

Prospect: Informații pentru utilizator

Meropenem Kabi 500 mg pulbere pentru soluție injectabilă sau perfuzabilă

Meropenem Kabi 1 g pulbere pentru soluție injectabilă sau perfuzabilă

Meropenem

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau asistentei medicale.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Meropenem Kabi și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Meropenem Kabi
3. Cum să utilizați Meropenem Kabi
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Meropenem Kabi
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Meropenem Kabi și pentru ce se utilizează

Meropenem Kabi aparține unui grup de medicamente numite antibiotice de tip carbapenem. Medicamentul acționează prin distrugerea bacteriilor, care pot determina infecții grave.

- Infecție care afectează plămânii (pneumonie)
- Infecții la nivelul plămânilor și bronhiilor la pacienții cu fibroză chistică
- Infecții complicate ale tractului urinar
- Infecții complicate la nivelul abdomenului
- Infecții apărute în timpul sau după naștere
- Infecții complicate la nivelul pielii și țesuturilor moi
- Infecție bacteriană acută la nivelul creierului (meningită)

Meropenem Kabi poate fi utilizat pentru tratamentul pacienților cu neutropenie și cu febră despre care se bănuiește că ar fi determinată de o infecție bacteriană.

Meropenem Kabi poate fi folosit pentru a trata infecțiile bacteriene ale sângelui care pot fi asociate cu un tip de infecție menționat mai sus.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Meropenem Kabi

Nu utilizați Meropenem Kabi

- dacă sunteți alergic la meropenem sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6).

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la alte antibiotice, cum sunt penicilinele, cefalosporinele sau carbapenemele, întrucât ați putea fi alergic și la Meropenem.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Meropenem Kabi, adresați-vă medicului dumneavoastră sau asistentei medicale:

- dacă aveți probleme de sănătate, cum sunt probleme la nivelul ficatului sau rinichilor.
- dacă ați avut diaree severă după administrarea altor antibiotice.

Ați putea avea un test pozitiv (test Coombs) care indică prezența anticorpilor care pot distruge celulele roșii din sânge. Medicul dumneavoastră va discuta cu dumneavoastră în acest caz.

Dacă nu sunteți sigur că cele de mai sus se aplică în cazul dumneavoastră, discutați cu medicul dumneavoastră sau asistenta medicală înainte de a utiliza Meropenem Kabi.

Meropenem Kabi împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Aceasta este necesar, deoarece Meropenem Kabi poate afecta modul în care acționează unele medicamente și alte medicamente pot avea un efect asupra Meropenem Kabi.

În special, spuneți medicului dumneavoastră sau asistentei medicale dacă luați unul dintre următoarele medicamente:

- Probenecid (utilizat pentru tratarea gutei)
- Acid valproic/valproat de sodiu/valproamidă (utilizat pentru tratarea epilepsiei). Meropenem Kabi nu trebuie utilizat în acest caz, deoarece poate scădea efectul valproatului de sodiu.
- Medicament anticoagulant oral (utilizat pentru tratamentul sau prevenirea apariției cheagurilor de sânge)

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament. Este de preferat să evitați utilizarea meropenemului în timpul sarcinii.

Medicul dumneavoastră va decide dacă trebuie să utilizați Meropenem Kabi.

Este important să spuneți medicului dumneavoastră dacă alăptați sau intenționați să alăptați înainte de a vi se administra meropenem. Mici cantități din acest medicament trec în laptele matern. Prin urmare, medicul dumneavoastră va decide dacă trebuie să utilizați Meropenem Kabi în timpul alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu s-au efectuat studii privind efectul medicamentului asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje. Cu toate acestea, Meropenem Kabi a fost asociat cu durere de cap, furnicăături sau înțepături ale pielii (parestezii) și mișcări involuntare ale mușchilor, care determină tremurături rapide și necontrolate ale corpului pacientului (convulsii), care sunt însoțite, de obicei, de pierderea conștienței, iar oricare dintre acestea pot afecta capacitatea dumneavoastră de a conduce și de a folosi utilaje.

Meropenem Kabi conține sodiu.

