

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

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Към РУ №:	11-2290-1, 17.06.06
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

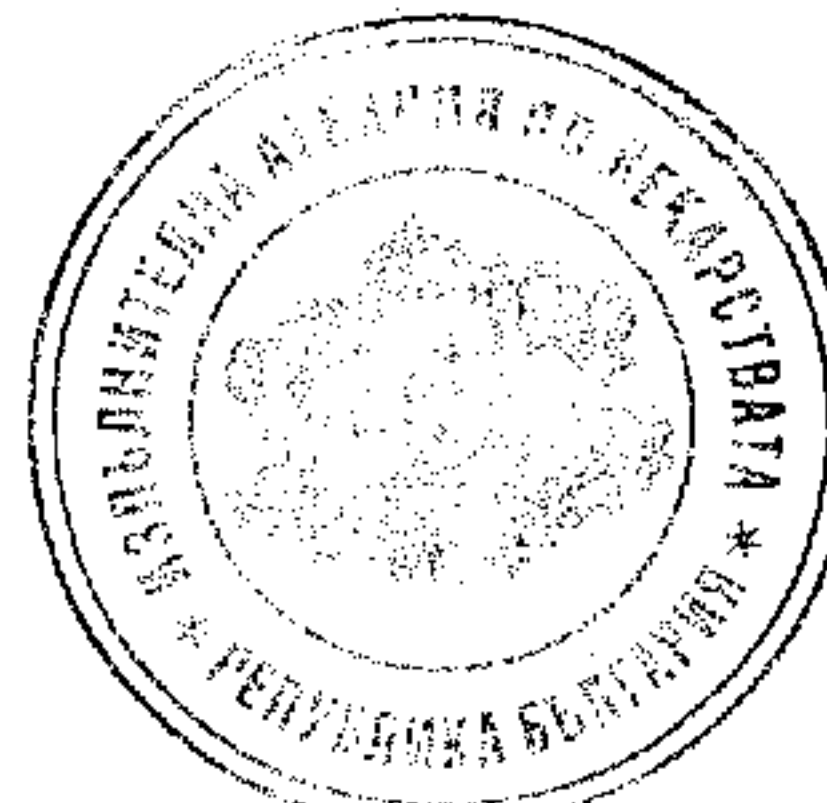
МЕРОНЕМ се предлага под формата на флакон с прах за интравенозно инжектиране (в голяма вена), съдържащ или 500 mg или 1 g меропенем.

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 да 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 ПРИЕМЕТЕ 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 каквото 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 приложен 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 обивки) 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 Вашия 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 можете 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

Meronem е търговска марка, собственост на AstraZeneca group of companies

© AstraZeneca 2004-2008

