

Better **health** for a better **world**^{TM *}

* Une meilleure santé pour un monde meilleur

** Voir c'est croire



Better health
for a better worldTM
7B:1



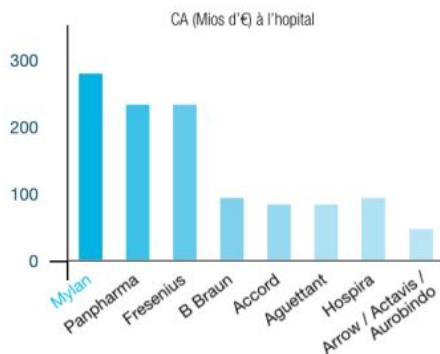
Mylan

Seeing
is believingSM

● Mylan, un acteur majeur de la santé

1^{er}

Laboratoire de médicaments
génériques en France à
l'hôpital*



Gamme en infectiologie
composée de

26

molécules différentes
soit 73 présentations
(47 présentations sont
injectables)

1

**seul standard de
qualité**

Mylan soumet ses spécialités
à un contrôle qualité
extrêmement strict à chaque
étape de leur production,
du principe actif au produit
fini et ce **quels que
soient leurs lieux de
production**

100 % des médicaments Mylan sont contrôlés et libérés dans nos **centres dédiés européens**

Acteur majeur

*Source : Données IMS sur le marché hospitalier des génériques 07/2015 (Part de marché en CA, cumul mobile 12 mois à juillet 2015)

● Amikacine, antibiotique injectable

Fabriqués en France
et en Italie

Mylan, seul laboratoire à commercialiser tous les dosages de cette molécule*

- Amikacine Mylan 50 mg/1mL, solution injectable
- Amikacine Mylan 250 mg, 500 mg et 1g, poudre pour solution injectable

Une présence forte à l'hôpital

100 %
du marché **

Synergie avec la ville

Commercialisation en officine prévue début 2016 pour une mise à disposition au patient facilitée



Toute prescription d'antibiotique a un impact sur les résistances bactériennes. Elle doit être justifiée.

** Source : site du CIP consulté le 28/09/2015. ** Source : GERS hôpital, part de marché en unité cumulé mobile 12 mois à 07/2015.



Fabriqués en France
et en Italie

Indications thérapeutiques :

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

- En monothérapie, elles sont limitées aux infections à bacille Gram négatif définis comme sensibles, notamment dans leurs manifestations rénales et urologiques.
- L'association de l'amikacine avec un autre antibiotique pourra être justifiée dans certaines infections à germes sensibles en se basant sur les données bactériologiques, en particulier dans leurs manifestations:
 - . rénales, urologiques et génitales,
 - . septicémiques et endocarditiques,
 - . méningées (en y adjoignant un traitement local),
 - . respiratoires,
 - . cutanées (staphylococcie cutanée maligne de la face),
 - . articulaires.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

Place dans la stratégie thérapeutique :

Les indications des aminosides incluant Amikacine sont limitées, aux infections sévères ou dues à des bactéries résistantes et sont prescrits le plus souvent en association*.

* Bon usage des aminosides administrés par voie injectable : gentamicine, tobramycine, nétilmicine, amikacine. Ansm, mars 2011.

Fabriqués en Italie

● Pipéracilline Tazobactam, antibiotique injectable

2

présentations
disponibles depuis
décembre 2007

- Pipéracilline Tazobactam Mylan 2 g/0,25 g , poudre pour solution pour perfusion
- Pipéracilline Tazobactam Mylan 4 g/0,5 g , poudre pour solution pour perfusion

Une présence forte
à l'hôpital

Une part de marché de

60%

Leader parmi 6 laboratoires
commercialisant de la
piperacilline / tazobactam*

Synergie avec la ville

**Commercialisation en
ville depuis juillet 2014**

Une fiabilité de
l'approvisionnement au
service du patient

Toute prescription d'antibiotique a un impact sur les résistances bactériennes. Elle doit être justifiée.

