

Písomná informácia pre používateľa

Ceftriaxón Aptapharma 1 g prášok na injekčný/infúzny roztok Ceftriaxón Aptapharma 2 g prášok na injekčný/infúzny roztok ceftriaxón

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako vám podajú tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečíitali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodíť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je Ceftriaxón Aptapharma a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako vám podajú Ceftriaxón Aptapharma
3. Ako sa podáva Ceftriaxón Aptapharma
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Ceftriaxón Aptapharma
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je Ceftriaxón Aptapharma a na čo sa používa

Ceftriaxón Aptapharma je antibiotikum, ktoré sa podáva dospelým a detom (vrátane novorodencov). Pôsobí tak, že zabija baktérie, ktoré spôsobujú infekcie. Patrí do skupiny liečiv nazývaných cefalosporíny.

Ceftriaxón Aptapharma sa používa na liečbu nasledovných infekcií:

- mozgu (meningítida)
- pľúc
- stredného ucha
- brucha a brušnej steny (peritonitída)
- močového traktu a obličiek
- kostí a klíbov
- kože a mäkkých tkanív
- krvi
- srdca

Môže sa podávať:

- na liečbu špecifických infekcií prenášaných pohlavným stykom (kvapavka a syfilis)
- na liečbu pacientov s nízkymi počtami bielych krviniek (neutropénia), ktorí majú horúčku z dôvodu bakteriálnej infekcie
- na liečbu infekcií pľúc u dospelých s chronickou bronchitídou (zápalom priedušiek)
- na liečbu Lymskej choroby (zapríčinenej uštipnutím kliešťom) u dospelých a detí vrátane novonarodených detí starších ako 15 dní
- na prevenciu infekcií počas chirurgického výkonu.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako vám podajú Ceftriaxón AptaPharma

Nesmiete dostať Ceftriaxón AptaPharma:

- ak ste alergický na ceftriaxón alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).
- Ak ste mali náhle alebo závažné alergické reakcie na penicilín alebo akékoľvek iné podobné antibiotiká (napr. cefalosporíny, karbapenémy alebo monobaktámy). Prejavy zahŕňajú náhly opuch hrdla alebo tváre, ktorý môže spôsobiť ťažkosti s dýchaním alebo prehľtaním, náhly opuch rúk, chodidel a členkov a závažnú výražku, ktorá sa vyvinie rýchlo.
- Ak ste alergický na lidokaín a plánujú vám podať Ceftriaxón AptaPharma vo forme injekcie do svalu.

Ceftriaxón AptaPharma sa nesmie podávať:

- predčasne narodeným novorodencom
- normálne narodeným novorodencom (vo veku do 28 dní), ktoré majú určité krvné problémy alebo žltačku (zožltnutie kože alebo očných bielok) alebo ktorým sa bude podávať do žily liek s obsahom vápnika.

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako vám podajú Ceftriaxón AptaPharma, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru, ak:

- ste nedávno dostali alebo dostanete lieky s obsahom vápnika
- ste nedávno mali hnačku po užití antibiotika. Ak máte alebo ste niekedy mali problémy s črevami, hlavne kolitídu (zápal črev)
- máte problémy s pečeňou alebo obličkami (pozri časť 4)
- máte žlcníkové alebo obličkové kamene
- máte iné ochorenia, ako je hemolytická anémia (znížený počet červených krviniek, ktoré môže viest k zožltnutiu kože a spôsobiť slabosť a problémy s dýchaním)
- máte diétu s nízkym príjomom sodíka
- máte alebo ste mali kombináciu niektorých z nasledovných príznakov: vyrážka, červená koža, pľuzgierenia na perách, očiach a v ústach, olupovanie kože, vysoká horúčka, príznaky podobné chrípke, zvýšené hladiny pečeňových enzýmov zistené krvnými testami a zvýšenú hladinu určitého typu bielych krviniek (eozinofilia) a zväčšené lymfatické uzliny (prejavy závažných kožných reakcií, pozri tiež časť 4 „Možné vedľajšie účinky“).

