

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta

**Meropenem Sandoz GmbH, 500 mg,
proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/ do infuzji**

**Meropenem Sandoz GmbH, 1 g,
proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/ do infuzji**
Meropenemum

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- W razie jakichkolwiek wątpliwości należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki.
- Ten lek przepisano ściśle określonej osobie. Nie należy go przekazywać innym.
Lek może zaszkodzić innej osobie, nawet jeśli objawy jej choroby są takie same
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub pielęgniarce. Patrz punkt 4.

Spis treści ulotki:

1. Co to jest lek Meropenem Sandoz GmbH i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Meropenem Sandoz GmbH
3. Jak stosować lek Meropenem Sandoz GmbH
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Meropenem Sandoz GmbH
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest lek Meropenem Sandoz GmbH i w jakim celu się go stosuje

Meropenem Sandoz GmbH zawiera substancję czynną meropenem i należy do grupy leków nazywanych antybiotykami karbapenemowymi. Jego działanie polega na niszczeniu bakterii, które mogą wywoływać ciężkie zakażenia.

Lek Meropenem Sandoz GmbH stosuje się w leczeniu następujących zakażeń u dorosłych i u dzieci w wieku 3 miesięcy i starszych:

- zakażenia płuc (zapalenie płuc);
- zakażenia płuc i oskrzeli u pacjentów z mukowiscydozą;
- powikłane zakażenia dróg moczowych;
- powikłane zakażenia w obrębie jamy brzusznej;
- zakażenia nabyte w trakcie porodu lub po porodzie (zakażenia okołoporodowe);
- powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich;
- ostre bakteryjne zakażenie mózgu (zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych).

Lek Meropenem Sandoz GmbH może być stosowany w leczeniu pacjentów z neutropenią i gorączką, jeśli podejrzewa się u nich zakażenie bakteryjne.

Lek Meropenem Sandoz GmbH można stosować w leczeniu zakażenia bakteryjnego krwi, które może być związane z wyżej wymienionym zakażeniem.

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Meropenem Sandoz GmbH

Kiedy nie stosować leku Meropenem Sandoz GmbH

- jeśli pacjent ma uczulenie na meropenem lub na którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6);
- jeśli pacjent ma uczulenie na inne antybiotyki, takie jak penicyliny, cefalosporyny lub

karbapenemy, gdyż może być również uczulony na meropenem.

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed zastosowaniem leku Meropenem Sandoz GmbH należy omówić to z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką, jeśli:

- pacjent ma problemy zdrowotne, takie jak zaburzenia czynności wątroby lub nerek;
- u pacjenta wystąpiła ciężka biegunka po zastosowaniu innych antybiotyków.

Wynik testu Coombsa, wykonywanego podczas leczenia, może być dodatni, co świadczy o występowaniu przeciwciał, które mogą niszczyć krwinki czerwone. Lekarz omówi to z pacjentem.

W razie wątpliwości, czy którakolwiek z wyżej wymienionych sytuacji dotyczy pacjenta, należy o tym powiedzieć lekarzowi lub pielęgniarkę przed zastosowaniem leku Meropenem Sandoz GmbH.

Meropenem Sandoz GmbH a inne leki

Należy powiedzieć lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje stosować. Lek Meropenem Sandoz GmbH może bowiem wpływać na działanie niektórych leków i niektóre leki mogą wpływać na działanie leku Meropenem Sandoz GmbH.

Należy zwłaszcza poinformować lekarza, farmaceutę lub pielęgniarkę, jeśli pacjent przyjmuje:

- probenecyd (lek stosowany w leczeniu dny moczanowej);
- kwas walproinowy/walproinian sodu/walpromid (leki stosowane w leczeniu padaczki). Leku Meropenem Sandoz GmbH nie należy stosować, gdyż może osłabić działanie walproinianu sodu;
- doustny lek przeciwzakrzepowy (stosowany w celu leczenia lub zapobiegania powstawaniu zakrzepów krwi).

