

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR GEBRUIKERS
Meropenem Eberth 500 mg poeder voor oplossing voor injectie of infusie
Meropenem Eberth 1 g poeder voor oplossing voor injectie of infusie
Meropenem

Lees de hele bijsluiter aandachtig door voordat u meropenem gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie voor u in.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u veel last van een van de in punt 4 genoemde bijwerkingen? Of krijgt u een bijwerking die hier niet in staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

–Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Meropenem Eberth en waarvoor wordt het gebruikt?
2. Wanneer mag u Meropenem Eberth niet gebruiken of moet u extra voorzichtig zijn?
3. Hoe gebruikt u Meropenem Eberth?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Meropenem Eberth?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. WAT IS MEROPENEM EN EBERTH WAARVOOR WORDT HET GEBRUIKT?

Meropenem Eberth behoort tot een groep geneesmiddelen die carbapenem-antibiotica worden genoemd. De werking berust op het doden van bacteriën die ernstige infecties kunnen veroorzaken.

- Infecties van de longen (pneumonie)
- Infecties van de longen en luchtwegen bij patiënten met cystische fibrose
- Gecompliceerde urineweginfecties
- Gecompliceerde infecties in de buik
- Infecties die u kunt oplopen tijdens of na de bevalling
- Gecompliceerde infecties van de huid en van de weke delen
- Acute bacteriële infectie van de hersenen (meningitis)

Meropenem Eberth kan worden gebruikt bij de behandeling van neutropeniepatiënten met koorts die vermoedelijk het gevolg is van een bacteriële infectie.

Meropenem kan worden gebruikt om een bacteriële infectie in het bloed te behandelen die in verband kan staan met een hiervoor genoemd type infectie.

2. WAT MOET U WETEN VOORDAT U MEROPENEM EBERTH GEBRUIKT

Wanneer mag u Meropenem Eberth niet gebruiken?

- U bent allergisch (overgevoelig) voor meropenem of voor één van de stoffen daarin. Deze

stoffen kunt u vinden in punt 6.

- U bent allergisch (overgevoelig) voor andere antibiotica, zoals penicillines, cefalosporines of carbapenems. Dan kunt u ook allergisch voor meropenem zijn.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u Meropenem Eberth gebruikt:

- als u gezondheidsproblemen heeft, zoals problemen met de lever of de nieren.
- als u ooit ernstige diarree heeft gehad na het innemen van andere antibiotica.

Het is mogelijk dat u een positief resultaat krijgt bij de Coombs-test, wat duidt op de aanwezigheid van antilichamen die uw rode bloedcellen kunnen vernietigen. Uw arts zal dit met u bespreken.

Als u twijfelt of een van bovenstaande punten op u van toepassing is, raadpleeg dan uw arts of verpleegkundige voordat u Meropenem Eberth gaat gebruiken.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Vertel uw arts, apotheker of verpleegkundige als u andere geneesmiddelen gebruikt of kort geleden heeft gebruikt.

De reden hiervoor is dat Meropenem Eberth de werking van bepaalde geneesmiddelen kan beïnvloeden en sommige geneesmiddelen kunnen de werking van meropenem beïnvloeden.

U moet uw arts of verpleegkundige in het bijzonder raadplegen als u een van de volgende geneesmiddelen gebruikt:

- probenecide (wordt gebruikt voor de behandeling van jicht).
- valproïnezuur/natriumvalproaat/valpromide (wordt gebruikt om epilepsie te behandelen)
Meropenem Eberth mag niet worden gebruikt omdat het de werkzaamheden van natriumvalproaat kan verminderen.
- orale antistollingsmiddelen (worden gebruikt voor de behandeling van of ter voorkoming van bloedproppen).

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, probeert u zwanger te worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts, apotheker voordat u Meropenem Eberth gaat gebruiken. Het gebruik van meropenem wordt bij voorkeur vermeden tijdens de zwangerschap. Uw arts zal beslissen of u Meropenem Eberth mag gebruiken.