Ak potrebujete absolvovať vyšetrenie krvi alebo moču

Ak dostávate Ceftriaxón AptaPharma dlhodobo, možno budete musieť absolvovať pravidelné vyšetrenie krvi. Ceftriaxón AptaPharma môže ovplyvňovať výsledky vyšetrení moču na prítomnosť cukru a vyšetrenie krvi známe ako Coombsov test. Ak pôjdete na takéto vyšetrenie:

- informujte špecialistu, že dostávate Ceftriaxón AptaPharma.

Ak ste diabetik alebo si musíte merať hladinu glukózy v krvi, nemáte počas používania ceftriaxónu používať určité testy na monitorovanie hladiny glukózy v krvi, ktoré môžu udávať nesprávne hladinu glukózy v krvi. Ak používate takéto testy, skontrolujte pokyny na použitie testov a poraďte sa so svojím lekárom, lekárnikom alebo zdravotnou sestrou. V prípade potreby sa majú použiť alternatívne metódy testovania.

Deti

Predtým, ako vaše dieťa dostane Ceftriaxón AptaPharma, informujte lekára alebo lekárnika alebo zdravotnú sestru, ak:

- dieťa nedávno dostávalo alebo bude dostávať do žily liek s obsahom vápnika.

Iné lieky a Ceftriaxón AptaPharma

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Informujte svojho lekára alebo lekárnika predovšetkým, ak užívate niektorý z nasledovných liekov:

- typ antibiotika nazývaný aminoglykozid
- antibiotikum nazývané chloramfenikol (používaný na liečbu infekcií, hlavne očí).

Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť

- Ak ste tehotná alebo dojčite, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, porad'te sa so svojím lekárom predtým, ako začnete užívať tento liek.
- Lekár zváží prínos vašej liečby Ceftriaxónom AptaPharma oproti rizikám pre vaše dieťa.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Ceftriaxón AptaPharma môže spôsobiť závrat. Ak pocitujete závrat, neved'te vozidlá ani neobsluhujte nástroje ani stroje. Ak pocitujete tieto príznaky, porad'te sa so svojím lekárom.

Ceftriaxón AptaPharma obsahuje sodík.

Ceftriaxón AptaPharma 1 g prášok na injekčný/infúzny roztok:

Tento liek obsahuje približne 82,8 mg sodíka (hlavnej zložky kuchynskej soli) v 1 g. To sa rovná 4,15 % odporúčaného maximálneho denného príjmu sodíka v potrave pre dospelých.

Ceftriaxón AptaPharma 2 g prášok na injekčný/infúzny roztok:

Tento liek obsahuje približne 165,6 mg sodíka (hlavnej zložky kuchynskej soli) v 2 g. To sa rovná 8,3% odporúčaného maximálneho denného príjmu sodíka v potrave pre dospelých.

3. Ako sa podáva Ceftriaxón AptaPharma

Ceftriaxón AptaPharma zvyčajne podáva lekár alebo zdravotná sestra ako

- kvapkovú (intravenóznu infúziu) alebo ako injekciu priamo do žily alebo
- do svalu.

Ceftriaxón AptaPharma pripraví lekár, lekárnik alebo zdravotná sestra a nebude sa miešať ani podávať súbežne s injekciami obsahujúcimi vápnik.

Zvyčajná dávka

Vás lekár pre vás určí správnu dávku Ceftriaxónu AptaPharma. Dávka bude závisieť od závažnosti a typu infekcie; či užívate aj iné antibiotiká; od vašej telesnej hmotnosti a veku; ako fungujú vaše obličky a pečeň. Počet dní alebo týždňov, počas ktorých budete dostávať Ceftriaxón AptaPharma, bude závisieť od typu infekcie, ktorú máte.

