

Des étiquettes pour le respect de votre prescription







Site avec espace professionnel: 7med-diu.fr

• Numéro Vert : 0 800 940 777 Service & appe

Nous contacter: contact@7med.fr

7 MED ML 375°, 7 MED 380 USTA°, 7 MED 380 USHA°, 7 MED 380 NSTA°, 7 MED 380 NSHA°, 7 MED 380 TSTA®. 7 MED 380 TSHA®. 1 - FORMES ET PRESENTATIONS: · 7 MED ML 375® est un Dispositif Intra-Utérin (D.I.U.) prêt à l'emploi, sous sachet stérile, composé de deux bras flexibles en polyéthylène partant d'un axe vertical autour duquel s'enroule un fil de cuivre de 375 mm2 opaque aux rayons X et d'un fil de Nylon mono filamenteux attaché à la base du dispositif. · 7 MED 380 USTA®, 7 MED 380 USHA® et 7 MED 380 NSTA® et 7 MED 380 NSHA® sont des dispositifs intra-utérins : prêts à l'emploi, sous sachet stérile, composés de deux bras flexibles en polyéthylène partant d'un axe vertical, opaque aux rayons X, autour duquel s'enroule un fil de cuivre (7 MED 380 USTA®/USHA®), cuivre-argent (7 MED 380 NSTA®/NSHA®) de 380 mm2, 7 MED 380 TSTA®/TSHA® possède spécifiquement 1 bague de cuivre à chaque bras. Un fil de Nylon monobrin est attaché à la base de chaque dispositif. 2 - INDICATIONS : Les D.I.U sont destinés à toute femme en âge de procréer, non enceinte, désirant minimiser le risque de grossesse et dont l'examen gynécologique est normal. • 7 MED ML 375®: a) Contraception intra utérine usuelle, en dehors des femmes nullipares qui présentent une contre-indication relative b) Contraception post-coïtale si les rapports sexuels remontent à moins de 120 heures. Il est nécessaire de tenir compte du risque d'infection pelvienne associée. c) Contraception du postpartum et post-abortum. - Le D.I.U. peut être inséré au décours immédiat. Dans ce cas, les risques liés à la pose sont plus élevés. • 7 MED 380 TSTA®, 7 MED 380 USTA® et 7 MED 380 NSTA® sont des dispositifs intra-utérins convenant pour les cavités utérines dont la hauteur est supérieure ou égale à 7 cm. • 7 MED 380 USHA®, 7 MED 380 TSHA® et 7 MED 380 NSHA® sont des dispositifs intra-utérins convenant pour les cavités utérines dont la hauteur est inférieure à 7 cm. Én post-partum et post-abortum, l'insertion de 7 MED 380 TSTA®, 7 MED 380 USTA® et 7 MED 380 NSTA® ou 7 MED 380 USHA®, 7 MED 380 TSHA® et 7 MED 380 NSHA® ou 7MED ML 375° peut être retardée après que l'involution de l'utérus soit complète soit 6 semaines après un avortement ou un accouchement par voie basse et 12 semaines après une césarienne. Ils peuvent être également utilisés en contraception d'urgence cependant le risque de maladie inflammatoire pelvienne est alors plus élevé. Dans le cas d'une contraception d'urgence, le DIU doit être posé dans les 5 jours suivant une relation sexuelle mal ou non protégée, 3 - POSOLOGIE TECHNIQUES DE POSÉ ET DE RETRAIT : période d'insertion : l'insertion doit être effectuée en re partie du cycle, il est conseillé de la pratiquer en fin de règles, période la plus favorable. Il est en général conseillé de remplacer régulièrement le D.I.U. au bout de 5 ans (7 MED 380 TSTA® 10 ans possibles). La réinsertion peut avoir lieu immédiatement. Il est impératif que la pose se fasse par un médecin dans des conditions stériles. Le dispositif intra-utérin ne doit pas avoir été ouvert et doit porter les mentions réglementaires : stérile - dispositif à usage unique. Un D.I.U. en place doit préalablement être retiré avant toute pose d'un nouveau D.I.U. Période de retrait : dans les quelques jours qui suivent les règles. Le retrait peut être effectué si la patiente souhaite une grossesse ou lors d'un remplacement. Des complications signalées à la rubrique 'Effets indésirables' doivent également indiquer le retrait. 