chroniques et mucoviscidose.
- Infections du tractus génito-urinaire : uretrites compliquées, cystites, pyélonéphrites, prostatites, épидidymites et gonococcie.
- Infections du tractus digestif : fièvres entériques, diarrhées infectieuses, péritonites et infections hépato-biliaires.
- Infections ostéo-articulaires : ostéomyélites, arthrites septiques.
- Infections ORL : otites, sinusites.
- Infections oculaires.
- Infections cutanées.
- Infections des tissus mous.
- Septicémies.

CONTRE - INDICATIONS :

La ciprofloxacine est contre-indiquée chez les patients

LOT: 05813013
PER: 06-2022
PPV: 100.5004

196,50



l'alcalinité urinaire excessive.

Emploi durant la grossesse et l'allaitement : l'emploi de la ciprofloxacine n'est recommandé ni durant la grossesse ni durant l'allaitement et seul le médecin pourra évaluer l'intérêt de l'utilisation de la ciprofloxacine durant ces périodes.

L'administration de la ciprofloxacine peut diminuer la vigilance, il faut donc avertir les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

SEPCEN peut présenter des interactions médicamenteuses avec d'autres médicaments pris simultanément et principalement avec la théophylline ou la ciclosporine. Il faut donc informer le médecin traitant en cas de traitement par l'une de ces deux principes actifs.

Il est recommandé de prendre SEPCEN à distance des antiacides contenant de l'hydroxyde d'aluminium ou de magnésium afin d'éviter toute interférence au niveau de l'absorption (respecter un intervalle de deux heures au moins).

Gyno Pevaryl® 150 mg

Nitrate d'éconazole

Ovule

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE GYNO PEVARYL 150 mg, ovule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER GYNO PEVARYL 150 mg, ovule ?
3. COMMENT UTILISER GYNO PEVARYL 150 mg, ovule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER GYNO PEVARYL 150 mg, ovule ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES
1. QU'EST-CE QUE GYNO PEVARYL 150 mg, ovule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

GYNO PEVARYL est un médicament de la famille des anti-infectieux (traitement des infections) et des antiseptiques à usage gynécologique.

Ce médicament est indiqué dans le traitement local des mycoses (affections dues à des champignons microscopiques) de la vulve et du vagin parfois surinfectées.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER GYNO PEVARYL 150 mg, ovule ?

N'utilisez jamais GYNO PEVARYL 150 mg, ovule dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (nitrate d'éconazole) ou à d'autres substances du groupe des imidazolés ou à l'un des autres composants contenus dans GYNO PEVARYL,
- en association avec un diaphragme ou un préservatif en latex en raison du risque de rupture.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec GYNO PEVARYL 150 mg, ovule :

GYNO PEVARYL doit uniquement être administré dans le



démangeaisons. Généralement, ces phénomènes cèdent spontanément à la poursuite du traitement. Si les symptômes persistent au-delà de 24 à 48 heures, interrompez le traitement et consultez votre médecin.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

N'utilisez JAMAIS GYNO PEVARYL en association avec un diaphragme ou un préservatif en latex, en raison du risque de rupture.

GYNO PEVARYL est déconseillé en association avec les produits spermicides (produits utilisés pour détruire les spermatozoïdes), car cela pourrait rendre inactifs ces produits.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement

L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament mais la prudence s'impose.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

3. COMMENT UTILISER GYNO PEVARYL 150 mg, ovule ?

Posologie

Dans la majorité des cas, la durée du traitement est de **3 jours consécutifs** : introduire profondément dans le vagin 1 ovule le soir au coucher, de préférence en position allongée. La façon la plus facile de procéder est de vous allonger sur le dos, les genoux repliés et écartés. Respectez la durée de traitement préconisée, même si les symptômes (par exemple, démangeaisons et pertes blanches) ont disparu ou si vos règles débutent. Si votre mycose persiste, une seconde cure de 3 ovules peut être nécessaire, soit immédiatement après la première cure,

GENTOSYL®

gentamicine

FORMES ET PRESENTATIONS

Solution injectable à 20
Solution injectable à 40
Solution injectable à 80
Solution injectable à 160

COMPOSITION

Solution injectable à 20
Gentamicine base (sou
Solution injectable à 40
Gentamicine base (sou
Solution injectable à 80
Gentamicine base (sou
Solution injectable à 160
Gentamicine base (sou

EXCIPIENTS : (Comm
Parahydroxybenzoate

Parahydroxybenzoate de propyle

Métabisulfite de sodium

Edétate de sodium

Eau ppi qsp 2 ml

PHARMACODYNAMIE

La Gentamicine est un antibiotique de la famille des aminosides à très large spectre isolé à partir de cultures de micromonospora purpurea. Son spectre d'action s'étend :

- aux bactéries gram (+) : Staphylocoque du groupe A, Clostridium et Listeria.
- aux bactéries gram (-) : Escherichia Coli, Citrobacter, Shigella, Salmonella, Klebsiella, Proteus, Neisseria gonorrhoeae, Pseudomonas.