Dospelí, starší ľudia a deti vo veku od 12 rokov s telesnou hmotnosťou vyššou alebo rovnou 50 kilogramom (kg):

- 1 až 2 g jedenkrát denne podľa závažnosti a typu infekcie. Ak máte závažnú infekciu, lekár vám podá vyššiu dávku (až 4 g jedenkrát denne). Ak je vaša denná dávka vyššia ako 2 g, je možné ju podať ako jednu dávku jedenkrát denne alebo ako dve oddelené dávky.

Novorodenci, dojčatá a deti vo veku 15 dní až 12 rokov s telesnou hmotnosťou nižšou ako 50 kg:

- 50-80 mg Ceftriaxónu AptaPharma na každý kg telesnej hmotnosti dieťaťa jedenkrát denne v závislosti od závažnosti a typu infekcie. Ak máte závažnú infekciu, lekár vám podá vyššiu dávku až 100 mg na každý kg telesnej hmotnosti až maximálne 4 g jedenkrát denne. Ak je vaša denná dávka vyššia ako 2 g, je možné ju podať ako jednu dávku jedenkrát denne alebo ako dve oddelené dávky.
- Deti s telesnou hmotnosťou 50 kg alebo vyššou majú dostať zvyčajnú dávku pre dospelých.

Novorodenci (0-14 dní)

- 20 – 50 mg Ceftriaxonu AptaPharma na každý kg telesnej hmotnosti dieťaťa jedenkrát denne v závislosti od závažnosti a typu infekcie.
- Maximálna denná dávka nemá byť vyššia ako 50 mg na každý kg telesnej hmotnosti dieťaťa.

Ludia, ktorí majú problémy s pečeňou a obličkami

Možno budete dostávať inú dávku ako je zvyčajná dávka. Lekár rozhodne, koľko Ceftriaxonu AptaPharma potrebujete, a bude vás starostlivo kontrolovať v závislosti od závažnosti ochorenia pečene a obličiek.

Ak vám podajú viac Ceftriaxonu AptaPharma, ako mali

Ak omyлом dostanete vyššiu dávku ako je predpísaná, okamžite kontaktujte svojho lekára alebo najbližšiu nemocnicu.

Ak zabudnete použiť Ceftriaxon AptaPharma

Ak vynecháte injekciu, mali by ste ju dostať čo najskôr. Ak je už však takmer čas na vašu ďalšiu injekciu, zabudnutú injekciu vynechajte. Neužívajte dvojnásobnú dávku (dve injekcie naraz), aby ste nahradili vynechanú dávku.

Ak prestanete používať Ceftriaxon AptaPharma

Neukončujte liečbu Ceftriaxonom AptaPharma, pokial' vám to nepovedal váš lekár. Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo zdravotnej sestry.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého. V súvislosti s týmto liekom sa môžu vyskytnúť nasledovné vedľajšie účinky:

Závažné alergické reakcie (neznáme, frekvenciu nie je možné odhadnúť z dostupných údajov)

Ak máte závažnú alergickú reakciu, okamžite informujte svojho lekára.

Prejavy môžu zahŕňať:

- Náhly opuch tváre, hrdla, pier alebo úst. To môže spôsobiť ťažkosti s dýchaním alebo prehlitaním.
- Náhly opuch rúk, chodidel a členkov.

Závažné kožné reakcie (neznáme, frekvenciu nie je možné odhadnúť z dostupných údajov)

Ak sa u vás vyskytne závažná kožná reakcia, ihneď to povedzte svojmu lekárovi.