*Source : IMS hôpital, part de marché en unité et CA, cumul mobile 12 mois à 07/2015

Ces spécialités sont génériques de Tazocilline 2g/250mg et 4g/500 mg, poudre pour solution pour perfusion. Médicaments inscrits au répertoire des génériques. Lors de la substitution, consultez la liste des excipients à effet notoire (EEN) figurant sur l'emballage ainsi que le répertoire des génériques pour prendre connaissance des mises en garde éventuelles y figurant. E.E.N. : sodium.

Antibiotiques

Amikacine

Pipertazo



Fabriqués en Italie

Indications thérapeutiques¹ :



PIPERACILLINE/TAZOBACTAM est indiqué dans le traitement des infections suivantes chez les adultes et les enfants de plus de 2 ans :

Adultes et adolescents

- Pneumonies sévères y compris pneumonies acquises à l'hôpital et sous ventilation mécanique.
- Infections urinaires compliquées (y compris pyélonéphrites).
- Infections intra-abdominales compliquées.
- Infections compliquées de la peau et des tissus mous (y compris infections du pied chez les patients diabétiques).

Traitement des patients présentant une bactériémie associée à l'une des infections listées ci-dessus ou susceptible de l'être.

PIPERACILLINE/TAZOBACTAM peut être utilisé dans la prise en charge des patients neutropéniques avec fièvre susceptible d'être liée à une infection bactérienne.

Enfants âgés de 2 à 12 ans

- Infections intra-abdominales compliquées

PIPERACILLINE/TAZOBACTAM peut être utilisé dans la prise en charge des enfants neutropéniques avec fièvre susceptible d'être liée à une infection bactérienne.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

Fabriqués en Italie

Place dans la stratégie thérapeutique¹ :



En milieu hospitalier, la Pipéracilline Tazobactam est utilisée dans le traitement des infections sévères, monomicrobiennes et plurimicrobiennes à germes à Gram positif et négatif producteurs d'une bêtalactamase sensible à cet inhibiteur, à l'exception des méningites. Elle est parfois utilisée dans certains protocoles de traitement probabiliste des épisodes fébriles au cours des neutropénies chimioinduites.

Elle fait partie des principaux antibiotiques recommandés dans la prise en charge de l'infection broncho-pulmonaire à *Pseudomonas aeruginosa* chez les patients atteints de mucoviscidose.

La Pipéracilline Tazobactam est recommandée en antibiothérapie probabiliste des Pneumonies Aiguës Communautaires graves (Unité de Soins Intensifs ou réanimation), en cas de facteurs de risques de *Pseudomonas* : bronchiectasies, mucoviscidose, antécédents d'exacerbations de BPCO dues à *Pseudomonas aeruginosa*, en association avec aminoside (amikacine ou tobramycine) au maximum 5 jours et un antibiotique actif sur les bactéries intracellulaires : macrolide IV ou FQAP IV (lévofloxacine⁽²⁾⁽³⁾).

La lévofloxacine a fait la preuve de son efficacité clinique dans les PAC sévères de réanimation et la légionellose, et est à ce titre, la fluoroquinolone respiratoire à utiliser préférentiellement. La moxifloxacine par voie orale et intraveineuse est réservée au traitement des pneumonies communautaires lorsqu'aucun autre antibiotique ne peut être utilisé.

Sources :

- (1) Commission de la Transparence de la HAS. TAZOCILLINE 2 g/250 mg, poudre pour solution pour perfusion. Février 2012.
- (2) Les fluoroquinolones anti-pneumococciques (FQAP) ne doivent pas être prescrites si le malade a reçu une fluoroquinolone, quelle qu'en soit l'indication, dans les 3 derniers mois. Il est recommandé de les utiliser avec prudence en institution (risque de transmission de souches résistantes) et chez les sujets âgés sous corticothérapie par voie générale (risque accru de tendinopathie).
- (3) AFSSAPS. Mise au point. Antibiothérapie par voie générale dans les infections respiratoires basses de l'adulte. Juillet 2010.