4 - CONTRE-INDICATIONS : Absolues ; anomalies de la cavité, malformations utérines, affections utérines et salpingiennes, anomalies de la cavite, mairormations uterines, affections uterines et salphigiennes, endométrite, suspicion de néoplasie, turmeurs, fibromes, polypes, artécédents d'inflammation pelvienne récente, hémorragies génitales non diagnostiquées - Les D.I.U. au cuivre sont contre-indiqués chez les patientes présentant une maladie de Wilson ou une hypersensibilité au cuivre. Femme enceinte : cf. Grossesse et Allaitement - Pelatives : Utérus cicatriciel secondaire à d'autres causes qu'une césarienne - Dysménorrhée, ménorragie, 5 - MISS EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI : le laboratoire engage le médecin à prendre connaissance des mentions portées sur la notice technique. La responsabilité du laboratoire ne peut être engagée si ces mentions ne sont pas respectées. La patiente doit être avertie : - du très faible risque de grossesse intra ou extra-utérine. - de la surveillance régulière des fils, leur disparition pouvant traduire l'expulsion. - de la possibilité d'effets indésirables : douleurs, leucorrhées ou métrorragies persistantes doivent évoquer une complication infectieuse nécessitant impérativement un contrôle médical. - du fait que la contraception intra-utérine s'adresse aux femmes ayant une vie sexuelle stable. En cas de rapports inhabituels, le port d'un préservatif est indiqué pour prévenir les risques de maladies sexuellement transmissibles. - Les D.I.U. doivent être utilisés avec précaution chez les patientes recevant une thérapeutique anticoagulante ou présentant une anomalie de la coagulation. Un D.I.U. doit être bien supporté après deux cycles. Sinon la persistance d'hémorragies ou de douleurs devrait faire envisager le retrait du D.I.U. - Il est recommandé de revoir la patiente après les règles qui suivent l'insertion, puis régulièrement. En cas de suspicion de perforation en cours d'insertion, retirer immédiatement le D.I.U. Une perforation peut survenir chez les femmes porteuses d'un D.I.U. Il y a lieu de localiser le D.I.U. (échographie) puis d'envisager son retrait. Remarque importante : une radiothérapie ou une électrothérapie utilisant des courants de haute fréquence (diathermie ou ondes courtes) est contre-indiquée chez les patientes porteuses d'un D.I.U. cupro-contraceptif surtout lorsqu'elle est appliquée sur la zone du petit bassin. En ce qui concerne l'utilisation d'un courant continu ou à basse fréquence (ionisation), il semble qu'elle ne puisse avoir d'effet nocif sur les femmes utilisant un D.I.U. au cuivre. 6 - GROSSESSE ET ALLAITEMENT : grossesse : l'insertion d'un D.I.U. est contre-indiquée. 7 - EFFETS INDESIRABLES : le taux de complication est peu élevé, cependant : - risques infectieux (endométrite, salpingite) nécessitant l'ablation du D.I.U. et une antibiothérapie adaptée, ces infections peuvent être cause de stérilité ; des contractions utérines peuvent avoir lieu surtout en post-insertion, en général, elles cessent rapidement sous antalgique. Elles traduisent une réaction au corps étranger ; - des saignements intermittents et règles abondantes ne sont pas inhabituels ; - réactions inflammatoires ; - le taux d'expulsions très faible est en partie lié à la technique de pose. Quelques cas d'expulsion peuvent survenir spécialement au moment des règles et surtout au cours des trois premiers cycles. CLASSIFICATION, EMBALLAGE ET CONDITIONS DE CONSERVATION: 7 MED 380 USTA MED 380 TSTA® et 7 MED 380 NSTA®, 7 MED 380 USHA®, 7 MED 380 TSHA® et 7 MED 380 NSHA® ainsi que 7 MED ML 375® sont des dispositifs médicaux de classe III conformes à la directive relative aux dispositifs médicaux 93/42/CEE. 7 MED 380 USTA®, 7 MED 380 TSTA® et 7 MED 380 NSTA®. 7 MED 380 USHA®. 7 MED 380 TSHA® et 7 MED 380 NSHA® ainsi que 7 MED ML 375° sont marqués CE 0459. Chaque emballage contient un seul dispositif, stérile, à usage unique dont la limite d'insertion est indiquée sur l'emballage. La conservation peut se faire à température ambiante en atmosphère sèche. 7 MED ML 375° (code A.C.L 285 176.5), 7 MED 380 USTA® (code A.C.L. 600 365.3), 7 MED 380 USHA® (code A.C.L. 600 365.4), 7 MED 380 TSTA® (code A.C.L. 600 365.5), 7 MED 380 TSHA® (code ACL. 600 365.6), 7 MED 380 NSTA® (code A.C.L.