Prejavy môžu zahŕňať:

- Závažná vyrážka, ktorá sa objaví náhle, s pluzgiermi alebo olupovaním kože a s prípadnými pluzgiermi v ústach (Stevensov-Johnsonov syndróm a toxicá epidermálna nekrolýza, ktoré sú tiež známe ako SJS a TEN).
- Kombinácia niektorých z nasledovných príznakov: rozšírená vyrážka, vysoká telesná teplota, zvýšené hladiny pečeňových enzymov, krvné hodnoty mimo normy (ezozinofilia), zväčšené lymfatické uzliny a iné postihnutia orgánov (lieková reakcia s eozinofíliou a systémovými príznakmi, známa aj ako DRESS alebo syndróm precipitivenosti na liek).
Jarischova-Herxheimerova reakcia, ktorá spôsobuje horúčku, zimnicu, bolest' hlavy, bolest' svalov a kožnú vyrážku, ktorá zvyčajne spontánne vymizne. K tejto reakcii dochádza krátko po začatí liečby Ceftriaxonom AptaPharma pri spirochétových infekciách, ako je Lymeská choroba.

Liečba ceftriaxonom môže, najmä u starších pacientov so závažnými poruchami obličiek alebo nervového systému, zriedkavo spôsobiť zníženú úroveň vedomia, abnormálne pohyby, nepokoj a kŕče.

Ďalšie možné vedľajšie účinky:

Časté (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb)

- Abnormality počtu bielych krviniek (ako je zníženie leukocytov a zvýšenie eozinofilov) a krvných doštičiek (zníženie trombocytov).
- Riedka stolica alebo hnačka.
- Zmeny vo výsledkoch vyšetrení krvi na kontrolu funkcie pečene.
- Vyrážka.

Menej časté (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb)

- Hubové infekcie (napríklad afta).
- Zníženie počtu bielych krviniek (granulocytopenia).
- Zníženie počtu červených krviniek (anémia).
- Problémy so zrážaním krvi. Medzi prejavy môže patriť ľahká tvorba podliatin a bolesť a opuch klíbov.
- Bolesť hlavy.
- Závrat.
- Pocit nevoľnosti alebo nevoľnosti.
- Pruritus (svrbenie).
- Bolesť alebo pocit pálenia pozdĺž žily, do ktorej sa podával Ceftriaxon AptaPharma. Bolesť v mieste vpichu injekcie.
- Vysoká teplota (horúčka).
- Nezvyčajné výsledky testov funkcie obličiek (zvýšený kreatinín v krvi).

Zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb)

- Zápal hrubého čreva. Medzi prejavy môže patriť hnačka, zvyčajne s krvou a hlienom, bolesť žalúdku a horúčka.
- Čažkosti s dýchaním (bronchospazmus).
- Hrboľatá vyrážka (žihľavka), ktorá môže pokrývať väčšiu časť tela, pocit svrbenia a opuch.
- Krv alebo cukor v moči.
- Opuch (hromadenie tekutiny).
- Triaška.

Neznáme (frekvenciu nie je možné odhadnúť z dostupných údajov)

- Sekundárna infekcia, ktorá nemusí reagovať na skôr predpísané antibiotikum.
- Typ anémie, pri ktorej sú červené krvinky zničené (hemolytická anémia).
- Závažné zníženie počtu bielych krviniek (agranulocytóza).
- Kŕče.
- Vertigo (pocit točenia).
- Zápal podžalúdkovej žľazy (pankreatítida). Prejavy zahŕňajú silnú bolesť v žalúdku, ktorá sašíri do chrbta.
- Zápal sliznice úst (stomatítida).
- Zápal jazyka (glositída). Prejavy zahŕňajú opuch, sčervenenie a bolestivosť jazyka.
- Problémy so žlčníkom a/alebo pečenou, ktoré môžu spôsobiť bolesť, nevoľnosť, vracanie, zožltnutie kože, svrbenie, nezvyčajne tmavý moč a stolicu sfarbenú svetlo, ako íl.
- Neurologické ochorenie, ktoré sa môže vyskytnúť u novorodencov so závažnou žltačkou (kernikterus).
- Problémy s obličkami spôsobené nahromadením ceftriaxon-vápnikových solí. Môžu spôsobiť bolesť pri močení alebo nízky výdaj moču.
- Falošne pozitívny výsledok Coombsovho testu (test na niektoré krvné problémy).
- Falošne pozitívny výsledok na galaktozémiu (nenormálna tvorba cukru galaktózy).
- Ceftriaxon AptaPharma môže interferovať s niektorými typmi testov na glukózu v krvi – poradte sa so svojím lekárom.

