EBACEF°

Ceftriaxone Composition

que flacon contient: st*ance active*: Cettriaxone sodique stérile équivalente à 0,5 g/1 g/2 g de ceftr scef contient 3,6 mmol de sodium par gramme de ceftriaxone.

Indications

INDICATIONS
Les infections dues aux germes sensibles à la ceftriaxone, y compris:
- Infections des voies respiratoires, en particulier la pneumonie ainsi que les infections des oreille
- Infections adominales (péritionite, infections des voies billaires et du système gastro-intestinal) es, du nez et de la gorge

Infections urinaires

Infections de organes génitaux, y compris la gonorrhée
 Septicémile
 Infections des organes génitaux, y compris la gonorrhée
 Septicémile
 Infections osseuses et articulaires, infections de la peau et des tissus mous et infections des pla
 Infections chez les patients ayant une réponse immunitaire altérée

Méningite
Borréliose de Lyme disséminée (stades II et III) s hiliaires ou urogénitales et aux procédures

Borréliose de Lyme disséminée (stades I let III)
 Prophylaxie des infections périoperatoires associées aux chirurgles gastro-ints gynécologiques, uniquement en cas de contamination potentielle ou connue.
 Les recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibiotiques tions visant à prévenir la résistance accrue aux antibiotiques.

Posologie et mode d'administration Posologie

Adultes et enfants de plus de 12 ans:
La dose habituelle est de 1-2 g de Lebacef, adm
En cas d'infections sévères ou d'infections causé
fois par jour.

Nouveau-nés, nourrissons et enfants lusqu'à
Nouveau-nés.

En cas d'infections selvéres ou d'infections causées par des germes moins sensibles, la dose peut d'étrois par jour.

Notes per jour.

Les directives de practique d'autres par les parties par les parties par les les les des les parties sont recommandées pour l'administration une fois par jour.

Notes d'autres de practique suivantes sont recommandées pour l'administration une fois par jour.

Notes autres d'autres de la faire par les les biblés prématurés et ceux net à l'atmin.

Tier par nicessaire de distinguer entre les biblés prématurés et ceux net à l'atmin.

Tier par les cristins part in poise coprert de 50 kg ou plus, l'aut distins les possibles phathietle pour al Les does intravenusses de 50 mg ou plus par kg de poids corporet doivent être données par perfusir doi minutes.

Les does intravenusses de 50 mg ou plus par kg de poids corporet doivent être données par perfusir doi minutes.

Les does intravenusses de 50 mg ou plus par kg de poids corporet doivent être données par perfusir doi minutes.

Les does intravenusses de 50 mg ou plus par kg de poids corporet doivent être données par perfusir doi minutes.

Tatement en de does recommandées pour les adulties ne nécessitent sucune modification chez le La durée du traitement

Les durées du Tatement unit en l'incicion de l'indication et de l'évolution de la maladie.

Traitement en association

Traitement en association

Traitement en association me par les toujours prévisible. (association de l'évolution de la maladie.

Recommandations posologiques particulières.

Recommandations posologiques particulières.

Recommandations posologiques particulières de la prévision de la ménure de la particulière de la price de la provision de la ménure de la provision de la ménure de la particulière de la provision de la ménure de la particulière de la provision de la ménure de la particulière de la prévision de la ménure de la particulière de la provision de la ménure de la particulière de la prévision de la ménure de la particulière de la prévision de la ménure de la provis

Les meilleurs résultats ont été obtenus avec les durées de traiteme

Neisseria meningitidis Ne Ha

Messaria meningidos

Apun

Apu

sodium ou d'une solution de glucose. Incompatibilités
Les soutions de Lebacé ne doivent pas être mélangées ou persées dans des solutions contenant d'autres antibiotiques. Pareillem en doivent pas être soluties à des solutions contenant d'autres antibiotiques. Pareillem en doivent pas être sojutées à des dilums autres que ceux cités dans les elinstructions d'utilisations.

Lebacé ne doit pas être mélangé à des solutions contenant du caldium, comme la solution de Hartmann ou la solution de Ringer.

Le ordinavane est l'un compatible avec fransacrine, la vancoraction, le fluoraccate et les aminisaties.

Contre-indications

La celtriaxone est contre-indiquée chez les patients présentant une hypersensibilité connue aux antibiotiques de la classe des céphalosporines. La cettriaxone doit être également évitée chez les patients présentant des antécédents de réactions d'hypersensibilité immédiate aux épincillines.

willisse on grade of procautions.

Misses on grade of the entercomposition immediatement of un traitement appropried dod detere instance, carence on vitamine K.

