

**Prospect: Informații pentru utilizator****Piperacilină/Tazobactam Viatris 4 g/0,5 g pulbere pentru soluție perfuzabilă  
piperacilină/tazobactam**

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece poate 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, farmacistului 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, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

**Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Piperacilină/Tazobactam Viatris și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte de a vi se administra Piperacilină/Tazobactam Viatris
3. Cum se administrează Piperacilină/Tazobactam Viatris
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Piperacilină/Tazobactam Viatris
6. Conținutul ambalajului și alte informații

**1. Ce este Piperacilină/Tazobactam Viatris și pentru ce se utilizează**

Piperacilină/Tazobactam Viatris conține piperacilină și tazobactam care aparțin clasei de medicamente cunoscute ca peniciline, inclusiv inhibitori de beta-lactamază.

Piperacilina aparține unui grup de medicamente cunoscute sub numele de “antibiotice peniciline cu spectru larg”. Aceasta poate distruge multe tipuri de bacterii. Tazobactamul poate preveni ca unele bacterii rezistente să supraviețuiască la efectele piperacilinei. Aceasta înseamnă că atunci când piperacilina și tazobactamul sunt administrate împreună sunt distruse mai multe tipuri de bacterii.

Piperacilină/Tazobactam Viatris este utilizat la adulți și adolescenți pentru tratamentul infecțiilor bacteriene, precum cele care afectează tractul respirator inferior (plămâni), tractul urinar (rinichi și vezică urinară), abdomenul, pielea sau sângele. Piperacilină/Tazobactam Viatris poate fi utilizat pentru tratamentul infecțiilor bacteriene la pacienți cu număr scăzut de globule albe în sânge (rezistență scăzută la infecții).

Piperacilină/Tazobactam Viatris este administrat la copii cu vârsta cuprinsă între 2-12 ani pentru tratamentul infecțiilor abdominale, cum sunt apendicită, peritonită (infecția lichidului și mucoasei organelor abdominale) și vezicii biliare (infecții biliare). Piperacilină/Tazobactam Viatris poate fi utilizat pentru tratamentul infecțiilor bacteriene la pacienți cu număr scăzut de globule albe în sânge (rezistență scăzută la infecții).

În anumite infecții grave, medicul dumneavoastră poate considera necesară administrarea Piperacilină/Tazobactam Viatris în asociere cu alte antibiotice.

## 2. Ce trebuie să știți înainte de a vi se administra Piperacilină/Tazobactam Viatris

### Nu utilizați Piperacilină/Tazobactam Viatris :

- dacă sunteți alergic la piperacilină sau tazobactam
- dacă sunteți alergic la antibiotice cunoscute sub denumirea de peniciline, cefalosporine sau alți inhibitori de beta-lactamază, deoarece puteți fi alergic la Piperacilină/Tazobactam Viatris .

### Atenționări și precauții

Discutați cu medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală înainte de a lua Piperacilină/Tazobactam Viatris

- dacă aveți alergii. Dacă aveți diverse alergii, asigurați-vă că ați spus acest lucru medicului dumneavoastră sau unui alt profesionist din domeniul sănătății, înainte de a vi se administra acest medicament.
- dacă ați avut diaree înaintea tratamentului sau dacă apare diaree în timpul sau după tratament. În acest caz, spuneți imediat medicului dumneavoastră sau unui alt profesionist din domeniul sănătății. Nu luați niciun medicament pentru tratamentul diareei fără să discutați mai întâi cu medicul dumneavoastră.
- dacă aveți concentrații scăzute ale potasiului în sânge. Este posibil ca medicul dumneavoastră să dorească să verifice cum funcționează rinichii dumneavoastră înainte să luați acest medicament și să efectueze periodic unele analize de sânge
- dacă aveți probleme la rinichi sau ficat sau faceți hemodializă. Medicul dumneavoastră poate să vrea să vă controleze rinichii înainte să primiți acest medicament și poate efectua regulat teste de sânge în timpul tratamentului
- dacă luați un alt antibiotic numit vancomicină în același timp cu Piperacilină/Tazobactam Viatris , acest lucru poate crește riscul de afectare a rinichilor (vezi, de asemenea, **“Piperacilină/Tazobactam Viatris împreună cu alte medicamente”** din acest prospect).
- vdață luați anumite medicamente (numite anticoagulante) pentru evitarea coagulării în exces a sângelui (vezi, de asemenea, **“Piperacilină/Tazobactam Viatris împreună cu alte medicamente”** din acest prospect) sau dacă apare orice sângerare neașteptată în timpul tratamentului. În acest caz, trebuie să spuneți imediat medicului dumneavoastră sau unui alt profesionist din domeniul sănătății.