Ciąża i karmienie piersią

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza, że może być w ciąży lub planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku. Należy unikać podawania meropenemu pacjentkom w ciąży.

Lekarz zdecyduje, czy pacjentka powinna otrzymać meropenem.

Istotne, aby przed rozpoczęciem przyjmowania meropenemu pacjentka poinformowała swojego lekarza, czy karmi lub zamierza karmić piersią. Niewielkie ilości tego leku przenikają do mleka kobiecego. Dlatego lekarz zdecyduje, czy pacjentka powinna stosować meropenem w okresie karmienia piersią.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Nie prowadzono badań wpływu leku na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn. Stosowanie meropenemu wiązało się z występowaniem bólu głowy, mrowienia lub klucia skóry (parestezje), mimowolnych ruchów mięśni, prowadzących do szybkiego i niekontrolowanego drżenia ciała (drgawki), czemu zwykle towarzyszyła utrata przytomności. Działania te mogą zaburzać zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.

Meropenem Sandoz GmbH zawiera sól

Meropenem Sandoz GmbH, 500 mg

Ten lek zawiera 45 mg sodu (głównego składnika soli kuchennej) na dawkę 500 mg. Odpowiada to 2,25% maksymalnej zalecanej dobowej dawki sodu w diecie u osób dorosłych.

Meropenem Sandoz GmbH, 1 g

Ten lek zawiera 90 mg sodu (głównego składnika soli kuchennej) na dawkę 1 g. Odpowiada to 4,5% maksymalnej zalecanej dobowej dawki sodu w diecie u osób dorosłych.

Jeżeli stan zdrowia pacjenta wymaga kontrolowania ilości spożywanego sodu, należy poinformować o tym lekarza, farmaceutę lub pielęgniarkę.

3. Jak stosować lek Meropenem Sandoz GmbH

Ten lek należy zawsze stosować zgodnie z zaleceniami lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza.

Stosowanie u dorosłych

- Dawka leku zależy od rodzaju zakażenia, miejsca zakażenia w organizmie i nasilenia zakażenia. Lekarz ustali odpowiednią dawkę dla danego pacjenta.
- Dawka dla pacjentów dorosłych wynosi zwykle od 500 mg (miligramów) do 2 g (gramów). Lek zazwyczaj będzie podawany co 8 godzin. Jednak w przypadku zaburzeń czynności nerek lek może być podawany rzadziej.

Stosowanie u dzieci i młodzieży

- Dawka dla dzieci w wieku powyżej 3 miesięcy i do 12 lat zależy od wieku i masy ciała dziecka. Zazwyczaj stosuje się dawkę od 10 mg do 40 mg leku Meropenem Sandoz GmbH na każdy kilogram (kg) masy ciała dziecka. Dawki leku podaje się zwykle co 8 godzin. Dzieciom o masie ciała większej niż 50 kg podaje się dawkę stosowaną u dorosłych.

Jak stosować lek Meropenem Sandoz GmbH

- Lek Meropenem Sandoz GmbH będzie podawany pacjentowi do dużej żyły we wstrzyknięciu lub infuzji.
- Lek Meropenem Sandoz GmbH będzie podawany przez lekarza lub pielęgniarkę.
- Niektórzy pacjenci, rodzice i opiekunowie są przeszkoleni, aby móc podawać lek Meropenem Sandoz GmbH w domu. Instrukcja podawania jest zamieszczona w tej ulotce (w punkcie „Instrukcja samodzielnego podawania leku Meropenem Sandoz GmbH w domu”). Należy zawsze stosować lek Meropenem Sandoz GmbH ściśle według zaleceń lekarza. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza.
- Leku nie należy mieszać lub dodawać do roztworów zawierających inne leki.
- Podanie leku może trwać około 5 minut lub od 15 do 30 minut. Lekarz powie, jak podawać lek Meropenem Sandoz GmbH.
- Zazwyczaj lek podaje się o tej samej porze każdego dnia.

Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Meropenem Sandoz GmbH

Jeśli przypadkowo podano dawkę leku większą niż zalecona przez lekarza, należy niezwłocznie skontaktować się z lekarzem lub udać się do najbliższego szpitala.

Pominięcie zastosowania leku Meropenem Sandoz GmbH

Jeśli pominięto wstrzyknięcie leku, należy to zrobić najszybciej jak to możliwe. Jeśli jednak czas do podania kolejnej dawki leku jest krótki, należy opuścić pominięte wstrzyknięcie.

Nie należy podawać dawki podwójnej (dwóch wstrzyknięć w tym samym czasie) w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

Przerwanie stosowania leku Meropenem Sandoz GmbH

Nie należy przerywać stosowania leku Meropenem Sandoz GmbH, dopóki lekarz nie zaleci tego.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza lub pielęgniarki.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Ciężkie reakcje alergiczne

Jeśli u pacjenta wystąpi ciężka reakcja alergiczna, **należy przerwać stosowanie leku Meropenem**

Sandoz GmbH i niezwłocznie skontaktować się z lekarzem. Pacjent może pilnie potrzebować pomocy medycznej. Objawy ciężkiej reakcji alergicznej mogą obejmować nagle występujące:

- ciężką wysypkę, świąd lub pokrzywkę na skórze;
- obrzęk twarzy, warg, języka lub innych części ciała;
- duszność, świszczący oddech lub trudności w oddychaniu.

Uszkodzenie krwinek czerwonych (częstość nieznana)

Do objawów należy:

- wystąpienie niespodziewanej duszności;
- czerwone lub brązowe zabarwienie moczu.

Jeśli wystąpi którykolwiek z powyższych objawów, **należy niezwłocznie skontaktować się z lekarzem.**

Inne możliwe działania niepożądane

Częste (mogą występować rzadziej niż u 1 na 10 osób)

- bóle brzucha (żołądka);
- nudności;
- wymioty;
- biegunka;
- bóle głowy;
- wysypka, świąd skóry;
- ból i stan zapalny;
- zwiększenie liczby płytek krwi (widoczne w badaniu krwi);
- zmiany wyników badań laboratoryjnych krwi, w tym wyników określających czynność wątroby.

Niezbyt częste (mogą występować rzadziej niż u 1 na 100 osób)

- zmiany we krwi, w tym zmniejszenie liczby płytek krwi (może powodować łatwe powstawanie siniaków), zwiększenie liczby niektórych krwinek białych, zmniejszenie liczby innych krwinek białych, zwiększenie stężenia substancji zwanej bilirubiną; lekarz może zalecić wykonanie kontrolnych badań krwi;
- zmiany wyników badań krwi, w tym badań określających czynność nerek;
- odczucie mrowienia;
- zakażenia grzybicze jamy ustnej lub pochwy (pleśniawki);
- zapalenie jelita z biegunką;
- ból żył w miejscu wstrzyknięcia leku Meropenem Sandoz GmbH;
- inne zmiany we krwi; do objawów należą częste zakażenia, wysoka gorączka i ból gardła; lekarz może zalecić wykonanie kontrolnych badań krwi;
- nagle wystąpienie ciężkiej wysypki, powstawanie pęcherzy lub złuszczenie skóry; może przebiegać z wysoką gorączką i bólami stawów.

Rzadkie (mogą występować rzadziej niż u 1 na 1000 osób)

- drgawki (napady padaczkowe).

Częstość nieznana (nie może być określona na podstawie dostępnych danych)

Ciężkie reakcje nadwrażliwości, w tym gorączka, wysypka skórna, zmiany wyników badań krwi oceniających czynność wątroby (zwiększenie aktywności enzymów wątrobowych) oraz zwiększenie liczby pewnego rodzaju krwinek białych (eozynofiliów), a także powiększenie węzłów chłonnych. Mogą być one objawami wielonarządowego zaburzenia na tle nadwrażliwości, określanego jako zespół osutki polekowej z eozynofilią i objawami układowymi (ang. DRESS).