Carence o

Des orbress, prisess par enter pour des calcide billaires, cort det détecties box d'examens dévolgraphiques de la vésicule billaire. De tolles orbress sont généralement des pérciples de sels udicides de coltràsione. Ce percipalités se forment d'habitude saite à des doise supérieures aux doises recommandées. Les ombres disparaissent des que le traitement par Labacef est compiété ou interrompu. Remement, ces décourreis ont été associées à des symptomismes. Dans les cas symptomatiques, les producters contrevant des la chiciesse, en ce de décider d'interrompe Labacef dans les cas symptomatiques. Des les cas symptomatiques, les producters contrevant des la chiciesse, ont été engoportée sont été parqueit saites par la certification. A l'actionne, le care cas de partie de la production partie de la certification peut déplacer la billiubilise de sa faison avec l'albumine sérique. Par consecţiert, le traitement des nouveu-nés hyperbilliubilismiques et contre-bidques de contre devides (over Contre-indications) de traitment de lorque durée.

La production est consecţiert, les traitement des authoritors des durétiques.

a prudence des usus en de des usus en de des colucions contenan a celtriacrue doit pas étre mélanguée avec des solucions contenan a celtriacrue de partie de l'apres de pertisaion différentes. Des ces de l'anne les pournoirs de les reins ont été déciris chez les nouveau-nés contenant du calcium par de lignes de perfusion différentes et à des-notenant du calcium ne doivent pas être administrées sux nordinant vier Contre-indications. une de la contre de la contre de la calcium de la contre de sels calciums de certificarue une consideration de la calcium n'a été responté chez d'autres contre la calcium de la calcium n'a été responté chez d'autres contre la calcium de la calcium n'a été responté chez d'autres contre la calcium de la calcium n'a été responté chez d'autres contre la calcium de la calcium n'a été responté chez d'autres contre la calcium de la calcium n'a été responté chez d'autres contre la calcium de la calcium n'a été responté chez d'autres contre la calcium d'autre d'autres de la calcium d'autre de la calcium de la calcium d'autre d'autres de la calcium de la calcium d'autre d'autres de la calcium d'autre de la calcium de la calcium d'autre de la calcium d'autres de la calcium de la calcium d'autre d'autres de la calcium d'autre d'autres de la calcium d'autre d'autres de la calcium d'autre d'autre d'autres de la calcium d'autre d'autres de la calcium d'autre d'autres de la calcium d'autre d'autre d'autre de la calcium d'autre d'

verleuses contenant du calcium n'a été rapporté chez d'autres catégories d'âge. Néanmoins, la coadministration devant être évit Lorsa les patients. Lorsa les patients de l'accionne est utilisée comme solvent, les soldins de caltinacione ne doivent être utilisées que par injection internacionals accionnes de l'accionnes de l'accionnes de l'accionnes de la comme de la consideration de l'accionnes de l'accionne

contrôlé en sodium.

Grossesse et all'attement
Grossesse et all'attement
Grossesse la confinition de la barrière placentaire. Aucune étade disripa contrôlée n'est disponible.
Grossesse: La coffinition de la barrière placentaire. Aucune étade disripa contrôlée n'est disponible.
Grossesses, surtour pendant les tois permisers mois, que al l'indication pour son un illisation est intérvielle.
Allatiement: Comme la coffinizione est excrétée – quoique par faibles concernations – dans le lait maternel, Lebac par les mérces qui altanet. Lorque le traillement de abécunert éssentels, l'allatiement dos être arribantent de sont de confinire dessentels, l'allatiement de sont de carrière de sont de l'action de la la maternel, Lebac par les mérces qui altanet. Lorque le traillement de abécunert éssentels, l'allatiement de sont de carrière de sont de l'action de la la maternel, Lebac par les mérces qui altanet. Lorque le traillement de sont de carrière de sont de l'action de la la maternel, Lebac par les mérces qui altanet. Lorque le traillement de sont de l'action de sont de l'action de la maternel de la control de la maternel de la control de sont de l'action de la maternel de la control de sont de la maternel de la control de sont de la maternel de la control de la maternel de la mat ef ne doit pas être utilisé Conduite de véhicules et utilisation de machines

mme Leba cef pourrait causer le vertige, la capacité de conduire et d'opé er des machines pourrait être affectée Effets indésirables

ceftriaxone, les effets indésirables suivants, qui furent réversibles soit spontanément soit après l'arrêt du édicament, ont été observés

médiciament, ont été observés: Infections: Page: Infection mycosique génitale, surinfection par des micro-organismes non sensibles. Affections Bématologiques et du système lymphatique: Fréquent écisinophile, leucopéne, granutopénie, anémie hémolytique, fréquent des la disparation du terroje de profonnomies. Page: augmanifelland nel certainheim: Thes rare; troubles de la congulation. Très rarement, des cas d'agranutoryses (< 500mm) not de la poporties, la plupart de ses cas sont apparas après une does totale de 20 q ou put in hémogramme devant être efficue du l'intervalles régulaires en cas de traitement de longue durée. Une légle profongiation du temps ton hémogramme devant être efficue du l'intervalles régulaires en cas de traitement de longue durée. Une légle profongiation du temps and l'intervalles de l'intervalles de l'intervalles régulaires en cas de traitement de longue durée. Une légle profongiation du temps and l'intervalles de l'intervalles de l'intervalles régulaires en cas de traitement de longue durée. Une légle profongiation du temps and l'intervalles de l

ratement, des cas d'agranulocytiques (< soutrer) roune es apportes, proposer la contraction de la con

tratement par Lebacet.