### În timpul tratamentului

- au existat raportări despre o boală în care sistemul imunitar produce prea multe celule albe în sânge, altfel normale, numite histiocite și limfocite, ceea ce duce la inflamație (limfohistiocitoză hemofagocitară). Această afecțiune poate pune viața în pericol dacă nu este diagnosticată și tratată devreme. Dacă aveți mai multe simptome, cum ar fi febră, umflare a ganglionilor, senzație de slăbiciune, senzație de amețală, dificultăți de respirație, vânătași sau erupții cutanate, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.
- dacă apare erupție tranzitorie gravă, pete sau vezicule pe piele, spuneți medicului dumneavoastră deoarece acest lucru trebuie investigat și dacă afecțiunea pielii nu se ameliorează, medicul dumneavoastră poate decide să vă întrerupă tratamentul cu acest medicament.
- dacă apar convulsii (epilepsie) sau credeți că aveți o nouă infecție sau infecția veche s-a agravat, spuneți imediat medicului sau unui alt profesionist din domeniul sănătății.

### Copii cu vârsta sub 2 ani

Asocierea piperacilină / tazobactam nu este recomandată pentru utilizare la copii cu vârsta sub 2 ani datorită datelor insuficiente cu privire la siguranță și eficacitate.

### Piperacilină/Tazobactam Viatris împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră, farmacistului sau altui profesionist din domeniul sănătății dacă luați, ați luat recent sau e posibil să luați orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală. Unele medicamente pot interacționa cu piperacilina și tazobactam.

Acestea includ:

- medicamente pentru tratamentul gutei (probenecid). Acesta poate crește durata de eliminare a piperacilinei și tazobactam din organismul dumneavoastră.

- medicamente pentru subțierea sângelui sau pentru tratamentul cheagurilor de sânge (de exemplu, heparină, warfarină sau acid acetilsalicilic)
- medicamente utilizate pentru relaxarea mușchilor în timpul intervențiilor chirurgicale. Spuneți medicului dumneavoastră, dacă urmează să fiți supus unei anestezii generale.
- metotrexat (un medicament utilizat pentru tratamentul cancerului, artritei sau psoriazisului). Piperacilina și tazobactamul pot crește durata de eliminare a metotrexatului din organismul dumneavoastră.
- medicamente care reduc concentrația potasiului în sângele dumneavoastră (de exemplu, comprimate care cresc cantitatea de urină eliminată sau unele medicamente pentru tratamentul cancerului)
- medicamente care conțin alte antibiotice (tobramicină, gentamicină sau vancomicină). Spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți afecțiuni ale rinichilor. Utilizarea concomitentă a Piperacilină/Tazobactam Viatrix cu vancomicină poate crește riscul de afectare a rinichilor chiar dacă nu aveți probleme cu rinichii.

#### Efecte asupra analizelor de laborator

Spuneți medicului sau personalului de la laborator că luați Piperacilină/Tazobactam Viatrix dacă trebuie să vi se ia o probă de sânge sau de urină.

#### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, bănuți că sunteți gravidă sau plănuți să aveți un copil, cereți sfatul medicului dumneavoastră sau altui profesionist din domeniul sănătății înainte să primiți acest medicament. Medicul dumneavoastră va decide dacă Piperacilină/Tazobactam Viatrix este potrivit pentru dumneavoastră.