Het is belangrijk dat u het uw arts vertelt als u borstvoeding geeft of dat van plan bent voordat u Meropenem Eberth gaat gebruiken. Kleine hoeveelheden van dit geneesmiddel worden uitgescheiden in de moedermelk. Daarom zal uw arts beslissen of u Meropenem Eberth mag gebruiken wanneer u borstvoeding geeft.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er is geen onderzoek verricht naar de effecten op de rijvaardigheid en op het gebruik van machines. Meropenem Eberth is wel in verband gebracht met hoofdpijn, tintelende of prikkelende huid (paresthesie) en onwillekeurige spierbewegingen, die leiden tot een snel en ongecontroleerd trillen van het lichaam (convulsies) en doorgaans gepaard gaan met bewustzijnsverlies. Elk van deze bijwerkingen kan uw vermogen om te rijden of machines te bedienen beïnvloeden.

Meropenem Eberth bevat natrium.

Meropenem Eberth 500 mg bevat ongeveer 2,0 mEq natrium per dosis. Hiermee dient rekening te worden gehouden bij patiënten met een natriumarm dieet.

Meropenem Eberth 1,0 g bevat ongeveer 4,0 mEq natrium per dosis. Hiermee dient rekening te worden gehouden bij patiënten met een natriumarm dieet.

Laat het uw arts, apotheker of verpleegkundige weten als u een aandoening heeft waarvoor u moet letten op de hoeveelheid natrium die u inneemt.

3. HOE GEBRUIKT U MEROPENEM EBERTH?

Gebruik Meropenem Eberth steeds precies zoals uw arts, apotheker of verpleegkundige u dit verteld heeft. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Gebruik bij volwassenen

- De dosis is afhankelijk van het type infectie dat u heeft, de plaats van de infectie in het lichaam en de ernst van de infectie. Uw arts zal bepalen welke dosis u nodig heeft.
- De dosis voor volwassenen ligt gewoonlijk tussen de 500 mg (milligram) en 2 g (gram). U krijgt gewoonlijk elke 8 uur een dosis toegediend. Als uw nieren niet goed werken, kunt u echter minder vaak een dosis krijgen.

Gebruik bij kinderen en adolescenten

- De dosis voor kinderen van 3 maanden tot 12 jaar wordt bepaald aan de hand van de leeftijd en het gewicht van het kind. De gebruikelijke dosis ligt tussen de 10 en 40 mg Meropenem Eberth per kilogram (kg) lichaamsgewicht. Gewoonlijk wordt er elke 8 uur een dosis toegediend. Kinderen die meer dan 50 kg wegen, krijgen de dosis voor volwassenen toegediend.

Hoe gebruikt u dit middel?

- Meropenem Eberth wordt bij u toegediend via een injectie of infusie in een grote ader.
- Gewoonlijk wordt Meropenem Eberth toegediend door uw arts of verpleegkundige.
- Sommige patiënten, ouders en verzorgers wordt echter geleerd om Meropenem Eberth thuis toe te dienen. In deze bijsluiter wordt uitgelegd hoe dit gedaan moet worden (onder 'Instructies voor het thuis toedienen van Meropenem Eberth aan uzelf of aan iemand anders'). Volg bij het gebruik van Meropenem Eberth altijd precies het advies van uw arts op. Raadpleeg bij twijfel uw arts.

- Uw injectie mag niet gemengd worden met of toegevoegd worden aan oplossingen waarin andere geneesmiddelen zitten.
- De inlooptijd via de injectie is 5 minuten of 15 tot 30 minuten. Uw arts zal u vertellen hoe Meropenem Eberth moet worden toegediend.
- Gewoonlijk krijgt u de injectie elke dag op dezelfde tijdstippen toegediend.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Als u per ongeluk meer heeft gebruikt dan de voorgeschreven dosis, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of het dichtstbijzijnde ziekenhuis.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Als u een injectie mist, dan moet u deze zo snel mogelijk alsnog toegediend krijgen. Sla de gemiste injectie over als het bijna tijd is voor de volgende injectie. Neem geen dubbele dosis (twee injecties op hetzelfde tijdstip) om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

Stop niet met het gebruik van meropenem totdat uw arts heeft gezegd dit te doen.