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów

Biobójczych: Al. Jerozolimskie 181 C, 02 - 222 Warszawa
tel.: + 48 22 49 21 301, faks: + 48 22 49 21 309, e-mail: ndl@urpl.gov.pl
Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.
Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. Jak przechowywać lek Meropenem Sandoz GmbH

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu po EXP.
Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Brak specjalnych zaleceń dotyczących warunków przechowywania produktu leczniczego.

Wstrzyknięcie dożylnie

Po przygotowaniu roztworu: przygotowane roztwory do wstrzyknięcia dożylnego należy użyć natychmiast. Czas między początkiem rozpuszczania proszku a zakończeniem wstrzyknięcia dożylnego nie powinien być dłuższy niż:

- 3 godziny (jeśli roztwór przechowywany jest w temperaturze do 25°C).

Infuzja dożylna

Po przygotowaniu roztworu: przygotowane roztwory do infuzji dożylnej należy użyć natychmiast. Czas między początkiem rozpuszczania proszku a zakończeniem infuzji dożylnej nie powinien być dłuższy niż:

- 3 godziny (jeśli roztwór przechowywany jest w temperaturze do 25°C), jeśli proszek rozpuszczono w 0,9% roztworze chlorku sodu;
- 12 godzin (jeśli roztwór przechowywany jest w lodówce, w temperaturze 2°C do 8°C), jeśli proszek rozpuszczono w 0,9% roztworze chlorku sodu;
- jeśli proszek rozpuszczono w 5% roztworze glukozy, roztwór należy podać natychmiast po przygotowaniu.

Z punktu widzenia czystości mikrobiologicznej produkt leczniczy należy użyć natychmiast, chyba że sposób otwarcia fiolki, sporządzania roztworu i rozcieńczania wyklucza ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego.

Jeśli produkt leczniczy nie zostanie użyty natychmiast, za inny czas i warunki przechowywania odpowiedzialność ponosi użytkownik.

Nie zamrażać przygotowanych roztworów.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera lek Meropenem Sandoz GmbH

- Substancją czynną leku jest meropenem.
Meropenem Sandoz GmbH, 500 mg: każda fiolka zawiera 500 mg meropenemu w postaci meropenemu trójwodnego.
Meropenem Sandoz GmbH, 1 g: każda fiolka zawiera 1 g meropenemu w postaci meropenemu trójwodnego.

- Innym składnikiem leku jest sodu węglan bezwodny.

Jak wygląda Meropenem Sandoz GmbH i co zawiera opakowanie

Meropenem Sandoz GmbH jest białym do jasnożółtego proszkiem do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/ do infuzji w fiolkach z gumowym korkiem i niebieskim (Meropenem Sandoz GmbH, 500 mg) lub czerwonym (Meropenem Sandoz GmbH, 1 g) aluminiowym uszczelnieniem i plastikową nakładką typu flip.

Opakowania zawierają 1 lub 10 fiolek.

Podmiot odpowiedzialny i importer

Podmiot odpowiedzialny

Sandoz GmbH
Biochemiestrasse 10
6250 Kundl, Austria

Importer

Lek Pharmaceuticals d.d.
Verovškova 57
1526 Ljubljana, Słowenia

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji na temat leku oraz jego nazw w krajach członkowskich Europejskiego Obszaru Gospodarczego należy zwrócić się do:

Sandoz Polska Sp. z o.o.
ul. Domaniewska 50 C
02-672 Warszawa
tel. 22 209 70 00

Logo Sandoz

Data ostatniej aktualizacji ulotki: 10/2018

Inne źródła informacji

Porada/edukacja medyczna

Antybiotyki stosuje się w leczeniu zakażeń wywołanych przez bakterie. Są nieskuteczne w leczeniu zakażeń wirusowych.