Acest medicament conține sodiu 1,96 mmol (sau 45,13 mg) **3,92 mmol (sau 90,25 mg)** per doză. Acest fapt trebuie avut în vedere la pacienții care urmează o **dietă cu restricție de sodiu**.

Dacă aveți o afecțiune care necesită supravegherea consumului de sodiu, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau asistentei medicale.

3. Cum să utilizați Meropenem Kabi

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră, dacă nu sunteți sigur.

Utilizarea la adulți

- Doza depinde de tipul de infecție pe care o aveți, de localizarea în organism și de severitatea infecției. Medicul dumneavoastră va decide care este doza necesară.
- Doza pentru adulți este, de regulă, între 500 mg (miligrame) și 2 g (gram). Doza va fi administrată, de regulă, la fiecare 8 ore. Cu toate acestea, este posibil să vi se administreze o doză la intervale mai mari, dacă rinichii nu funcționează normal.

Utilizarea la copii și adolescenți

- Doza pentru copiii cu vârsta peste 3 luni și până la 12 ani se decide în funcție de vârsta și greutatea copilului. Doza uzuală este între 10 mg și 40 mg de Meropenem Kabi pentru fiecare kilogram (kg) din greutatea copilului. Doza se administrează, de regulă, la fiecare 8 ore. Copiilor care cântăresc peste 50 de kg li se va administra o doză similară cu cea a adulților.

Cum să utilizați Meropenem Kabi

- Meropenem Kabi va fi administrat ca injecție sau perfuzie într-o venă mare.
- De regulă, Meropenem Kabi vă va fi administrat de către medicul dumneavoastră sau asistenta medicală.
- Cu toate acestea, unii pacienți, părinți sau îngrijitori sunt instruiți pentru a administra Meropenem Kabi la domiciliu. Instrucțiunile în acest sens sunt prezentate în acest prospect (la pct. numit „Instrucțiuni pentru a administra Meropenem Kabi propriei persoane sau altcuiva la domiciliu.”). Utilizați întotdeauna Meropenem Kabi exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră, dacă nu sunteți sigur.
- Injecția dumneavoastră nu trebuie amestecată cu sau adăugată în soluții care conțin alte medicamente.
- Administrarea injecției poate dura aproximativ 5 minute sau între 15 și 30 de minute. Medicul dumneavoastră vă va spune cum să administrați Meropenem Kabi.
- De regulă, injecțiile trebuie administrate la aceleași ore, în fiecare zi.

Dacă utilizați mai mult Meropenem Kabi decât trebuie

Dacă, în mod accidental, utilizați mai mult decât doza prescrisă, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau celui mai apropiat spital.

Dacă uitați să utilizați Meropenem Kabi

Dacă uitați să administrați o doză, aceasta trebuie administrată cât mai curând posibil. Cu toate acestea, dacă este aproape de momentul de administrare a următoarei injecții, se va renunța la doza uitată.

Nu luați o doză dublă (două injecții în același timp) pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Meropenem Kabi

Nu întrerupeți tratamentul cu Meropenem Kabi decât la indicația medicului.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacții alergice severe

Dacă aveți o reacție alergică severă, **întrerupeți administrarea Meropenem Kabi și adresați-vă unui medic imediat**. Este posibil să aveți nevoie de tratament medical de urgență. Semnele pot include apariția bruscă a uneia dintre următoarele:

- erupție pe piele severă, mâncărime sau urticarie;
- umflarea feței, buzelor, limbii sau a altor părți ale corpului;
- scurtarea respirației, respirație șuierătoare sau dificultăți în respirație.

Afectare a celulelor roșii (cu frecvență necunoscută)

Semnele includ:

- dificultăți neașteptate în respirație;
- urină de culoare roșie sau brună.

Dacă observați oricare dintre cele de mai sus, **adresați-vă imediat unui medic**.