Als u nog vragen heeft over het gebruik van Meropenem Eberth, stel die dan aan uw arts, apotheker of verpleegkundige.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan ook Meropenem Eberth bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Neem bij een van de volgende bijwerkingen direct contact op met uw arts of ga, indien het ernstig is, meteen naar de Spoedeisende Hulp van het dichtstbijzijnde ziekenhuis:

Ernstige allergische reacties

Als u een ernstige allergische reactie krijgt, **stop dan meteen met Meropenem Eberth en neem direct contact op met een arts**. U hebt mogelijk zeer dringend medische behandeling nodig. De verschijnselen kunnen bestaan uit het plotseling optreden van:

- ernstige huiduitslag, jeuk of galbulten op de huid.
- zwelling van het gezicht, de lippen, tong of andere lichaamsdelen.
- kortademigheid, piepende ademhaling of benauwdheid.

Schade aan de rode bloedcellen (niet bekend)

De verschijnselen bestaan uit:

- buiten adem zijn als daar geen aanleiding voor is.
- rode of bruine urine.

Als een van de bovenstaande verschijnselen op u van toepassing is, **neem dan direct contact op met een arts**.

Andere mogelijke bijwerkingen:

Vaak (kan voorkomen bij maximaal 1 op de 10 mensen)

- maagpijn
- misselijkheid (nausea)
- overgeven (braken)
- diarree
- hoofdpijn
- huiduitslag, jeukende huid
- pijn en ontsteking
- verhoogde hoeveelheid bloedplaatjes (dit wordt aangetoond met een bloedonderzoek).
- veranderingen in de resultaten van bloedonderzoek, waaronder onderzoek waarmee de leverfunctie wordt aangetoond.

Soms (kan voorkomen bij maximaal 1 op de 100 mensen)

- veranderingen in uw bloed. Deze bestaan uit een verlaagd aantal bloedplaatjes (waardoor u snel blauwe plekken krijgt), een verhoogd aantal bepaalde witte bloedlichaampjes, een lager aantal andere witte bloedlichaampjes en een verhoogde hoeveelheid bilirubine. Uw arts zal af en toe bloedonderzoek (laten) doen.
- veranderingen in de uitslag van bloedonderzoek, waaronder onderzoek waarmee de nierfunctie wordt aangetoond.
- een tintelend gevoel.
- infecties in de mond of de vagina die door een schimmel worden veroorzaakt (spruw).
- ontsteking van de darmen met diarree.
- pijnlijke aders waar meropenem is geïnjecteerd.
- andere veranderingen in uw bloed. De verschijnselen bestaan uit vaak-voorkomende infecties, verhoging en keelpijn. Uw arts zal af en toe bloedonderzoek (laten) doen.
- plotselinge ernstige huiduitslag of blaren of loslating van de huid. Dit kan gepaard gaan met hoge koorts en gewrichtspijn.

Zelden (kan voorkomen bij maximaal 1 op de 1000 mensen)

- toevallen (stuipen).

frequentie niet bekend (kan niet worden bepaald op basis van beschikbare gegevens)

Ernstige overgevoeligheidsreacties zijn onder meer koorts, huiduitslag en veranderingen in de uitslag van het bloedonderzoek waarmee de leverfunctie wordt gecontroleerd (verhoogde bloedwaarden van leverenzymen), en een toename van een bepaald soort witte bloedcellen (eosinofilie) en opgezette lymfeklieren. Dit kunnen signalen zijn voor overgevoeligheid van diverse orgaansystemen, dat bekend staat als het DRESS-syndroom.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op uw met arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlandse Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door

bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van meropenem.

5. HOE BEWAART U MEROPENEM EBERTH?

Buiten het zicht en bereik van kinderen.