Niekiedy zakażenia bakteryjne nie reagują na leczenie antybiotykiem. Jedną z najczęstszych przyczyn jest oporność bakterii wywołujących zakażenie na zastosowany antybiotyk. Oznacza to, że bakterie mogą przetrwać cykl leczenia, a nawet namnażać się mimo stosowania antybiotyku.

Oporność bakterii na antybiotyki może być spowodowana różnymi przyczynami, a ryzyko rozwoju takiej oporności można zmniejszyć przez rozsądne stosowanie antybiotyków.

Antybiotyk przepisany przez lekarza przeznaczony jest wyłącznie do leczenia aktualnie występującej choroby. Zwrócenie uwagi na poniższe zalecenia pomoże zapobiec rozwojowi opornych bakterii, co uniemożliwiłoby skuteczne działanie antybiotyku.

1. Bardzo ważne jest przyjmowanie antybiotyku we właściwej dawce, o określonej porze i przez właściwą liczbę dni. Należy przeczytać instrukcje zawarte w ulotce i w razie wątpliwości poprosić o wyjaśnienie lekarza lub farmaceuty.
2. Pacjent nie powinien stosować antybiotyku, który nie był przepisany specjalnie dla niego. Powinien stosować go wyłącznie w celu leczenia zakażenia, na które antybiotyk został przepisany.
3. Pacjent nie powinien przyjmować antybiotyków przepisanych innej osobie, nawet jeśli miała podobne zakażenie.
4. Nie należy przekazywać innym osobom antybiotyków przepisanych danemu pacjentowi.
5. Jeśli po zakończeniu zaleconego cyklu leczenia pozostały jakiegokolwiek resztki antybiotyku, należy odnieść je do apteki w celu zapewnienia jego właściwego zniszczenia.

Poniższe informacje przeznaczone są wyłącznie dla fachowego personelu medycznego

Wstrzyknięcie

W celu podania meropenemu w szybkim wstrzyknięciu dożylnym (bolus) należy rozpuścić proszek w jałowej wodzie do wstrzykiwań.

Infuzja

W celu podania meropenemu w infuzji dożylniej proszek można rozpuścić bezpośrednio w 0,9% roztworze chlorku sodu lub w 5% roztworze glukozy do infuzji.

Każda fiolka przeznaczona jest wyłącznie do jednorazowego użycia.

W trakcie przygotowywania roztworu oraz jego podawania należy zachować standardowe warunki aseptyki.

Instrukcja samodzielnego podawania leku Meropenem Sandoz GmbH w domu

Niektórzy pacjenci, rodzice i opiekunowie mogą zostać przeszkoleni, aby móc podawać lek Meropenem Sandoz GmbH w domu.

Ostrzeżenie. Lek można podawać samodzielnie w domu tylko po wcześniejszym przeszkoleniu przez lekarza lub pielęgniarkę.

Jak przygotować lek

- Ten lek należy mieszać z innym płynem (rozcieńczalnikiem). Lekarz poinstruuje, ile rozcieńczalnika użyć.
 - Lek należy podać bezpośrednio po sporządzeniu. Nie zamrażać go.
1. Należy umyć i dokładnie osuszyć ręce. Przygotować czyste miejsce robocze.
 2. Wyjąć fiolkę leku Meropenem Sandoz GmbH z opakowania i sprawdzić jej wygląd oraz datę ważności. Należy sprawdzić, czy fiolka nie jest naruszona i nie ma oznak uszkodzenia.
 3. Należy usunąć kolorowe zamknięcie i przetrzeć szary gumowy korek wacikiem nasączonym alkoholem. Poczekać aż korek wyschnie.
 4. Należy połączyć nową jałową igłę z nową jałową strzykawką, nie dotykając ich końców.
 5. Do strzykawki należy nabrać zaleconą objętość jałowej wody do wstrzykiwań. Potrzebna objętość wody znajduje się w tabeli niżej:

Dawka leku Meropenem Sandoz GmbH	Objętość wody do wstrzykiwań potrzebna do rozpuszczenia
500 mg (miligramów)	10 ml (mililitrów)
1 g (gram)	20 ml
1,5 g	30 ml
2 g	40 ml

Uwaga: Jeśli przepisana dawka leku Meropenem Sandoz GmbH jest większa niż 1 g, będzie potrzebna więcej niż jedna fiolka tego leku. Można wtedy nabrać do jednej strzykawki roztwór z wielu fiolek.