déposées. Remboursées Séc. Soc. au tarif de responsabilité pharmaceutique (LPP). Prix Public ITC: 2.837 € : Fabrication et distribution : laboratoire 7 MED - Bioparc - 03270 Hauterive - France. Pour de plus amples informations, consulter le dictionnaire Vidal des spécialités médicales, ou au N° vert ou notre site internet

0 800 940 777

600 365.7) et 7 MED 380 NSHA®(code A.C.L. 600 365.8) sont des marques







MED Le DIU au cuivre le plus posé en France* depuis 20 ans.

Le Kit de pose **OFFERT** avec le modèle N

Kit de pose complet avec le DIU



MED NSTA®

- kit de pose **OFFER**1









Au même prix que le DIU seul : 28,37 € TTC remboursé à 65% (remboursés LPPR: 1158536)

Kit de pose seul



Prix public conseillé: 10,50 € TTC Non remboursé



Dispositif Médical Classe III

*Analyse de la prescription 2018/2019. Juin 2019. figurant sur la notice.

Par respect de la femme



ZMED

Une GAMME complète adaptée à TOUTES les femmes

Utérus rétro et antéversé



INSERTEUR SOUPLE À MÉMOIRE DE FORME



Noyau d'argent

Col résistant



INSERTEUR SOUPLE Après 40 ans



VALIDÉ
POUR 10 ANS**



Utérus réactile Béance du col Post IVG



FAIBLE TAUX
D'EXPULSION**

Des **modèles short** pour la femme **nullipare**



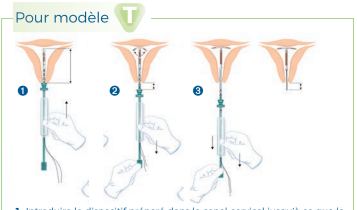






2 TECHNIQUES DE POSE, pour s'adapter à votre pratique

Pose en 1 temps



- 1- Introduire le dispositif préparé dans le canal cervical jusqu'à ce que la bague du DIU soit en contact avec le col.
- **2-**Maintenir fixe le poussoir du DIU et tirer vers soi le tube inserteur sur une longueur de 2 cm environ.
- **3-**Retirer le poussoir puis l'inserteur, le DIU est alors en place hors du tube, couper les fils à 2 cm de l'orifice externe du col.



- 1- Insérer 7MED ML 375® à travers le col, les branches latérales souples s'adapteront à la lumière de celui-ci.
- **2-**Déposer 7MED ML 375® au contact du fond utérin, matérialisé par l'arrivée de la bague de l'inserteur à l'orifice externe du col.
- **3-** Retirer le tube inserteur. Après vérification de la bonne position du DIU, couper les fils à 2 cm de l'orifice externe du sol.

Pose en 2 temps



- 1- Introduire l'ensemble préalablement préparé dans le canal cervical et le pousser jusqu'à ce que la bague soit au contact du col. Dans ces conditions, le DIU ne touche pas le fond utérin.
- **2-**Maintenir fixe le poussoir et tirer vers soi le tube inserteur jusqu'à la partie supérieure de la marque noire du pousseur. Les bras du DIU sont ainsi seuls libérés.





- **3-** Repousser l'ensemble inserteur et poussoir jusqu'à ce que la bague vienne de nouveau au contact du col. A ce moment là, les branches du DIU sont plaquées sur le fond utérin.
- **4-** Maintenir fixe le poussoir et faire glisser de nouveau le tube inserteur vers soi jusqu'au bout. Le DIU est alors en place hors du tube. Couper les fils à 2 cm de l'orifice externe du col.

** O'Brien 2008 : Copper containing, framed intra-uterine devices for contraception