Gebruik dit middel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die staat op de verpakking en het etiket op de injectieflacon achter "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 30°C

Injectie:

Na reconstitutie: De gereconstitueerde oplossingen voor intraveneuze injectie moeten onmiddellijk worden gebruikt. Het tijdsinterval tussen het begin van de reconstitutie en het einde van de intraveneuze injectie mag niet langer zijn dan:

- 3 uur bij opslag tot 25°C
- 12 uur indien bewaard onder gekoelde omstandigheden (2-8°C).

Intraveneuze toediening van bolusinjectie:

Een oplossing voor bolusinjectie wordt bereid door het geneesmiddel op te lossen in water voor injectie tot een eindconcentratie van 50 mg/ml.

De chemische en fysische stabiliteit tijdens gebruik van een bereide oplossing voor bolusinjectie is aangetoond gedurende 3 uur bij maximaal 25 °C of 12 uur onder gekoelde omstandigheden (2-8 °C). Vanuit microbiologisch oogpunt moet het product onmiddellijk worden gebruikt, tenzij de methode van openen / reconstitutie / verdunning het risico van microbiële contaminatie uitsluit.

Indien niet onmiddellijk gebruikt, vallen de bewaartijden en -condities tijdens gebruik onder de verantwoordelijkheid van de gebruiker.

Intraveneuze infusietoediening

Een oplossing voor infusie wordt bereid door het geneesmiddel op te lossen in ofwel 0,9% natriumchloride-oplossing voor infusie of 5% dextrose-oplossing voor infusie tot een uiteindelijke concentratie van 1 tot 20 mg/ml.

Chemische en fysische stabiliteit tijdens gebruik voor een bereide oplossing voor infusie met 0,9% natriumchloride-oplossing is aangetoond gedurende 8 uur bij maximaal 25 °C of 24 uur onder gekoelde omstandigheden (2-8 °C).

Vanuit microbiologisch oogpunt moet het product onmiddellijk worden gebruikt, tenzij de methode van openen / reconstitutie / verdunning het risico van microbiële contaminatie uitsluit.

Indien niet onmiddellijk gebruikt, vallen de bewaartijden en -condities tijdens gebruik onder de verantwoordelijkheid van de gebruiker.

De gereconstitueerde oplossing van het product in 5% dextrose-oplossing moet binnen 30 minuten na reconstitutie worden gebruikt.

De samengestelde oplossingen mogen niet worden ingevroren.

Spoel geneesmiddelen die niet meer worden gebruikt niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Lever ze in bij uw apotheker. Ze worden dan op verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit geneesmiddel?

De werkzame stof in dit middel is Meropenem Eberth. Elke injectieflacon bevat 500 mg waterrijke meropenem in de vorm van Meropenem trihydraat.

De werkzame stof in dit middel is meropenem. Elke injectieflacon bevat 1 g waterrijke meropenem in de vorm van meropenem trihydraat.

De andere stof is waterrijke natriumcarbonaat.

Hoe ziet Meropenem Eberth eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Meropenem Eberth is een wit tot lichtgeel poeder voor oplossing voor injectie of infusie in een injectieflacon. In een doos zitten 10 injectieflacons.

Fabrikant en houder van de handelsvergunning

Houder van de handelsvergunning

Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH
Am Bahnhof 2
92289 Ursensollen
Duitsland

Fabrikant

Venus Pharma GmbH
Am Bahnhof 1-3
59368 Werne
Duitsland

Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH
Am Bahnhof 2
92289 Ursensollen
Duitsland

European Pharma Hub Kft.
Gorcsev Ivan Utca 5, Gyal, 2360,
Hongarije

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in augustus 2024.

Advies/medische scholing

Antibiotica worden gebruikt om bacteriële infecties te behandelen. Zij zijn niet werkzaam tegen virale infecties.