Piperacilina și tazobactam pot trece la copil, în uter sau prin laptele matern. Dacă alăptați, medicul dumneavoastră va decide dacă Piperacilină/Tazobactam Viatrix este potrivit pentru dumneavoastră.

#### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Nu este de așteptat ca Piperacilină/ Tazobactam Viatrix să afecteze capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

#### **Piperacilină/Tazobactam Viatrix conține sodiu.**

Acest medicament conține 206,6 mg sodiu (componenta principală a sării de gătit/de masă) în fiecare flacon. Aceasta este echivalentă cu 10,3% din doza maximă zilnică recomandată de sodiu pentru dieta unui adult.

### **3. Cum se administrează Piperacilină/Tazobactam Viatrix**

Medicul dumneavoastră sau un alt profesionist din domeniul sănătății vă vor administra acest medicament prin perfuzie (picurare în 30 minute), într-o venă. Doza de medicament care vi se administrează este stabilită în funcție de boala pentru care sunteți tratat, vârsta dumneavoastră și dacă aveți sau nu probleme la rinichi.

#### Adulți și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste

Doza uzuală este 4g/0,5 g piperacilină/tazobactam, administrată într-o venă (direct în circulația sanguină) la intervale de 6-8 ore.

#### Copii cu vârsta cuprinsă între 2 și 12 ani

Doza recomandată pentru copii cu infecții abdominale este de 100 mg / 12,5 mg pe kg greutate corporală piperacilină / tazobactam, administrată la interval de 8 ore într-o venă (direct în circulația sanguină). Doza recomandată pentru copii cu număr scăzut de globule albe este de 80 mg / 10 mg pe kg de greutate corporală piperacilină / tazobactam, administrată la interval de 6 ore într-o venă (direct în circulația sanguină).

Medicul dumneavoastră va calcula doza în funcție de greutatea copilului, dar fiecare doză nu va depăși 4 g/0,5 g de Piperacilină/ Tazobactam Viatrix .

Vi se va administra Piperacilină/Tazobactam Viatris până la dispariția completă a semnelor infecției (5 până la 14 zile).

#### Pacienți cu probleme cu rinichii

Este posibil ca medicul dumneavoastră să reducă doza de Piperacilină/Tazobactam Viatris sau frecvența dozelor pe care le primiți. De asemenea, medicul dumneavoastră poate să vrea să efectueze teste de sânge pentru a se asigura că tratamentul dumneavoastră este făcut cu doza corectă, în special dacă trebuie să luați acest medicament mai mult timp.

#### **Dacă vi se administrează mai mult decât trebuie din Piperacilină/Tazobactam Viatris**

Deoarece Piperacilină/Tazobactam Viatris vă va fi administrat de către medic sau un alt profesionist din domeniul sănătății, este puțin probabil să primiți o doză greșită. Cu toate acestea, informați-l pe medicul dumneavoastră imediat, dacă prezentați reacții adverse cum sunt convulsiile sau dacă credeți că vi s-a administrat prea mult medicament.

#### **Dacă se omite administrarea unei doze de Piperacilină/Tazobactam Viatris**

Dacă credeți că s-a omis administrarea unei doze de Piperacilină/Tazobactam Viatris, spuneți medicului dumneavoastră sau unui alt profesionist din domeniul sănătății imediat.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau altui profesionist din domeniul sănătății.

## **4. Reacții adverse posibile**

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

Dacă observați oricare dintre reacțiile adverse de mai sus, întrerupeți administrarea acestui medicament și contactați medicul sau alt specialist din domeniul medical sau mergeți imediat la camera de gardă a celui mai apropiat spital.

