

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR

Meropenem Kalceks 500 mg pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă Meropenem Kalceks 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/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 Kalceks și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte de a utiliza Meropenem Kalceks
3. Cum se utilizează Meropenem Kalceks
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Meropenem Kalceks
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Meropenem Kalceks și pentru ce se utilizează

Meropenem Kalceks conține substanța activă meropenem. Aparține unui grup de medicamente care se numesc antibiotice carbapeneme. Medicamentul acționează prin distrugerea bacteriilor care pot determina infecții grave.

Acest medicament este utilizat pentru a trata următoarele la adulți și copii cu vârsta de 3 luni și peste:

- 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 survenite în timpul sau după naștere;
- infecții complicate la nivelul pielii și țesuturilor moi;
- infecție bacteriană acută la nivelul creierului (meningită).

Acest medicament poate fi utilizat pentru tratamentul pacienților neutropenici cu febră care se suspectează a fi determinată de o infecție bacteriană.

Acest medicament poate fi utilizat pentru a trata infecția bacteriană a sângelui care ar putea fi asociată cu un tip de infecție menționat mai sus.

2. Ce trebuie să știți înainte de a vi se administra Meropenem Kalceks

Meropenem Kalceks nu trebuie utilizat:

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

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

Atenționări și precauții

Înainte de a utiliza Meropenem Kalceks, spuneți medicului dumneavoastră sau asistentei medicale:

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

Este posibil să aveți un test pozitiv (test Coombs) care indică prezența anticorpilor care pot distruge celulele roșii din sânge. În acest caz, medicul dumneavoastră va discuta cu dumneavoastră.

Puteți dezvolta semne și simptome de reacții grave ale pielii (vezi pct. 4). Dacă se întâmplă acest lucru, discutați imediat cu medicul dumneavoastră sau cu asistenta medicală pentru a putea trata simptomele.

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

Meropenem Kalceks împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați, ați luat recent sau se poate să fi luat orice alte medicamente, inclusiv medicamente disponibile fără prescripție medicală.

Aceasta deoarece Meropenem Kalces poate afecta modul în care acționează unele medicamente și alte medicamente pot avea un efect asupra Meropenem Kalceks.

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

- probenecid (utilizat în tratamentul gutei);
- acid valproic/valproat de sodiu/valpromidă (utilizat în tratamentul epilepsiei). Meropenem Kalceks nu trebuie utilizat, deoarece poate scădea efectul valproatului de sodiu;
- anticoagulante orale (medicamente administrate pe cale orală pentru tratarea sau prevenirea cheagurilor de sânge).

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, cereți sfatul medicului dumneavoastră pentru recomandări înainte de administrarea acestui medicament.

Sarcina

Este de preferat să se evite utilizarea meropenemului în timpul sarcinii. Medicul dumneavoastră va decide dacă ar trebui să îl utilizați.

Alăptarea

Este important să-i spuneți medicului dumneavoastră dacă alăptați sau dacă intenționați să alăptați înainte de vi se administra meropenem. Mici cantități din acest medicament trec în laptele matern. Prin urmare, medicul dumneavoastră va decide dacă puteți folosi meropenem în perioada în care alăptați.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu au fost efectuate studii privind efectul asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje. Cu toate acestea, meropenemul a fost asociat cu dureri de cap, furnicături sau înțepături ale pielii (parestezie). Oricare dintre aceste reacții adverse vă poate afecta capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Acest medicament poate provoca mișcări involuntare ale mușchilor, care pot face ca corpul persoanei să tremure rapid și necontrolat (convulsii). Acest lucru este de obicei însoțit de o pierdere a conștiinței. Nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje dacă prezentați această reacție adversă.

Meropenem Kalceks conține sodiu

Meropenem Kalceks 500 mg: Acest medicament conține 45 mg de sodiu (componenta principală stabilă/sare de masă) per flacon. Aceasta este echivalentă cu 2,25 % din consumul de sodiu maxim zilnic recomandat în alimentație pentru un adult.

Meropenem Kalceks 1 g: Acest medicament conține 90 mg de sodiu (componenta principală stabilă/sare de masă) per flacon. Aceasta este echivalentă cu 4,5 % din consumul de sodiu maxim zilnic recomandat în alimentație pentru un adult.