Alte reacții adverse posibile:

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- Durere abdominală (de stomac).
- Senzație de rău (greață).
- Stare de rău (vărsături).
- Diaree.
- Durere de cap.
- Erupție trecătoare pe piele, mâncărime.
- Durere și inflamație.
- Creștere a numărului de plachete din sânge (demonstrată la efectuarea testelor de sânge).
- Modificări ale rezultatelor testelor de sânge, inclusiv ale celor care arată cât de bine funcționează ficatul dumneavoastră.

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- Modificări la nivelul sângelui. Acestea includ număr redus de plachete (ceea ce înseamnă că vă veți învineți mai ușor), creșterea numărului unora dintre celulele albe, scăderea numărului altor celule albe și creșterea cantității unei substanțe care se numește 'bilirubină'. Medicul dumneavoastră va recomanda din când în când efectuarea unor teste de sânge.
- Modificări ale analizelor de sânge, inclusiv ale testelor care arată cât de bine funcționează rinichii dumneavoastră.
- Senzație de furnicături (înțepături și amorțeli)
- Infecții la nivelul gurii sau vaginului, determinate de o ciupercă (candidoză).
- Inflamație la nivelul intestinului, însoțită de diaree.
- Durere la nivelul locului unde se administrează Meropenem Kabi.
- Alte modificări ale sângelui. Simptomele includ infecții frecvente, febră și durere la nivelul gâtului. Medicul dumneavoastră vă poate efectua, din când în când, teste de sânge.
- Apariția spontană a unei erupții severe pe piele sau a unor vezicule sau a descuamării pielii. Acestea se pot asocia cu febră mare și dureri articulare.

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- Crize convulsive (convulsii).

Cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile)

Reacții de hipersensibilitate grave, incluzând febră, erupție cutanată tranzitorie și modificări ale rezultatelor testelor de laborator care arată cât de bine vă funcționează ficatul (creșterea concentrației unor enzime hepatice) și creșterea unui tip de celule albe (eozinofilie) și mărirea ganglionilor limfatici. Acestea pot fi semne ale unei afecțiuni de sensibilitate multi-organ, numită sindrom DRESS.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii

sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale

www.anm.ro.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

011478 București, România

Tel: +4 0757 117 259

Fax: +4 0213 163 497

e-mail: adr@anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Meropenem Kabi

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj, după „EXP”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A nu se păstra la temperaturi peste 30°C.

A nu se congela.

Injecție

După reconstituire: soluția reconstituită pentru injectare intravenoasă trebuie utilizată imediat. Intervalul de timp dintre începutul reconstituirii și sfârșitul injectției intravenoase nu trebuie să depășească:

- 3 ore, în cazul păstrării la temperaturi de până la 25°C;
- 12 ore, în cazul păstrării în condiții de refrigerare (2-8°C).

Perfuzie

După reconstituire: soluția reconstituită pentru perfuzare intravenoasă trebuie utilizată imediat. Intervalul de timp dintre începutul reconstituirii și sfârșitul perfuziei intravenoase nu trebuie să depășească:

- 3 ore în cazul păstrării la temperaturi de până la 25°C, atunci când Meropenem Kabi este dizolvat în soluție de clorură de sodiu;
- 24 ore în cazul păstrării în condiții de refrigerare (2-8°C), atunci când Meropenem Kabi este dizolvat în soluție de clorură de sodiu;
- 1 oră în cazul păstrării la temperaturi de până la 25°C, atunci când Meropenem Kabi este dizolvat în soluție de glucoză;
- 8 ore în cazul păstrării în condiții de refrigerare (2-8°C), atunci când Meropenem Kabi este dizolvat în soluție de glucoză;

Din punct de vedere microbiologic, cu excepția cazului în care metoda de deschidere / reconstituire / diluare exclude riscul de contaminare microbiologică, medicamentul trebuie utilizat imediat.

Dacă nu se utilizează imediat, timpul și condițiile de păstrare în timpul utilizării sunt responsabilitatea utilizatorului.

A nu se congela soluția reconstituită.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Meropenem Kabi

- Substanța activă este meropenem trihidrat. Fiecare flacon a 20 ml/100 ml conține meropenem 500 mg. Fiecare flacon a 20 ml/50 ml/100 ml conține meropenem 1000 mg.
- Celălalt component este carbonatul de sodiu.