#### Frecvente: pot afecta până la 1 din 10 persoane

- scăderea unui sau mai multor tipuri de celule ale sângelui care poate fi severă, cum sunt globulele roșii, globulele albe care ajută în lupta contra infecției, sau plachete care ajută sângele să se coaguleze (semnele includ: agravarea sau creșterea infecțiilor ca de exemplu durere în gât, ulcere la nivelul gurii, febră și frisoane, senzație de oboseală, respirație dificilă, învinețire anormală sau sângerare anormală) (agranulocitoză, pancitopenie, leucopenie, neutropenie, trombocitopenie)
- învinețire sau sângerare pentru o perioadă mai lungă decât în mod normal, mai ales dacă luați anticoagulante cum este warfarina.

#### Rare: pot afecta până la 1 din 1000 persoane

- erupții tranzitorii grave la nivelul pielii (sindrom Stevens-Johnson, necroliză epidermică toxică, dermatită buloasă, dermatită exfoliativă) ce apar inițial ca puncte roșii sau pete rotunde de multe ori cu vezicule în centru la nivelul trunchiului. Semne suplimentare includ ulcere la nivelul gurii, gâtului, nasului, extremităților, organelor genitale și ochi roșii și umflați. Erupția de la nivelul pielii poate avansa până la apariția de vezicule pe suprafețe întinse sau descuamarea pielii și, posibil, poate pune viața în pericol.
- diaree gravă sau persistentă asociată cu febră sau slăbiciune. Acesta poate fi un semn al unei anumite infecții a colonului (colită pseudomembranoasă)

#### Cu frecvență necunoscută: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

- semne ale unor reacții alergice grave, cum sunt umflarea feței, buzelor, limbii sau altor părți ale corpului

- reacții alergice severe, potențial letale (reacție medicamentoasă cu eozinofilie și simptome sistemice), care pot implica pielea și cel mai important, alte organe sub piele, cum ar fi rinichi și ficat.
- afecțiuni a pielii (pustuloză exantematoasă acută generalizată), însoțită de febră, care se prezintă prin numeroase vezicule mici umplute cu lichid ce cuprind zone mari de piele umflată și înroșită.
- colorarea în galben a ochilor sau pielii. Acesta poate fi un semn al inflamației ficatului (hepatită)
- distrugerea celulelor din sânge (semnele includ: senzație de lipsă de aer când nu vă așteptați la acest lucru, urină de culoare roșie sau brună, sângerări din nas și vânătăi) (anemie hemolitică).
- funcție scăzută a rinichilor și probleme cu rinichii (semnele includ: micțiuni rare sau deloc, durere de spate, urină tulbure sau sânge în urină)

#### **Alte posibile reacții adverse :**

##### Foarte frecvente: pot afecta mai mult de 1 din 10 pacienți

- diaree

##### Reacții adverse frecvente : pot afecta până la 1 din 10 pacienți

- infecție fungică (candidiază)
- teste de laborator anormale (test Coombs direct pozitiv)
- scăderea concentrației albuminei din sânge, scăderea concentrației proteinelor serice din sânge
- durere de cap, somnolență
- durere de abdomen, vărsături, greață, constipație, indigestie, durere de stomac
- creșterea concentrației anumitor enzime din sânge (alaninaminotransferaza crescută, aspartaminotransferaza crescută, fosfataza alcalină crescută în sânge)
- erupții trecătoare pe piele, mâncărime
- creșterea în sânge a produșilor rezultați din metabolismul mușchilor (creatinină crescută în sânge), uree crescută în sânge
- febră, reacție la locul injectării

##### Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 pacienți):

- scăderea concentrației potasiului în sânge (hipokaliemie), scăderea concentrației de zahăr (glucoză) în sânge,
- crize (convulsii) observate la pacienții cărora li se administrează doze mari sau cu probleme renale
- tensiune arterială scăzută, inflamație a venelor (sensibilitate sau înroșire a zonelor afectate),
- înroșire a pielii, creșterea produșilor de degradare a pigmentilor din sânge (bilirubină),
- erupție urticariană, reacții la nivelul pielii cu înroșire și formare de leziuni la nivelul pielii (erupții maculopapulare trecătoare pe piele, eritem multiform)
- durere la nivelul articulațiilor și mușchilor
- frisoane