3. Cum se utilizează Meropenem Kalceks

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau asistenta. Consultați-vă medicul sau asistenta dacă nu sunteți sigur.

Utilizare la adulți

- Doza depinde de tipul de infecție pe care o aveți, de unde se află infecția în organism și de cât de gravă este infecția. Medicul dumneavoastră va decide asupra dozei de care aveți nevoie.
- Doza pentru adulți este de obicei între 500 mg (miligrame) și 2 g (grame), în funcție de tipul de infecție pe care o aveți. De obicei, veți primi o doză la fiecare 8 ore. Cu toate acestea, este posibil să primiți o doză mai rar dacă rinichii dumneavoastră nu funcționează foarte bine (în funcție de severitatea insuficienței renale, veți primi o doză la fiecare 12 ore sau la fiecare 24 ore).

Utilizare la copii și adolescenți

- Doza pentru copii și adolescenți 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 pentru fiecare kilogram (kg) de greutate a copilului. De obicei, se administrează o doză la fiecare 8 ore. Copiilor care cântăresc peste 50 kg li se va administra o doză pentru adulți.

Instrucțiuni de utilizare Meropenem Kalceks

- Acest medicament vă va fi administrat sub formă de injecție sau perfuzie într-o venă mare.
- În mod normal, medicul dumneavoastră sau asistenta vă vor administra acest medicament.
- Cu toate acestea, unii pacienți, rude sau îngrijitori pot fi instruiți să administreze acest medicament la domiciliu. Instrucțiuni pentru a face acest lucru sunt furnizate la sfârșitul acestui prospect (la pct. numit „Instrucțiuni pentru a vă administra Meropenem Kalceks dumneavoastră sau altcuiva acasă”).
- Injecția dumneavoastră nu trebuie amestecată sau adăugată la soluții care conțin alte medicamente.
- Injecția poate dura aproximativ 5 minute sau între 15 și 30 minute. Medicul dumneavoastră sau asistenta vă vor spune cum să administrați acest medicament.
- Injecțiile trebuie administrate la aceeași oră în fiecare zi.

Dacă utilizați mai mult Meropenem Kalceks decât trebuie

Dacă utilizați accidental mai mult decât doza prescrisă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau mergeți imediat la cel mai apropiat spital.

Dacă uitați să utilizați Meropenem Kalceks

Dacă omiteți o injecție, ar trebui să o faceți cât mai curând posibil. Cu toate acestea, dacă este aproape timpul pentru următoarea injecție, săriți peste injecția omisă. Nu utilizați o doză dublă (două injecții în același timp) pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Meropenem Kalceks

Nu încetați să luați acest medicament până nu vă spune medicul dumneavoastră.

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

4. Reacții adverse posibile

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

Reacții alergice severe (mai puțin frecvente)

Dacă aveți o reacție alergică severă, **nu mai luați acest medicament și solicitați imediat ajutor medical**. Este posibil să aveți nevoie de tratament medical urgent. Simptomele reacțiilor alergice pot include un debut brusc al:

- Erupecie cutanată severă, mâncărime sau urticarie pe piele
- Umflarea feței, buzelor, limbii sau a altor părți ale corpului
- Dificultăți de respirație, respirație șuierătoare sau dificultăți de respirație

Reacții grave ale pielii care includ:

- 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 (frecvență necunoscută)
- O afecțiune a pielii (numită „pustuloză exantematoasă acută generalizată”) însoțită de febră, care constă în numeroase vezicule minuscule pline de lichid, conținute în zone mari de piele umflată și înroșită (frecvență necunoscută)
- Erupecie cutanată roșie severă, umflături cutanate care conțin puroi, vezicule sau descumare a pielii, care pot fi asociate cu febră mare și dureri articulare (mai puțin frecvente)
- Erupecii cutanate severe care pot apărea sub formă de pete circulare roșiatice, adesea cu vezicule centrale pe trunchi, descumarea pielii, ulcere ale gurii, gâtului, nasului, organelor genitale și ochilor și pot fi precedate de febră și simptome asemănătoare gripei (sindrom Stevens-Johnson) sau o formă mai severă (necroliza epidermică toxică) (mai puțin frecvente)

Leziuni ale globulelor roșii (mai puțin frecvente). Semnele includ:

- Să rămâi fără suflare când nu te aștepti
- Urina roșie sau maro

Dacă observați oricare dintre cele de mai sus, **solicitați imediat ajutor medical**.