Troubles généras et réactions au site d'injection: <u>Bare</u>; maux de tête, vertige, fièvre, frissons.

**Réactions anaphylactiques ou anaphylactioldes.

Réactions anaphylactiques ou anaphylactioldes.

Réactions infammantiones altérant la pour vieneuse suite à une administration intravelneuse. Afin de minimiser c lerite (deux à quatre minimiser pet conseilée.

L'injection intransoider as nait foliciaire est douloureuse.

Surdosage

» ions sériques excessives de la ceftriaxone ne peuvent être réduites par hémodialyse ou par dialyse péritonéale. Des mesures es sont recommandées pour le traitement des patients suite à un surdosage. Interactions

Anuer altération de la fonction rénale n'à été observée agrès l'administration simultanée de fortes doses de ceffriaxone et de durétique puissants, teis que le tronselmide. Aucun effet similiaire à celui du disulfirame n'à été démontré après l'ingestion d'àtodi consécutive d'administration de rétritiance. La celfratione ne possée de sa la fraction N-méthyfhiotiétrazolique qui a été associée avec l'intolérance l'éthand et avec des problemes de saignement observés avec certaines autres déphalosportines.

L'éthination de la ceffriaxone n'est pas modifiée par le problémides.

Il n'y a aucune preuve que la ceffrisxone augmente la toxicité rénais des aminosides. Néanmoins, les deux produits doivent être adr séparément (voir Incompatibilités). Les médicaments bactériostatiques peuvent intervenir dans l'action bactéricide des céchaloscorines.

Lors d'une étude in vitro, des effets antagonistes ont été observés lors de l'association de la ceftriaxone avec le chloramphénicol.

Lors time étude in vitro, des effets antiagonistes ont se coserves uns us la seasonance un arresponding propriétés principal de l'appropriétés principal de l'appropriétés

sarepiococcus preumoniae, sarepiococcus du groupe A (sar. pyogenes), sarepiococcus du groupe 6 (sar. agaiaciae), sarepiococcus viridans, Streptococcus bovis. Note: Les espèces Staphylococcus résistantes à la méticilline sont résistantes aux céphalosporines, y compris la ceftriaxone. La plupart des

Note: Les espèces Staphylococcus résistantes à la médiciline sont résistantes aux celphalosporines, y compris la certifiscante. La plupart des couches d'entercocque (jar aux Enfernoccus facealls) entrésistantes.

Aérobies à Gram négatif. Aeromosas spp., Altrajenes spp., Brain-inella cultrafuils (souches productions et no productions de Aérobies à Gram négatif. Aeromosas spp., Altrajenes spp., Brain-inella cultrafuils (souches productions et l'enterpolitus des productions et l'enterpolitus des productions et l'enterpolitus faceau de l'enterpolitus plantaritates (vompris les souches productions de périoditisses). Petamonitals productions plantaries, Materials pour (compris les souches productions de préciditisses), Petamonitals productions plantaries, Videosia pp. (y compris Nessessia mempris), Production spp., Providentes app., P

Propriétés pharmacocinétiques

Propriétés pharmacocinétiques Le profil pharmacocinétique de la celtraisone est non-linéaire. Le profil pharmaconétique de la celtraisone est non-linéaire. Absorption: Après une injection I.M. unique de 1 gle celtrisonne, une concentration planmatique maximale de 81 mgl est atteinte en personal de 1, 200 mgl est est en la celtraison I.M. unique de 1 gle celtraison I.M. unique de 1 gle celtraison I.M. unique de 2 g. une concentration de 25,58 gl et al été attention 5 oni mi plus taut L'aire sous la courbe (ASC) après administration IM. dest équivalente à celte après administration II.M. celtraison de 2,58 gl est présent de 2 guite concentraison I.M. celtraison de 2,58 gl est présent de 2 guite concentraison I.M. celtraison de 2,58 gl est présent de 2 glue de 2,58 gl est présent de 2,58 gl est présent de 1,58 gl est présent de 1,5