##### Rare (pot afecta până la 1 din 1000 pacienți)

- inflamație a mucoasei gurii
- sângerare din nas (epistaxis)

##### Cu frecvență necunoscută: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

- vânătăi cu aspect de mici puncte (purpură), creșterea (anormală) a unui anumit tip de globule albe în sânge (eozinofilie), creșterea numărului de plachete (trombocitemie)
- creșterea concentrației anumitor enzime în sânge (creșterea concentrației gamma-glutamilttransferazei)
- o formă de boală de plămâni în care euzinofilele (o formă de celule albe din sânge) apar în număr mare în plămân.
- dezorientare și confuzie acută (delirium).

Tratamentul cu piperacilină a fost asociat cu o frecvență crescută a febrei și erupțiilor trecătoare pe piele la pacienții cu fibroză chistică.

Antibioticele beta-lactamice, inclusiv piperacilină tazobactam, pot duce la manifestări de encefalopatie și convulsii.

### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate 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](mailto:adr@anm.ro)

Website: [www.anm.ro](http://www.anm.ro)

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

### **5. Cum se păstrează Piperacilină/Tazobactam Viatris**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

Pentru flacoane nedeschise: A nu se păstra la temperaturi peste 25°C.

Numai pentru o singură utilizare. A se elimina orice soluție neutilizată.

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 Piperacilină/Tazobactam Viatris**

Substanțele active sunt piperacilină și tazobactam.

Fiecare flacon conține piperacilină (sub formă de sare sodică) 4 g și tazobactam (sub formă de sare sodică) 0,5 g.

Vezi punctul 2 “Piperacilină/Tazobactam Viatris conține sodiu”.

Nu există alte componente.

#### **Cum arată Piperacilină/Tazobactam Viatris și conținutul ambalajului**

Piperacilină/ Tazobactam Viatris este o pulbere albă până la aproape albă furnizată într-un flacon. Cutii cu 1, 5, 10, 12 flacoane.

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

#### **Deținătorul autorizației de punere pe piață**

Viatri Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart, Dublin 15

DUBLIN, Irlanda

#### **Fabricanții**

Viatri Santé

1 Rue de Turin

69007 Lyon

Franța

MITIM S.r.l.

Via Giovanni Battista Cacciamali 34-38,  
25125 Brescia, Italia

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

Belgia	Piperacilline/Tazobactam Viatris 4 g/500 mg - Poeder voor oplossing voor infusie
Cipru	PIPERACILLIN +TAZOBACTAM/VIATRIS 4 g/500 mg
Republica Cehă	Piperacillin/Tazobactam Viatris 4 g/500 mg
Grecia	PIPERACILLIN +TAZOBACTAM/VIATRIS 4 g/500 mg
Irlanda	Piperacillin /Tazobactam 4 g/0,5 g, Powder for Solution for Infusion
Malta	Piperacillin/Tazobactam Viatris 4 g/500 mg
Țările de Jos	Piperacillin/Tazobactam Viatris 4 g/500 mg, Poeder voor oplossing voor infusie
Portugalia	PIPERACILINA + TAZOBACTAM MYLAN 4000 mg + 500 mg Pó para solução para perfusão
România	Piperacilină/Tazobactam Viatris 4 g/0,5 g pulbere pentru soluție perfuzabilă
Republica Slovacia	Piperacillin/Tazobactam Viatris 4 g/500 mg
Slovenia	Piperacilin/tazobaktam Viatris 4 g/0,5 g, Prašek za raztopino za infundiranje
Regatul Unit (Irlanda de Nord)	Piperacillin /Tazobactam 4 g/0,5 g, Powder for Solution for Infusion

**Acest prospect a fost revizuit în noiembrie 2023.**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe website-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>.