Soms reageert een bacteriële infectie niet op een antibioticakuur. Een van de meest voorkomende redenen hiervoor is dat de bacteriën die de infectie veroorzaken resistent zijn geworden tegen het gebruikte antibioticum. Dit betekent dat zij kunnen overleven en zich zelfs kunnen vermeerderen ondanks het antibioticum.

Er zijn veel redenen waarom bacteriën resistent tegen antibiotica kunnen worden. Zorgvuldig gebruik van antibiotica kan helpen om de kans te verkleinen dat bacteriën er resistent tegen worden.

Als uw arts een antibioticakuur voorschrijft, is deze alleen bedoeld om de ziekte te behandelen waaraan u op dat moment lijdt. Het in acht nemen van het volgende advies zal helpen om te voorkomen dat resistente bacteriën ontstaan, waardoor uw antibioticum niet meer werkt.

1. Het is zeer belangrijk dat u het antibioticum in de juiste dosering, op het juiste moment en gedurende het juiste aantal dagen gebruikt. Lees de gebruiksaanwijzing op de verpakking, en vraag uw arts of apotheker om uitleg als u iets niet begrijpt.
2. Gebruik geen antibioticum tenzij het specifiek aan u is voorgeschreven, en gebruik het alleen maar om de infectie te behandelen waarvoor het is voorgeschreven.
3. Gebruik geen antibiotica die zijn voorgeschreven aan andere mensen, ook al hadden zij een soortgelijke infectie als u.
4. Geef een antibioticum dat aan u is voorgeschreven niet aan anderen.
5. Als u na het volgen van de kuur volgens het voorschrift van de arts nog antibioticum overheeft, breng het restant dan naar de apotheek om het op de juiste wijze te laten vernietigen.

DE VOLGENDE INFORMATIE IS ALLEEN BESTEMD VOOR ZORGVERLENERS:

Instructies voor het thuis toedienen van Meropenem Eberth aan uzelf of aan iemand anders

Sommige patiënten, ouders en verzorgers wordt geleerd om Meropenem Eberth thuis toe te dienen.

Waarschuwing – U mag Meropenem Eberth alleen thuis toedienen bij uzelf of aan iemand anders als een arts of verpleegkundige u heeft geleerd om dit te doen.

- Het geneesmiddel moet met een andere vloeistof worden gemengd (het oplosmiddel). Uw arts zal u vertellen hoeveel oplosmiddel u moet gebruiken.
- Gebruik het geneesmiddel onmiddellijk nadat u het bereid heeft. Niet in de vriezer bewaren.

Hoe moet het geneesmiddel bereid worden

1. Was uw handen en droog ze heel goed af. Zorg voor een schoon werkoppervlak.
2. Haal de fles met Meropenem Eberth (injectieflacon) uit de verpakking. Controleer de injectieflacon en de uiterste houdbaarheidsdatum. Controleer of de injectieflacon heel en onbeschadigd is.
3. Verwijder de gekleurde dop en reinig de grijze rubberen dop met een alcoholdoekje. Laat de rubberen dop even drogen.
4. Plaats een nieuwe steriele naald op een nieuwe steriele spuit, zonder daarbij de uiteinden aan te raken.
5. Zuig de benodigde hoeveelheid steriel 'Water voor Injecties' in de spuit op.

De benodigde hoeveelheid vloeistof staat in onderstaande tabel:

Bij meropenem 500 mg poeder voor oplossing voor injectie of infusie heeft de injectieflacon een grootte van 10 ml en kan het geneesmiddel worden bereid met 10 ml Water voor Injecties.

Bij meropenem 1 g poeder voor oplossing voor injectie of infusie heeft de injectieflacon een grootte van 20 ml en kan het geneesmiddel worden bereid met 20 ml Water voor Injecties.

Dosis Meropenem Eberth	Benodigde hoeveelheid 'Water voor Injecties' voor de verdunning
500 mg (milligram)	10 ml (milliliter)
1 g (gram)	20 ml
1,5 g	30 ml
2 g	40 ml

Let op: Als uw voorgeschreven dosis Meropenem Eberth meer dan 1 g bedraagt, dan heeft u meer dan 1 injectieflacon meropenem nodig. U mag dan de vloeistof in de injectieflacons optrekken in één spuit.

