

**ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА**  
**MERONEM 500 mg, 1 g powder for solution for injection**  
**МЕРОНЕМ 500 mg, 1 g прах за инжекционен разтвор**  
(Meropenem)

**Моля, прочетете внимателно тази листовка преди да започнете лечение с МЕРОНЕМ.**

- Запазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

**В тази листовка:**

1. Какво представлява МЕРОНЕМ и за какво се използва
2. Преди да приемете МЕРОНЕМ
3. Как да приемате МЕРОНЕМ
4. Възможни нежелани ефекти
5. Съхранение на МЕРОНЕМ
6. Допълнителна информация

<b>ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА</b>
Листовка - Приложение 2
Към РУ №: 11-2290-1, 17.06.08
Одобрено: 17/13.05.08

Този лекарствен продукт съдържа меропенем (меропенем) 500 mg или 1 g като активна съставка.

Помощно вещество: натриев карбонат.

## **1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА МЕРОНЕМ И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА**

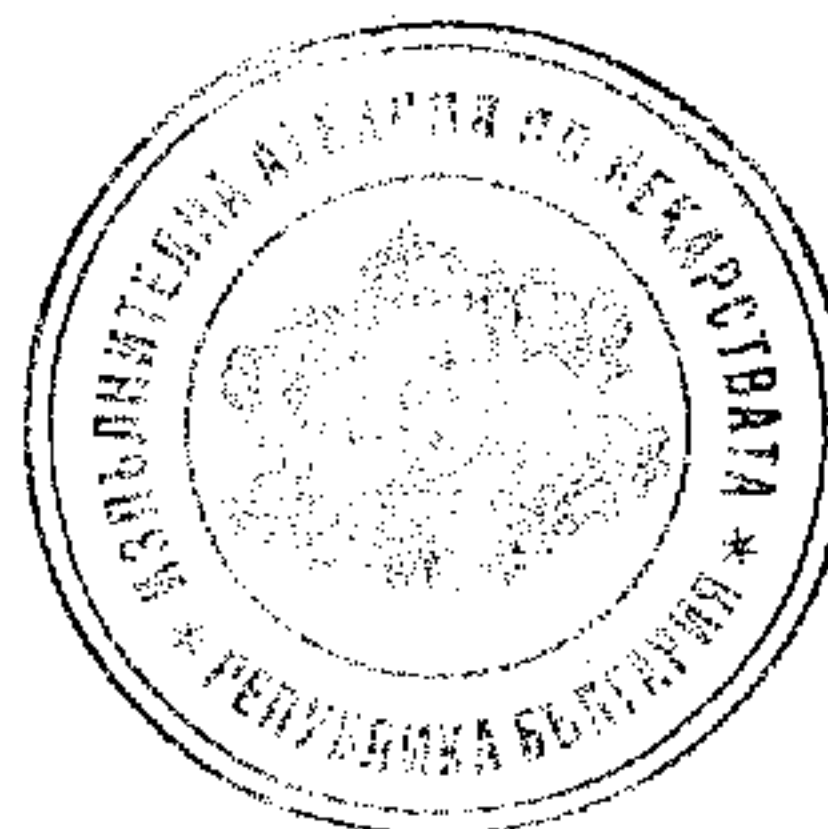
МЕРОНЕМ се предлага под формата на флакон с прах за интравенозно инжектиране (в голяма вена), съдържащ или 500 mg или 1 g меропенем.

МЕРОНЕМ се доставя в контейнери от 10 флакона.

МЕРОНЕМ принадлежи към група медикаменти, наричани антибиотици от карбапенемовата група и притежава активно действие срещу голям брой бактерии, които могат да бъдат причинители на тежки инфекции.

МЕРОНЕМ се използва за лечение на инфекции на белия дроб, пикочния мехур и бъбреците, корема, кожата, мозъка (менингит), женските полови органи (включително инфекциите, които могат да възникнат след раждане) и инфекции на кръвта, които могат се разпространят в целия организъм. МЕРОНЕМ е бил прилаган и при някои пациенти, които имат слаби съпротивителни сили срещу инфекции и на такива, при които мястото на инфекцията не може да бъде установено.

## **2. ПРЕДИ ДА ПРИЕТЕ МЕРОНЕМ**



### **Кога не трябва да се употребява МЕРОНЕМ**

- Ако имате алергия към МЕРОНЕМ, някоя от съставките на лекарството или други медикаменти от групата на пеницилините или цефалоспорините.

### **Предпазни мерки при употреба на МЕРОНЕМ**

- Преди да примете Вашето лекарство съобщете на лекуващия лекар:
  - Ако някога сте имали алергична реакция към други антибиотици, включително пеницилини, карбапенеми или цефалоспорини;
  - Ако имате някакви здравословни проблеми, в частност проблеми с бъбреците;
  - Ако сте страдали от диария в следствие на лечение с антибиотици.
- Вашата инжекция не трябва да се смесва или добавя към разтвори, съдържащи други лекарства.
- МЕРОНЕМ не се препоръчва при деца под 3-месечна възраст.
- МЕРОНЕМ трябва да се прилага само на пациентите, на които е предписан.
- Може да спрете Вашето лекарство само, ако лекуващия лекар Ви посъветва за това.

### **Бременност**

Преди да приемете МЕРОНЕМ кажете на Вашия лекар, ако сте бременна или се опитвате да забременеете.