PHARMACOCINETIQUE

- Administrée à dose de 1 mg/kg/j, le pic sérique de la Gentamicine atteint au bout de 30 à 60 mn une valeur de 4-5 µg/ml.

- Chez l'insuffisant rénal, le pic sérique est plus élevé.

- La liaison aux protéines plasmatiques est faible, inférieure à 10 %.

Diffusion

Diffusion rapide dans la plupart des tissus et liquides biologiques : elle ne traverse pas la barrière hémoméningée, ne pénètre pas dans la prostate. Par contre, la Gentamicine franchit la barrière foetoplacentaire.

Métabolisme/Excrétion

L'élimination rénale est rapide sous forme active par filtration glomérulaire exclusive.

L'excrétion biliaire est faible.

INDICATIONS

Infections à germes sensibles :

- Les infections rénales et urogénitales ;
- Septicémies et endocardites ;
- Dans le traitement d'attaque des états fébriles chez les sujets immuno-déprimés et leucopéniques ;
- Les infections respiratoires ;
- Les infections ostéo-articulaires, ostéomyélite ;
- Prophylaxie et traitement des infections après chirurgie abdomino-pelvienne ;
- Infections cutanées ;

MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE

La dose est variable en fonction de l'âge de la sévérité de l'infection et de la fonction rénale.

• Chez le sujet à fonction rénale normale :

- chez l'adulte : 3 mg/kg/j réparties en 2 ou 3 injections IM

- chez l'enfant, le nouveau-né : 3 mg/kg/j réparties en 3 injections IM

(1 mg/kg/j toutes les 8 heures)

• Chez l'insuffisant rénal :

La posologie est fonction de la clairance de la créatinine en ml/min.

La voie IM est la voie élective, la voie intraveineuse directe n'est possible qu'en perfusion discontinue.



GENTOSYL®

gentamicine

FORMES ET PRESENTATIONS

Solution injectable à 20
Solution injectable à 40
Solution injectable à 80
Solution injectable à 160

COMPOSITION

Solution injectable à 20
Gentamicine base (sou
Solution injectable à 40
Gentamicine base (sou
Solution injectable à 80
Gentamicine base (sou
Solution injectable à 160
Gentamicine base (sou

EXCIPIENTS : (Comm
Parahydroxybenzoate

Parahydroxybenzoate de propyle

Métabisulfite de sodium

Edétate de sodium

Eau ppi qsp 2 ml

PHARMACODYNAMIE

La Gentamicine est un antibiotique de la famille des aminosides à très large spectre isolé à partir de cultures de micromonospora purpurea. Son spectre d'action s'étend :

- aux bactéries gram (+) : Staphylocoque du groupe A, Clostridium et Listeria.
- aux bactéries gram (-) : Escherichia Coli, Citrobacter, Shigella, Salmonella, Klebsiella, Proteus, Neisseria gonorrhoeae, Pseudomonas.

PHARMACOCINETIQUE

- Administrée à dose de 1 mg/kg/j, le pic sérique de la Gentamicine atteint au bout de 30 à 60 mn une valeur de 4-5 µg/ml.

- Chez l'insuffisant rénal, le pic sérique est plus élevé.

- La liaison aux protéines plasmatiques est faible, inférieure à 10 %.

Diffusion

Diffusion rapide dans la plupart des tissus et liquides biologiques : elle ne traverse pas la barrière hémoméningée, ne pénètre pas dans la prostate. Par contre, la Gentamicine franchit la barrière foetoplacentaire.

Métabolisme/Excrétion

L'élimination rénale est rapide sous forme active par filtration glomérulaire exclusive.

L'excrétion biliaire est faible.

INDICATIONS

Infections à germes sensibles :

- Les infections rénales et urogénitales ;
- Septicémies et endocardites ;
- Dans le traitement d'attaque des états fébriles chez les sujets immuno-déprimés et leucopéniques ;
- Les infections respiratoires ;
- Les infections ostéo-articulaires, ostéomyélite ;
- Prophylaxie et traitement des infections après chirurgie abdomino-pelvienne ;
- Infections cutanées ;

MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE

La dose est variable en fonction de l'âge de la sévérité de l'infection et de la fonction rénale.

• Chez le sujet à fonction rénale normale :

- chez l'adulte : 3 mg/kg/j réparties en 2 ou 3 injections IM

- chez l'enfant, le nouveau-né : 3 mg/kg/j réparties en 3 injections IM

(1 mg/kg/j toutes les 8 heures)

• Chez l'insuffisant rénal :

La posologie est fonction de la clairance de la créatinine en ml/min.

La voie IM est la voie élective, la voie intraveineuse directe n'est possible qu'en perfusion discontinue.