Cum arată Meropenem Kabi și conținutul ambalajului

Meropenem Kabi este o pulbere de culoare albă sau galben deschis, pentru soluție injectabilă sau perfuzabilă, ambalată în flacoane.

Meropenem Kabi 500 mg pulbere pentru soluție injectabilă sau perfuzabilă este disponibilă sub formă de flacoane din sticlă a 20 ml și 100 ml.

Meropenem Kabi 1 g pulbere pentru soluție injectabilă sau perfuzabilă este disponibilă sub formă de flacoane din sticlă a 20 ml, 50 ml și 100 ml.

Mărimi de ambalaj: 1 sau 10 flacoane.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

S.C. Fresenius Kabi România S.R.L.
Strada Fânarului nr. 2A, 500464 Brașov, România
Telefon: +40 (0)268 40 62 60
Fax: +40 (0)268 40 62 63
e-mail: office@fresenius-kabi.ro

Fabricanți responsabili pentru eliberarea seriei

Facta Farmaceutici S.p.A.
Nucleo Industriale S. Atto, S. Nicolò a Tordino, 64100 Teramo
Italia

Fresenius Kabi Deutschland GmbH
61346 Bad Homburg v.d.H., Germania
Adresa locului de eliberare a seriei:
Pfingstweide 53, 61169 Friedberg, Germania

Labesfal – Laboratórios Almiro S.A. (Fresenius Kabi Group)
Lagedo, 3465-157 Santiago de Besteiros
Portugalia

Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Austria	Meropenem Kabi 500 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions- bzw. Infusionslösung Meropenem Kabi 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- bzw. Infusionslösung
Belgia	Meropenem Fresenius Kabi 500 mg poeder voor oplossing voor injectie of infusie / poudre pour solution injectable ou pour perfusion / Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung Meropenem Fresenius Kabi 1 g poeder voor oplossing voor injectie of infusie / poudre pour solution injectable ou pour perfusion / Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

Bulgaria	Meropenem Kabi 500 mg Meropenem Kabi 1 g
Cipru	Meropenem Kabi 500 mg, κόνις για ενέσιμο διάλυμα ή διάλυμα για έγχυση Meropenem Kabi 1 g, κόνις για ενέσιμο διάλυμα ή διάλυμα για έγχυση
Danemarca	Meropenem Fresenius Kabi
Estonia	Meropenem Kabi 500 mg Meropenem Kabi 1000 mg
Germania	Meropenem Kabi 500 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions- bzw. Infusionslösung Meropenem Kabi 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- bzw. Infusionslösung
Grecia	Meropenem Kabi 500 mg, κόνις για ενέσιμο διάλυμα ή διάλυμα για έγχυση Meropenem Kabi 1g, κόνις για ενέσιμο διάλυμα ή διάλυμα για έγχυση
Irlanda	Meropenem 500 mg powder for solution for injection or infusion Meropenem 1 g powder for solution for injection or infusion
Letonia	Meropenem Kabi 500 mg pulveris injekciju vai infūziju šķīduma pagatavošanai Meropenem Kabi 1000 mg pulveris injekciju vai infūziju šķīduma pagatavošanai
Lituania	Meropenem Kabi 500 mg milteliai injekciniam arba infuziniam tirpalui Meropenem Kabi 1000 mg milteliai injekciniam arba infuziniam tirpalui
Luxemburg	Meropenem Kabi 500 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung Meropenem Kabi 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung
Marea Britanie	Meropenem 500 mg powder for solution for injection or infusion Meropenem 1 g powder for solution for injection or infusion
Norvegia	Meropenem Fresenius Kabi 500 mg, pulver til injeksjonsvæske/ infusjonsvæske, oppløsning Meropenem Fresenius Kabi 1 g, pulver til injeksjonsvæske/ infusjonsvæske, oppløsning
Olanda	Meropenem Fresenius Kabi 500 mg poeder voor oplossing voor injectie of infusie Meropenem Fresenius Kabi 1 g poeder voor oplossing voor injectie of infusie
Polonia	Meropenem Kabi
Portugalia	Meropenem Kabi
Republica Cehă	Meropenem Kabi 500 mg Meropenem Kabi 1 g
România	Meropenem Kabi 500 mg pulbere pentru soluție injectabilă sau perfuzabilă Meropenem Kabi 1 g pulbere pentru soluție injectabilă sau perfuzabilă