Următoarele informații sunt destinate numai medicilor și profesioniștilor din domeniul sănătății:

**Piperacilină/Tazobactam Viatris 4 g/0,5 g  
pulbere pentru soluție perfuzabilă**

***Instrucțiuni pentru utilizare***

Piperacilină/Tazobactam Viatris va fi administrat prin perfuzie intravenoasă (picurare timp de 30 de minute) și trebuie utilizată numai dacă soluția este limpede și lipsită de particule.

***Administrare intravenoasă***

Pașii de reconstituire și diluare sunt descriși în cele ce urmează.

1) Pasul de reconstituire

Fiecare flacon injectabil de Piperacilină/Tazobactam Viatris trebuie reconstituit adăugând una din următoarele soluții:

- Apă pentru preparate injectabile sterilă
- Soluție injectabilă de clorură de sodiu 0,9% (9 mg/ml)
- Glucoză 5%

Adăugați volumul indicat de soluție din tabelul de mai jos pentru fiecare flacon:

Conținutul flaconului	Volumul de soluție care trebuie adăugat în flacon
4 g / 0,50 g (4 g piperacilină și 0,5 g tazobactam)	20 ml

Agitați energic timp de 1 până la 2 minute sau până la dizolvare.

## 2) Pasul de diluare

Soluția reconstituită trebuie extrasă din flacon cu ajutorul unei seringi. Când este reconstituit conform instrucțiunilor, conținutul flaconului extras cu ajutorul seringii va furniza cantitatea de piperacilină și tazobactam specificată pe etichetă.

Soluția reconstituită poate fi în continuare diluată până la volumul dorit (de exemplu 50 ml până la 150 ml) prin adăugarea volumului extras a uneia dintre următoarele soluții:

- Apă pentru preparate injectabile sterile (volumul maxim recomandat per doză este de 50 ml) Soluție injectabilă de clorură de sodiu 0,9% (9 mg/ml)
- Glucoză 5%

Agitați energic din nou până când este complet dizolvat.

### ***Incompatibilități***

Ori de câte ori Piperacilină/Tazobactam Viatris este utilizat concomitent cu un alt antibiotic (de exemplu un aminoglicozid), medicamentele trebuie administrate separat. Amestecarea in vitro a antibioticelor beta-lactamice cu aminoglicozide poate determina inactivarea substanțială a aminoglicozidelor.

**Piperacilină/Tazobactam Viatris nu trebuie amestecat cu alte medicamente în seringă sau în flaconul de perfuzie, deoarece nu s-a stabilit compatibilitatea.**

**Datorită instabilității chimice, Piperacilină/Tazobactam Viatris nu trebuie utilizat cu soluții care conțin bicarbonat de sodiu.**

**Soluția Ringer lactat (soluția Hartmann) nu este compatibilă cu Piperacilină/Tazobactam Viatris .**

**Piperacilină/Tazobactam Viatris nu trebuie adăugat la produse din sânge sau hidrolizate de albumină.**

### Administrarea concomitentă a Piperacilină/Tazobactam Viatris cu aminoglicozide

Datorită inactivării in vitro a aminoglicozidelor de către antibioticele beta-lactamice, se recomandă ca Piperacilină/Tazobactam Viatris și aminoglicozidele să se administreze separat. În cazul în care se indică tratament concomitent cu aminoglicozide, Piperacilină/Tazobactam Viatris și aminoglicozidul trebuie reconstituite și diluate separat.

**Piperacilină/Tazobactam Viatris trebuie administrată prin perfuzie separat de alte medicamente dacă nu s-a demonstrat compatibilitatea cu acestea.**

### ***Precauții speciale pentru păstrare***

#### Înainte de prima deschidere

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

#### După reconstituire/diluare



Pentru a reduce riscul contaminării microbiene, soluțiile reconstituite/diluate trebuie utilizate imediat. Dacă nu sunt utilizate imediat, responsabilitatea în ceea ce privește durata și condițiile de păstrare dinaintea utilizării revine utilizatorului.