

Peni G Biocare®

Benzylpénicilline 1 M.UI

COMPOSITION

Flacon de poudre Benzylpénicilline de sodium stérile équivalent à 1 M.UI de Benzylpénicilline.
Une ampoule de solvant :
Eau pour préparation injectable.....5 ml.



FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Forme injectable, boîte de 01 flacon à 1 M.UI de poudre stérile + une ampoule de solvant.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

Antibiotique de la famille des bêta-lactamines, du groupe des pénicillines, du type des pénicillines G, (J : Anti infectieux généraux à usage systémique).

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Elles sont limitées aux infections dues aux germes sensibles, notamment dans leurs manifestations:

- respiratoires,
- ORL, stomatologiques,
- cutanées,
- rénales, urogénitales,
- gynécologiques,
- digestives, biliaires,
- méningées,
- septicémiques (éventuellement en polythérapie),
- gangrène gazeuse.
- endocardite.



CONTRE-INDICATIONS

- Allergie à la pénicilline G et aux céphalosporines.
- Voie intrarachidienne.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.



INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

- Allopurinol ;
 - Méthotrexate ;
 - Les anticoagulants ;
 - Les autres antibiotiques : Chloramphénicol, érythromycine, tétracycline et les sulfamides.
 - La probénécide diminue l'efficacité de la pénicilline.
- Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.



MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- La survenue de toute manifestation allergique impose l'arrêt du traitement.

- En cas d'insuffisance rénale, adapter la posologie en fonction de la créatininémie ou de la clairance de la créatinine (seulement en cas de très fortes doses).

- Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.



GROSSESSES ET ALLAITEMENT

Grossesse : La benzylpénicilline sodique traverse la barrière placentaire, mais peut être prescrite si nécessaire à n'importe quel moment de la grossesse.
Allaitement : La benzylpénicilline sodique passe dans le lait maternel, en conséquence une suspension de l'allaitement doit être envisagée.

D'une façon générale, il convient, au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.



COMMENT PRENDRE CE MÉDICAMENT

La posologie est fonction de l'indication, de la gravité et du siège de l'infection, de la sensibilité du germe en cause et du poids du sujet :

Mode d'administration : Voie IM / IV.

Posologie

• **Chez l'adulte et l'enfant plus de 12 ans**, et avec les pathogènes normalement sensibles, la dose journalière recommandée est de 1 M.UI de benzylpénicilline toutes les 6-8 heures. En cas d'infections graves, comme endocardite ou méningite bactérienne, les doses journalières doivent être augmentées à 20-60 M.UI de benzylpénicilline, réparties en 4-6 doses unitaires.

• **Enfants (1-12 ans)** : 0,2-0,5 M.UI de benzylpénicilline/kg et par jour en 3-4 administrations.

ATTENTION : en cas de perfusion trop rapide des crises épileptiques peuvent survenir.

• **Nouveau-né (jusqu'à 4 semaines)** : 0,05-0,1 M.UI de benzylpénicilline/ kg et par jour en 2 administrations.

Ne pas aller en dessous d'un intervalle de 12 heures entre 2 doses chez le prématuré et le nouveau-né en raison de l'immaturité hépatique et de l'excrétion plus faible de la benzylpénicilline.

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.



EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tout principe actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants:

- Manifestations allergiques : Fièvre, urticaire, éosinophilie, rarement œdème de Quincke, exceptionnellement choc anaphylactique.
 - L'administration de fortes posologies de bêta-lactamines, en particulier chez l'insuffisant rénal, peut entraîner des encéphalopathies métaboliques (troubles de la conscience, mouvements anormaux, crises convulsives).
- Signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.



CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation.

Conserver à l'abri de l'humidité et à une température ne dépassant pas 25°C. Tenir en dehors de la portée des enfants.

LISTE I

Date de révision de la notice : Décembre 2010.

D.E Algérie N°: 11/13G063/293

Fabricant et détenteur de D.E: Les Laboratoires BIOCARE
R.N.44 SIDI KASSI BEN M'HIDI EL TARF - ALGÉRIE.

450/12/2010