Alte reacții adverse posibile:

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- Dureri abdominale (de stomac)
- Senzație de rău (greață)
- A fi bolnav (vărsături)
- Diaree
- Durere de cap
- Erupecii cutanate, mâncărimi ale pielii
- Durere și inflamație
- Număr crescut de trombocite în sânge (indicată într-un test de sânge)
- Modificări ale analizelor de sânge, inclusiv teste care arată cât de bine funcționează ficatul dumneavoastră

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

- Modificări ale analizelor de sânge, inclusiv teste care arată cât de bine funcționează rinichii dumneavoastră
- O senzație de furnicături (ace)
- Infecții ale gurii sau ale vaginului care sunt cauzate de o ciupercă (afte)
- Inflamația intestinului cu diaree
- Dureri venoase unde este injectat acest medicament
- Modificări ale sângelui dumneavoastră. Acestea includ scăderea numărului de trombocite (care vă poate provoca vânătăi mai ușor), creșterea numărului unor celule albe din sânge, scăderea numărului de alte globule albe și creșterea cantității de substanță numită „bilirubină”. Medicul dumneavoastră vă poate face analize de sânge din când în când.

- Alte modificări ale sângelui dumneavoastră. Simptomele includ infecții frecvente, temperatură ridicată și dureri în gât. Medicul dumneavoastră vă poate face analize de sânge din când în când.

Rare (pot afecta până la 1 din 1 000 de persoane)

- Delirul
- Crize (convulsii)

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

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

5. Cum se păstrează Meropenem Kalceks

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Injecție

Soluțiile reconstituite pentru injecție intravenoasă trebuie utilizate imediat. Intervalul de timp dintre începutul reconstituirii și sfârșitul injecției intravenoase nu trebuie să depășească o oră.

Perfuzie

Soluția reconstituită trebuie diluată imediat după reconstituire. Intervalul de timp dintre începutul reconstituirii și sfârșitul perfuziei intravenoase nu trebuie să depășească o oră.

Nu congelați soluția reconstituită.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj, specificată pe etichetă și pe cutie, după "EXP". Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

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 Kalceks

- Substanța activă este meropenem.

Meropenem Kalceks 500 mg

Fiecare flacon conține meropenem trihidrat echivalent cu meropenem 500 mg.

Meropenem Kalceks 1 g

Fiecare flacon conține meropenem trihidrat echivalent cu meropenem 1000 mg.

- Celălalt ingredient este carbonatul de sodiu.

Cum arată Meropenem Kalceks și conținutul ambalajului

Meropenem este o pulbere albă până la galben deschis în flacoane de sticlă. Flacoanele sunt ambalate în cutii.

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

AS KALCEKS

Krustpils iela 71E, Rīga, LV-1057

Letonia

Tel.: +371 67083320

E-mail: kalceks@kalceks.lv

Fabricantul

ACS Dobfar S.p.A.

Nucleo Industriale S. Atto

(loc. San Nicolò a Tordino)

Teramo (TE) 64100, Italia

Acest medicament este autorizat în statele membre ale Spațiului Economic European și în Regatul Unit (Irlanda de Nord) sub următoarele denumiri comerciale:

Danemarca Meropenem Kalceks

Austria, Germania Meropenem Kalceks 500 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Meropenem Kalceks 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Italia, Norvegia, Suedia Meropenem Kalceks

Belgia Meropenem Kalceks 500 mg, 1 g poeder voor oplossing voor injectie/infusie

Meropenem Kalceks 500 mg, 1 g poudre pour solution injectable/pour perfusion

Meropenem Kalceks 500 mg, 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Croația Meropenem Kalceks 500 mg, 1000 mg prašak za otopinu za injekciju/infuziju

Finlanda Meropenem Kalceks 500 mg, 1 g injektio-/infuusiokuiva-aine liuosta varten