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať Ceftriaxón AptaPharma

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na štítku a škatuli po EXP. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne teplotné podmienky na uchovávanie.
Injekčnú liekovku uchovávajte vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Roztoky Ceftriaxónu AptaPharma sú bezfarebné až žlté v závislosti od ich koncentrácie, ktorá nesúvisí s ich pôsobením, účinnosťou a znášanlivosťou.

Rekonštituovaný roztok sa má podať okamžite po príprave.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou ani domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo Ceftriaxón AptaPharma obsahuje

Liečivo je ceftriaxón.

Ceftriaxón AptaPharma 1 g prášok na injekčný/infúzny roztok
Každá injekčná liekovka obsahuje 1 g ceftriaxónu (vo forme disodnej soli).

Ceftriaxón AptaPharma 2 g prášok na injekčný/infúzny roztok:
Každá injekčná liekovka obsahuje 2 g ceftriaxónu (vo forme disodnej soli).

Ceftriaxón AptaPharma neobsahuje žiadne ďalšie zložky.

Ako vyzerá Ceftriaxón AptaPharma a obsah balenia

Ceftriaxón AptaPharma je takmer biely alebo žltkastý prášok.

Veľkosti balenia:

Ceftriaxón AptaPharma 1 g prášok na injekčný/infúzny roztok
Ceftriaxón AptaPharma 1 g prášok na injekčný/infúzny roztok je v 10 ml injekčnej liekovke z bezfarebného skla s gumovou zátkou a hliníkovým viečkom s červeným plastovým uzáverom.
Balenia s 10 injekčnými liekovkami.

Ceftriaxón AptaPharma 2 g prášok na injekčný/infúzny roztok
Ceftriaxón AptaPharma 2 g prášok na injekčný/infúzny roztok je v 50 ml injekčnej liekovke z bezfarebného skla s gumovou zátkou a hliníkovým viečkom s fialovým plastovým uzáverom.
Balenia 5 alebo 10 injekčnými liekovkami.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

Apta Medica Internacional d.o.o.
Likožarjeva ulica 6
1000 Ljubljana
Slovinsko

Výrobca

ACS Dobfar S.p.A.
Nucleo Industriale S. Atto
S. Nicolò a Tordino
64100 Teramo (TE)
Taliansko

ACS Dobfar S.p.A.
Via A. Fleming, 2
37135 Verona
Taliansko

Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru (EHP) pod nasledovnými názvami:

Bulharsko: Цефтриаксон АптаФарма 1 g прах за инжекционен / инфузионен разтвор

Цефтриаксон АптаФарма 2 g прах за инжекционен / инфузионен разтвор

Česká republika: Ceftriaxon AptaPharma

Chorvátsky: Ceftriaxon AptaPharma 1 g prašak za otopinu za injekciu/infuziu

Ceftriaxon AptaPharma 2 g prašak za otopinu za injekciu/infuziu

Maďarsko: Ceftriaxon AptaPharma 1 g por oldatos injekcióhoz vagy infúzióhoz

Ceftriaxon AptaPharma 2 g por oldatos injekcióhoz vagy infúzióhoz

Poľsko: Ceftriaxon AptaPharma

Rakúsko: Ceftriaxon AptaPharma 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Ceftriaxon AptaPharma 2 g Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Rumunsko: Ceftriaxona AptaPharma 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă

Ceftriaxona AptaPharma 2 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă

Slovinsko: Ceftriaxon AptaPharma 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Ceftriaxon AptaPharma 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Slovensko: Ceftriaxón AptaPharma 1 g prášok na injekčný/infúzny roztok

Ceftriaxón AptaPharma 2 g prášok na injekčný/infúzny roztok

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v 12/2021.