6. Wkłuć igłę strzykawki przez środek gumowego korka i dodać zaleconą objętość wody do wstrzykiwań do fiołki lub fiolek z lekiem Meropenem Sandoz GmbH.
7. Wyjąć igłę z fiołki i wstrząsać fiolką do całkowitego rozpuszczenia się proszku. Należy stosować wyłącznie przejrzyste roztwory niezawierające stałych cząstek. Jeszcze raz przetrzeć gumowy korek nowym wacikiem nasączonym alkoholem i poczekać aż korek wyschnie.
8. Z tłokiem strzykawki wciśniętym do końca należy ponownie wkłuć igłę przez gumowy szary korek. Należy trzymać strzykawkę i fiolkę, a następnie odwrócić fiolkę do góry dnem.

9. Trzymając koniec igły zanurzony w roztworze należy pociągnąć tłok strzykawki i nabrać do strzykawki cały roztwór z fiolki.
10. Wyjąć igłę ze strzykawki z fiolki i odłożyć pustą fiolkę w bezpieczne miejsce.
11. Należy trzymać strzykawkę w pozycji pionowej, igłą do góry. Popukać lekko strzykawkę, aby pęcherzyki powietrza w strzykawce przesunęły się do góry.
12. Usunąć powietrze ze strzykawki przez delikatne naciskanie tłoka, aż całe powietrze zostanie usunięte.
13. Jeśli lek Meropenem Sandoz GmbH jest stosowany w domu, użyte igły i zestaw do podawania infuzji należy usunąć we właściwy sposób. Jeśli lekarz zdecyduje o przerwaniu leczenia, należy usunąć niewykorzystany lek zgodnie z lokalnymi przepisami.

Podawanie leku

Lek można podawać przez krótką kaniulę lub wenflon, lub przez port albo dojście centralne.

Podawanie leku Meropenem Sandoz GmbH przez krótką kaniulę lub wenflon

1. Usunąć igłę ze strzykawki i ostrożnie wyrzucić do pojemnika przeznaczonego na ostre odpady.
2. Przeczyścić koniec kaniuli lub wenflonu wacikiem nasączonym alkoholem i odczekać aż wyschnie. Zdjąć zamknięcie kaniuli i podłączyć strzykawkę.
3. Powoli naciskać tłok strzykawki tak, aby podawać antybiotyk równomiernie przez około 5 minut.
4. Po zakończeniu podawania antybiotyku i opróżnieniu strzykawki odłączyć strzykawkę i przepłukać kaniulę, zgodnie z zaleceniami lekarza lub pielęgniarki.
5. Zamknąć kaniulę i ostrożnie wyrzucić strzykawkę do pojemnika przeznaczonego na ostre odpady.

Podawanie leku Meropenem Sandoz GmbH przez port lub dojście centralne

1. Zdjąć zamknięcie portu lub linii centralnej, przeczyścić końcówkę wacikiem nasączonym alkoholem i poczekać aż wyschnie.
2. Podłączyć strzykawkę i powoli naciskać tłok strzykawki, aby podawać antybiotyk równomiernie przez około 5 minut.
3. Po zakończeniu podawania antybiotyku odłączyć strzykawkę i przepłukać linię zgodnie z zaleceniami lekarza lub pielęgniarki.
4. Założyć nowe zamknięcie na linię centralną i ostrożnie wyrzucić strzykawkę do pojemnika przeznaczonego na ostre odpady.