6. Duw de naald van de spuit door het midden van de grijze rubberen dop en injecteer de aanbevolen hoeveelheid Water voor Injecties in de injectieflacon met Meropenem Eberth.
7. Verwijder de naald uit de injectieflacon en schud de injectieflacon 5 seconden goed, of

zolang dat alle poeder is opgelost. Reinig de grijze rubberen dop nogmaals met een nieuw alcoholdoekje en laat de rubberen dop even drogen.

8. Zorg dat de zuiger van de spuit volledig in de spuit is gedrukt; prik de naald terug door de grijze rubberen dop. Houd dan zowel de spuit als de injectieflacon goed vast en keer de injectieflacon ondersteboven.
9. Houd het uiteinde van de naald in de vloeistof, trek de zuiger terug en zuig alle vloeistof uit de injectieflacon in de spuit.
10. Verwijder de spuit met naald uit de injectieflacon en gooi de lege injectieflacon op een veilige manier weg.
11. Houd de spuit rechtop, met de naald naar boven gericht. Tik zachtjes tegen de spuit zodat alle luchtbellen in de vloeistof opstijgen.
12. Verwijder alle lucht uit de spuit door de zuiger zachtjes verder aan te duwen totdat er geen lucht meer in zit.
13. Als u Meropenem Eberth thuis gebruikt, gooi dan alle naalden en infusielijnen die u heeft gebruikt op verantwoorde wijze weg. Als uw arts besluit om uw behandeling te beëindigen, breng dan alle ongebruikte Meropenem Eberth terug naar de apotheek.

Let op:

Een oplossing voor infusie wordt bereid door het geneesmiddel op te lossen in ofwel 0,9% natriumchloride-oplossing voor infusie of 5% dextrose-oplossing voor infusie tot een uiteindelijke concentratie van 1 tot 20 mg/ml.

Voeg aan meropenem 500 mg 10 ml infusieoplosmiddel toe; schud dit vervolgens goed en voeg dit dan toe aan de infusiezak met oplosmiddel.

Voeg aan meropenem 1 g 20 ml infusieoplosmiddel toe; schud dit vervolgens goed en voeg dit dan toe aan de infusiezak met oplosmiddel.

U kunt meropenem toedienen door een korte canule of door een poort of centrale infusielijn.

Het toedienen van Meropenem Eberth door een korte canule of venflon

1. Haal de naald van de spuit en doe deze voorzichtig in de daarvoor bestemde naaldencontainer.
2. Reinig het uiteinde van de korte canule of venflon met een alcoholdoekje en laat even drogen. Maak het klepje op uw canule open en sluit de spuit erop aan.
3. Duw dan langzaam de zuiger van de spuit in om het antibioticum gelijkmatig over 5 minuten toe te dienen.
4. Nadat u het antibioticum heeft toegediend en de spuit leeg is, verwijder de spuit en gebruik een spoeling zoals door uw arts of verpleegkundige is aanbevolen.
5. Sluit het klepje van uw canule en doe de spuit voorzichtig in de daarvoor bestemde naaldencontainer.

Het toedienen van Meropenem Eberth door een poort of centrale infusielijn

1. Verwijder het klepje op de poort of infusielijn, reinig het uiteinde van de infusielijn met een

alcoholdoekje en laat even drogen.

2. Sluit de spuit aan en duw de zuiger langzaam in de spuit om het antibioticum gelijkmatig over 5 minuten toe te dienen.
3. Als u het antibioticum hebt toegediend, verwijder de spuit en gebruik een spoeling zoals door uw arts of verpleegkundige is aanbevolen.
4. Plaats een nieuwe, schone klep op uw centrale infusielijn en doe de spuit voorzichtig in de daarvoor bestemde naaldencontainer.