Nasledujúca informácia je určená len pre zdravotníckych pracovníkov:

Ceftriaxón AptaPharma 1 g prášok na injekčný/infúzny roztok
Ceftriaxón AptaPharma 2 g prášok na injekčný/infúzny roztok

ceftriaxón (vo forme disodnej soli)

Príprava injekčného a infúzneho roztoku

Koncentrácie na intravenóznu injekciu: 100 mg/ml

Koncentrácie na intravenóznu infúziu: 50 mg/ml

Z mikrobiologického hľadiska, ak spôsob otvorenia/rekonštitúcie/riedenia nevylučuje riziko mikrobiálnej kontaminácie, má sa rekonštituovaný roztok použiť okamžite po príprave.

Ak sa nepoužije okamžite, za čas uchovávania a podmienky uchovávania pred použitím je zodpovedný používateľ.

Ceftriaxón AptaPharma sa nemá miešať v tej istej injekčnej striekačke s iným liekom ako 1% (10 mg/ml) roztokom lidokaínium-chloridu (len na intramuskulárnu injekciu).

Infúzna hadička sa má po každom podávaní prepláchnut[†].

Ceftriaxón AptaPharma 1 g prášok na injekčný/infúzny roztok

Na **i.v. injekciu** sa 1 g Ceftriaxónu AptaPharma rozpustí v 10 ml vody na injekcie. Injekcia sa má podať v počas 5 minút priamo do žily alebo pomocou hadičky na intravenóznu infúziu.

Na **i.m. injekciu** sa 1 g Ceftriaxónu AptaPharma rozpustí v 3,5 ml 1 % (10 mg/ml) roztoku lidokaínium-chloridu. Roztok sa má podať hlbokou intramuskulárnu injekciou. Dávky vyššie ako 1 g sa majú rozdeliť a podať injekciou na viac ako jedno miesto.

Na **krátku i.v. infúziu** sa 1 g Ceftriaxónu AptaPharma rozpustí v 20 ml vody na injekcie, 0,9 % (9 mg/ml) roztoku chloridu sodného, 0,45 % (4,5 mg/ml) roztoku chloridu sodného + 2,5 % (25 mg/ml) roztok glukózy, 5 % (50 mg/ml) alebo 10 % (100 mg/ml) roztoku glukózy, 6 % (60 mg/ml) roztoku dextránu v 5 % (50 mg/ml) roztoku glukózy alebo 6 - 10 % (60-100 mg/ml) roztoku hydroxyethylškrobu.

Ceftriaxón AptaPharma 2 g prášok na injekčný/infúzny roztok

Na **i.v. injekciu** sa 2 g Ceftriaxónu AptaPharma rozpustí v 40 ml vody na injekcie, 0,9 % (9 mg/ml) roztoku chloridu sodného, 0,45 % (4,5 mg/ml) roztoku chloridu sodného + 2,5 % (25 mg/ml) roztok glukózy, 5 % (50 mg/ml) alebo 10 % (100 mg/ml) roztoku glukózy, 6 % (60 mg/ml) roztoku dextránu v 5 % (50 mg/ml) roztoku glukózy alebo 6 - 10 % (60-100 mg/ml) roztoku hydroxyethylškrobu. Infúzia sa má podávať počas minimálne 30 minút. U novorodencov sa majú intravenózne dávky podávať počas 60 minút, aby sa znížilo potenciálne riziko bilirubínovej encefalopatie.

Len na jednorazové použitie.

Odtiene farieb od bezfarebnej až po žltú neovplyvňujú účinnosť lieku.

Použite iba číre roztoky bez viditeľných čiastočiek.

Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.