### **Кърмене**

Преди да започнете лечение с МЕРОНЕМ кажете на Вашия лекар, ако кърмите.

### **Шофиране и работа с машини**

МЕРОНЕМ не следва да влияе върху способността Ви за шофиране и работа с машини.

### **Прием на други лекарства**

Моля, имайте предвид, че тези предупреждения може да се отнасят и за лекарства, които сте приемали преди време.

Съобщете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или наскоро сте приемали каквито и да е лекарства, дори такива, които не са били предписани от лекар. В частност, ако приемате пробеницид (лекарство за лечение на подагра) или валпроева киселина (лекарство за лечение на епилепсия), е възможно да се промени ефекта от лечението при комбинирането им с МЕРОНЕМ.

## **3. КАК ДА ПРИЕМАТЕ МЕРОНЕМ**

МЕРОНЕМ ще Ви бъде прилаган под формата на инжекция от лекар или медицинска сестра.



Венозна инжекция: съдържанието ще бъде разтворено в обема разтворител, определен от Вашият лекар. В идеалния случай разтворът трябва да бъде използван веднага след приготвянето, но ако искате да съхранявате разтвора, моля, обърнете се към Вашият лекар или фармацевт, който разполага с информация за времето на съхранение. Продължителността на съхранение може да се променя в зависимост от разтворителя. Разтворът не бива да се замразява.

Точната доза, която ще получите се определя от Вашият лекар. Дозата може да се променя в зависимост от типа, мястото и тежестта на инфекцията.

МЕРОНЕМ се прилага венозно и може да се прилага за период от повече от 5 минути или за около 15-30 минути. Вашият лекар ще реши как.

Дозата за възрастни обикновено е 500 mg до 1 g на всеки 8 часа. За менингит (възпаление на мозъчните обвивки) или белодробни инфекции при кистозна фиброза (вродено заболяване на белите дробове) дозата е 2 g на всеки 8 часа.

Дозата за деца над 3-месечна възраст до 12 години се определя въз основа на теглото на детето. Обичайната доза варира от 10 до 40 mg МЕРОНЕМ за всеки килограм телесно тегло, прилагана на всеки 8 часа.

Дозата на МЕРОНЕМ трябва да бъде намалена, ако Вашите бъбреци не работят добре.

Вашите инжекции би трябвало обичайно да се прилагат по едно и също време всеки ден.

Ако е пропусната инжекция, тя трябва да бъде приложена по възможно най-бързия начин. Обикновено не бива да се прилагат две инжекции по едно и също време.

Ако сте получили по погрешка по-висока от предписаната доза, обърнете се към Вашият лекар или най-близката болница.

#### **4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ ЕФЕКТИ**

Както при всички лекарства и при лечението с МЕРОНЕМ може да се появят нежелани ефекти. Те могат да включват:

Нежелани реакции, които са чести (могат да се проявят при 1 до 10 на всеки 100 пациента):

- Гадене
- Повръщане
- Диария
- Болки във вената по времето на инжектиране на МЕРОНЕМ

Нежелани реакции, които са необичайни (могат да се проявят при по-малко от 1 на всеки 100 пациента):

- Кожен обрив
- Сърбеж
- Главоболие





- Мравучкане

Нежелани реакции, които са редки (могат да се проявят при по-малко от 1 на всеки 1000 пациента):

- Гъбични инфекции на устата и влагалището
- Редки алергични реакции

Нежелани реакции, които са много редки (могат да се проявят при по-малко от 1 на всеки 10000 пациента):

- Много рядко приложението на МЕРОНЕМ е било свързано с увреждане на червените кръвни телца. Проявите на това състояние включват недостиг на въздух и/или червено/кафяво оцветяване на урината и трябва да бъдат съобщени на лекуващия Ви лекар незабавно.

Понякога приложението на МЕРОНЕМ може да бъде съпроводено с промени в кръвта, които могат да наложат Вашият лекар да направи някои кръвни изследвания.

Много рядко има съобщения за гърчове, въпреки че не е доказано, че те са причинени от МЕРОНЕМ.

*Не се притеснявайте от този списък на възможни нежелани ефекти. Вие може да не изпитате нито един от тях.*

*Уведомете Вашия лекар или фармацевт, ако смятате, че сте получили някои от тези или други нежелани ефекти, докато се лекувате с МЕРОНЕМ.*

## 5. СЪХРАНЕНИЕ НА МЕРОНЕМ

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Флаконите трябва да се съхраняват при температура под 30° преди употреба.

Да не се замразява.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Не употребявайте след датата на изтичане на срока на годност, указана върху опаковката.

Лекарят или болничния персонал обикновено съхраняват МЕРОНЕМ.

Персоналът е отговорен за отпускане и изхвърляне на МЕРОНЕМ по подходящ начин.

Всички игли и системи за интравенозно приложение също трябва да се изхвърлят по подходящ начин.



## **6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ**

**Производител:**

AstraZeneca UK Limited,  
Silk road, Business park  
Macclesfield  
Cheshire SK10 2NA  
Великобритания

**Притежател на разрешението за употреба:**

AstraZeneca UK Limited  
600 Capability Green, Luton  
Bedfordshire LU1 3LU  
Великобритания

**Дата на последна редакция: 16-05-2008**

Meropem е търговска марка, собственост на AstraZeneca group of companies

© AstraZeneca 2004-2008