Franța MEROPENEM KALCEKS 500 mg poudre pour solution injectable/pour perfusion

MEROPENEM KALCEKS 1 g poudre pour solution injectable/pour perfusion

Ungaria Meropenem Kalceks 500 mg, 1 g por oldatos injekcióhoz vagy infúzióhoz

Irlanda Meropenem 500 mg, 1 g powder for solution for injection/infusion

Letonia Meropenem Kalceks 500 mg, 1 g pulveris injekciju/infūziju šķīduma pagatavošanai

Lituania Meropenem Kalceks 500 mg, 1 g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui

Olanda Meropenem Kalceks 500 mg, 1 g poeder voor oplossing voor injectie/infusie

România Meropenem Kalceks 500 mg, 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă

Slovenia Meropenem Kalceks 500 mg, 1000 mg prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Slovacia Meropenem Kalceks 500 mg, 1 g prášok na injekčný/infúzny roztok

Spania Meropenem Kalceks 500 mg, 1 g polvo para solución inyectable y para perfusión EFG

Acest prospect a fost revizuit în Martie 2023.

Sfaturi/educație medicală

Antibioticele sunt folosite pentru a trata infecțiile cauzate de bacterii. Nu au niciun efect împotriva infecțiilor cauzate de virusuri.

Uneori, o infecție cauzată de bacterii nu răspunde la un curs de antibiotic. Unul dintre cele mai frecvente motive pentru care se întâmplă acest lucru este că bacteriile care provoacă infecția sunt rezistente la antibioticul care este luat. Aceasta înseamnă că pot supraviețui și chiar să se înmulțească în ciuda antibioticului.

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

Când medicul dumneavoastră vă prescrie un curs cu un antibiotic, acesta este destinat să vă trateze numai boala curentă. Acordarea atenției următoarelor sfaturi va ajuta la prevenirea apariției bacteriilor rezistente care ar putea opri antibioticul.

- Este foarte important să utilizați antibioticul în doza potrivită, la momentele potrivite și pentru numărul potrivit de zile. Citiți instrucțiunile de pe etichetă și, dacă nu înțelegeți nimic, cereți explicații medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Nu trebuie să utilizați un antibiotic decât dacă acesta a fost prescris special pentru dumneavoastră și trebuie să îl utilizați numai pentru a trata infecția pentru care a fost prescris.
- Nu trebuie să utilizați antibiotice care au fost prescrise altor persoane, chiar dacă au avut o infecție similară cu a dumneavoastră.
- Nu trebuie să administrați altor persoane antibiotice care vi s-au prescris.
- Dacă ați rămas orice antibiotic după ce ați urmat cursul conform instrucțiunilor medicului dumneavoastră, trebuie să duceți restul la o farmacie pentru eliminarea corespunzătoare.

Instrucțiuni pentru a vă administra Meropenem Kalceks dumneavoastră sau altcuiva acasă

Unii pacienți, rude și îngrijitori pot fi instruiți să administreze Meropenem Kalceks la domiciliu.

Avertisment – Trebuie să vă administrați acest medicament dumneavoastră sau altor persoane acasă numai după ce v-a instruit un medic sau o asistentă.

Injecție

Meropenemul care trebuie utilizat pentru injecție intravenoasă în bolus trebuie reconstituit cu "Apă pentru preparate injectabile" sterilă până la concentrația finală de 50 mg/ml.

Timpul de reconstituire nu este mai mare de 2 minute.

Perfuzie

Pentru perfuzie intravenoasă, flacoanele care conțin meropenem pot fi reconstituite direct cu soluție perfuzabilă de clorură de sodiu 9 mg/ml (0,9 %) sau soluție perfuzabilă de glucoză 50 mg/ml (5 %) și diluate cu același diluant până la concentrația finală de 1 până la 20 mg/ml.