Administré par voie IV., la cofinazione se diffuse repidement dans le liquide interstitée où des concentrations bactéricées pour les germes exembles se maniferent d'unut 24 beut 6 à fiblamères la cégé de sialeut ofination were l'augmentation à le concentration. Per suité, le liaison décroît de 95%; pour une concentration plasmatique < 100 mg/l à 95% pour 300 mg/l. Elant donné la teneur mointre en albumines, le pour certain de 100 mg/l à 95%; pour une concentration plasmatique < 100 mg/l à 95% pour 300 mg/l. Elant donné la teneur mointre en albumines, le pour certain de celle faitaines elbre dans les inquients des nouveau-rels, nourrisons et érreinités. Le La cofinazione pierber dans les méninges enflarmées des nouveau-rels, nourrisons et érreinités. Le la cofinazione place de la commentation de la commentation de la commentation de 100 mg/l que longité plantain de 4% en cas de méningle à liquide duiz 24 heures aprise jeuction IV. de Lébese d'a des couses de 50-100 mg/lq de longité corport, les concentrations de ceffisionne dans le LCR sont > 1 4 mg/l. Chez les patients adultes atteins de méningles. Administration de 50 mg/kg procure dans les LCR sont > 1 4 mg/l. Chez les patients adultes atteins de méningles. Administration de 50 mg/kg procure dans les LCR sont > 1 4 mg/l. Chez les patients adultes atteins de méningles. Administration de 50 mg/kg procure dans les LCR sont > 1 4 mg/l. Chez les patients adultes atteins de méningles. Administration de 50 mg/kg procure dans les LCR sont > 1 4 mg/l chez les patients au l'auteur sont les CMC la permes les plus auteur responsable de la méningle. ceffiziance dans le LCR sont > 14 mg/l. Clorc les patients adultées attents de méninglées, fandimitation de 50 mg/kg procure dans les Mathelolizes de conficience dans les conficiences de la conficience de la fundire intessinale que la flore intessinale transforme la substance active en métabolitée inactifis.

Elimination La claritance pleantaique en et de 10-22 million La claritance résides de 5-12 million.

Faulti est de 10 million de

La phara resolutione con la companya con la configuración con la configuración con la companya con la companya

Lehaced 1/5 g pour injection I.M.

POPAT (III: Tilazon combrant de la poudre stérile de celtrissone sodique équivalente à 0,5 g de celtrissone, 1 ampoule de solvant contenant 2 de la poudre stérile de celtrissone sodique équivalente à 0,5 g de celtrissone, 1 ampoule de solvant contenant 2 mil de solution de lidocalme (chlorhydrate de lidocalme chlorhydrate chlorhydrate de lidocalme chlorhydrate chlorhydra Lebacef 0,5 g pour injection I.V.:

OPAT Kit: 1 flacon contenant de la poudre stérile de ceftriaxone sodique équivalente à 0,5 g de ceftriaxone, 1 ampoule de solvant contenan

Lebacef U.S. gluen...

6 nd deau pour préparations injectables, seringue stérile, 2 aiguilles, tampon u....

5 nd deau pour préparations injectables, seringue stérile, 2 aiguilles, tampon u....

Lebacef 1, pour injection I.M.

- « « de solution de la poudre stérile de certinaxone sodique équivalente à 1,5 g de certinaxone. L'ampoule de solvant conte de la pour serie de la docaine de la pour se stérile de certinaxone sodique équivalente à 1 g de certinaxone, 1 ampoule de solvant conte ne de la contraction de la docaine (chlorhydrate de ladocaine à 1%), seringue stérile, 2 aiguilles, tampon alcooleis stérile, parsement.

Lebacef 2 g pour perfusion I.V.
Botte de 1 ou 10 flacons conten n de la poudre stérile de ceftria one sodique équivalente à 2 g de ceftriaxone

Botte de 7 ou 10 tations contenant criacion de la ploude steries de certificación es orque equ. Data de péremption et confilitions de conservation. Voi la date de péremption imprimée sur l'emitabliage extérieur. Allametrion à rep suitisser Laberd aprés cette date. A conserver à une température inférieure à 30°C, à l'abri de la lumière et de la chaleur. Garder les médicaments bind de la porte des enfants.

riqué par: Mitim S.R.L.
Brescia, Italie
r: ARWAN Pharmaceutical Industries Lebanon s.a.l.

CECLEST UN MEDICAMENT

Un médicament est un produit qui affecte votre santé, et sai rous meurocament.

Suivez strictement les prescriptions du médecin, la méthode d'ultilisation et les instructions du pharmacie :
Le médecin et le pharmacien sont des experts dans les médicaments, leurs bienfaits et leurs risques.

N'intercompez pas par vous-mêmes la période de traitement qui vous est prescribe. nent aux instructions est dangereuse pour vous

Ne répétez pas la même prescription sans consulter votre médecin

Garder les médicaments loin de la portée des enfants.

Conseil des Ministres Arabes de la santé, Union des Pharmaciens Arabes