Spania	Meropenem Kabi 500 mg polvo para solución inyectable o para perfusión Meropenem Kabi 1 g polvo para solución inyectable o para perfusión
Suedia	Meropenem Fresenius Kabi 500 mg, pulver till injektionsvätska eller infusionsvätska, lösning Meropenem Fresenius Kabi 1 g, pulver till injektionsvätska eller infusionsvätska, lösning
Slovenia	Meropenem Kabi 500 mg prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje Meropenem Kabi 1 g prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje
Republica Slovacia	Meropenem Kabi 500 mg Meropenem Kabi 1 g
Ungaria	Meropenem Kabi 500 mg Meropenem Kabi 1 g

Acest prospect a fost revizuit în decembrie 2017

Sfaturi/educație medicală

Antibioticele sunt utilizate pentru tratarea infecțiilor determinate de bacterii. Ele nu au niciun efect împotriva infecțiilor determinate de virusuri.

Uneori, infecția este determinată de bacterii care nu răspund la tratamentul cu un antibiotic. Unul dintre motivele cele mai obișnuite este acela că bacteriile care determină infecția sunt rezistente la antibioticul administrat. Aceasta înseamnă ca ele pot supraviețui și chiar se pot înmulți în ciuda administrării antibioticului.

Bacteriile pot deveni rezistente la antibiotice din mai multe motive. Utilizarea cu atenție a antibioticelor poate ajuta la reducerea posibilității ca bacteriile să devină rezistente la medicament.

Când medicul dumneavoastră vă prescrie un tratament cu un antibiotic, acesta este destinat să trateze numai boala dumneavoastră actuală. Următoarele sfaturi vă vor ajuta la prevenirea apariției bacteriilor rezistente care pot întrerupe acțiunea antibioticului.

1. Este foarte important să luați antibioticul în doza potrivită, la intervalele potrivite și în numărul de zile recomandate. Citiți instrucțiunile de pe etichetă și, dacă nu înțelegeți ceva, cereți sfatul medicului dumneavoastră sau farmacistului.
2. Nu trebuie să luați antibioticul decât în cazul în care el a fost special prescris pentru dumneavoastră și trebuie să-l utilizați numai pentru tratarea infecției pentru care v-a fost prescris.
3. Nu trebuie să luați antibiotice prescrise altor persoane chiar dacă au avut o infecție similară cu a dumneavoastră.
4. Nu trebuie să dați altor persoane antibioticul care v-a fost prescris.
5. Dacă a rămas o cantitate de antibiotic după ce ați luat tratamentul după cum v-a prescris medicul dumneavoastră, trebuie să duceți cantitatea rămasă la o farmacie pentru a fi eliminată corespunzător.

Următoarele informații sunt destinate numai profesioniștilor din domeniul sănătății:

Instrucțiuni pentru a administra Meropenem Kabi propriei persoane sau altcuiva la domiciliu
Unii pacienți, părinți sau îngrijitori sunt instruiți să administreze Meropenem Kabi la domiciliu.

Atenționare – Trebuie să administrați acest medicament propriei persoane sau altcuiva la domiciliu numai după ce ați fost instruit de către un medic sau o asistentă medicală.