Cum se prepară acest medicament

- Fiecare flacon este pentru o singură utilizare.
- Medicamentul nu trebuie amestecat cu alte lichide (diluanti), cu excepția celor menționate mai sus. Medicul dumneavoastră vă va spune cât de mult din diluant să utilizați.
- Utilizați medicamentul imediat după preparare. Nu-l înghețați.
- Spălați-vă mâinile și uscați-le foarte bine. Pregătiți o zonă de lucru curată.
- Scoateți flaconul de Meropenem Kalceks din ambalaj. Verificați flaconul și data de expirare. Verificați dacă flaconul este intact și nu a fost deteriorat.
- Scoateți capacul colorat și curățați dopul cu un șervețel cu alcool. Lăsați dopul să se usuce.
- Introduceți un ac steril nou într-o seringă sterilă nouă, fără a atinge capete.
- Extrageți cantitatea recomandată de „Apă pentru preparate injectabile” sterilă și transferați-o în seringă. Cantitatea de lichid (diluant) de care aveți nevoie este prezentată în tabelul de mai jos:

Doza de Meropenem Kalceks	Cantitate 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

Vă rugăm să rețineți: dacă doza prescrisă de acest medicament este mai mare de 1 g, va trebui să utilizați mai mult de un flacon de Meropenem Kalceks. Apoi puteți extrage lichidul (diluantul) din flacoane într-o singură seringă.

- Introduceți acul seringii prin centrul dopului de cauciuc al flaconului și injectați cantitatea recomandată de "Apă pentru preparate injectabile" în flacon sau flacoane de Meropenem Kalceks.

- Scoateți acul din flacon și agitați bine flaconul până când toată pulberea s-a dizolvat (de obicei nu durează mai mult de 2 minute). Curățați dopul de cauciuc încă o dată cu alcool și lăsați dopul de cauciuc să se usuce.
- Cu pistonul seringii împins complet în seringă, introduceți acul înapoi prin partea superioară a dopului de cauciuc. Apoi trebuie să țineți atât seringă, cât și flaconul și să întoarceți flaconul cu susul în jos.
- Ținând capătul acului în lichid, trageți pistonul înapoi și trageți tot lichidul din flacon în seringă.
- Scoateți acul și seringă din flacon și aruncați flaconul gol într-un loc sigur.
- Țineți seringă în poziție verticală, cu acul îndreptat în sus. Atingeți seringă astfel încât orice bule din lichid să se ridice în partea de sus a seringii.
- Îndepărtați orice aer din seringă împingând ușor pistonul până când tot aerul a dispărut.
- Dacă utilizați acest medicament acasă, aruncați orice ace și linii de perfuzie pe care le-ați folosit în mod corespunzător. Dacă medicul dumneavoastră decide să vă întrerupă tratamentul, eliminați orice Meropenem Kalceks neutilizat într-un mod corespunzător.
- Inspectați vizual soluția preparată înainte de administrare. Trebuie utilizată numai soluție limpede, incoloră până la galbenă, fără particule.

Administrarea injecției

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

Administrarea Meropenem Kalceks printr-o canulă scurtă sau cateter venos

- Scoateți acul din seringă și aruncați-l cu grijă în coșul pentru obiecte ascuțite.
- Dezinfectați capătul canulei scurte sau cateterului cu alcool etilic, după care lăsați-l să se usuce. Desfaceți canula și conectați-o la seringă.
- Împingeți ușor pistonul în seringă pentru a administra antibioticul constant timp de aproximativ 5 minute.
- După finalizarea administrării antibioticului și golirea seringii, scoateți seringă și spălați canula în conformitate cu instrucțiunile medicului sau asistentei medicale.
- Închideți canula și aruncați seringă cu grijă în coșul pentru obiecte ascuțite.

Administrarea Meropenem printr-un port sau o linie intravenoasă centrală

- Îndepărtați capacul portului sau liniei intravenoase, dezinfectați capătul cu alcool etilic și lăsați-l să se usuce.
- Conectați seringă și împingeți ușor pistonul în seringă pentru a administra antibioticul constant timp de aproximativ 5 minute.
- După finalizarea administrării antibioticului, scoateți seringă și spălați linia în conformitate cu instrucțiunile medicului sau asistentei medicale.
- Puneți un capac nou peste linia centrală și aruncați seringă cu grijă în coșul pentru obiecte ascuțite.

Orice medicament neutilizat sau material rezidual trebuie eliminat în conformitate cu reglementările locale.