Cum se prepară acest medicament

- Medicamentul trebuie amestecat cu un alt lichid (solventul). Medicul dumneavoastră vă va spune ce cantitate de solvent să utilizați.
 - Utilizați medicamentul imediat după preparare. Nu îl congelați.
1. Spălați și uscați foarte bine mâinile. Pregătiți o zonă curată pentru preparare.
 2. Scoateți recipientul (flaconul) de Meropenem Kabi din ambalaj. Verificați flaconul și data de expirare. Verificați dacă flaconul este intact și nu a fost deteriorat.
 3. Îndepărtați capacul colorat și dezinfectați dopul din cauciuc cu un tampon îmbibat în alcool. Lăsați dopul să se usuce.
 4. Atașați un ac steril nou la o seringă sterilă nouă, fără a atinge extremitățile (capetele).
 5. Aspirați în seringă cantitatea recomandată de „Apă pentru preparate injectabile”. Cantitatea de lichid necesară este evidențiată în tabelul de mai jos:

Doza de Meropenem Kabi	Cantitatea de „Apă pentru preparate injectabile” necesară pentru diluare
500 mg (miligrame)	10 ml (mililitri)
1 g (gram)	20 ml
1,5 g	30 ml
2 g	40 ml

Notă: Dacă doza de Meropenem Kabi prescrisă este mai mare de 1 g, trebuie să utilizați mai mult de 1 flacon de Meropenem Kabi. Puteți, apoi, să aspirați lichidul din flacoane într-o singură seringă.

6. Introduceți acul seringii prin centrul dopului din cauciuc și injectați cantitatea recomandată de „Apă pentru preparate injectabile” în flaconul sau flacoanele de Meropenem Kabi.
7. Scoateți acul din flacon și agitați bine flaconul timp de aproximativ 5 secunde sau până la dizolvarea pulberii. Dezinfectați din nou dopul din cauciuc cu un alt tampon îmbibat în alcool și lăsați-l să se usuce.
8. Având pistonul seringii apăsat până la capăt, reintroduceți acul prin dopul din cauciuc. Apoi trebuie să țineți și seringă și flaconul și să răsturnați flaconul.
9. Ținând vârful acului în lichid, retraceți pistonul și aspirați în seringă tot lichidul din flacon.
10. Scoateți acul și seringă din flacon și aruncați flaconul gol într-un loc sigur.
11. Țineți seringă în sus cu acul îndreptat în sus. Bateți ușor cu degetul în seringă pentru ca bulele din lichid să se deplaseze spre extremitatea de sus a acesteia.
12. Îndepărtați orice cantitate de aer din seringă, împingând ușor pistonul până la ieșirea aerului.
13. Dacă utilizați Meropenem Kabi la domiciliu, eliminați în mod corespunzător orice ac sau set de perfuzie pe care le-ați utilizat. Dacă medicul decide întreruperea tratamentului dumneavoastră, eliminați orice cantitate de Meropenem Kabi neutilizat în mod corespunzător.

Administrarea injecției

Puteți administra medicamentul fie printr-o canulă scurtă sau cateter, fie printr-o linie intravenoasă centrală sau periferică.

Administrarea Meropenem Kabi printr-o canulă scurtă sau cateter

1. Detașați acul de seringă și aruncați-l cu grijă în coșul pentru obiecte ascuțite.
2. Dezinfectați capătul canulei scurte sau al cateterului cu alcool, după care lăsați-l să se usuce. Scoateți capacul canulei și conectați-o la seringă.
3. Împingeți ușor pistonul în seringă pentru a administra antibioticul în ritm constant, timp de aproximativ 5 minute.
4. După terminarea administrării antibioticului și golirea seringii, scoateți seringă și utilizați o soluție de spălare în conformitate cu instrucțiunile medicului sau asistentei medicale.
5. Închideți capacul canulei și aruncați cu grijă seringă în coșul pentru obiecte ascuțite.

Administrarea Meropenem Kabi printr-o linie intravenoasă centrală sau periferică

1. Îndepărtați capacul liniei intravenoase, dezinfecțați capătul cu un tampon cu alcool și lăsați-l să se usuce.
2. Atașați seringă și împingeți ușor pistonul în seringă pentru a administra antibioticul în ritm constant, timp de aproximativ 5 minute.
3. După terminarea administrării antibioticului, scoateți seringă și utilizați o soluție de spălare în conformitate cu instrucțiunile medicului sau asistentei medicale.
4. Puneți un capac nou curat la linia centrală și aruncați seringă cu grijă în coșul pentru obiecte ascuțite.