

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Meropenem Hikma 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie of infusie

meropenem

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige.
- Geef dit medicijn 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 last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

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

1. Wat is Meropenem Hikma en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

In Meropenem Hikma zit de werkzame stof meropenem. Het hoort bij een groep medicijnen die carbapenem-antibiotica heet.

Het maakt bacteriën dood die erge ontstekingen kunnen veroorzaken.

Dit medicijn wordt gebruikt bij volwassenen en kinderen van 3 maanden en ouder. Het wordt gebruikt voor de behandeling van:

- Longontsteking
- Ontstekingen van de longen en bronchiën (deel van de longen) bij patiënten met taaislijmziekte
- Ingewikkelde ontstekingen van de urinewegen
- Ingewikkelde ontstekingen in de buik
- Ontstekingen die u tijdens of na de bevalling kunt krijgen
- Ingewikkelde ontstekingen van de huid en weke delen
- Een plotse ontsteking van het vlies rond de hersenen (meningitis)

Dit medicijn kan worden gebruikt bij de behandeling van patiënten met te weinig witte bloedcellen in het bloed (neutropenie) en koorts. Waarschijnlijk komt de koorts door een ontsteking door een bacterie.

Dit medicijn kan worden gebruikt voor de behandeling van een ontsteking van het bloed door een bacterie. Deze ontsteking kan te maken hebben met 1 van de hierboven genoemde soorten ontstekingen.

2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?

- u bent allergisch voor meropenem of voor een van de andere stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter.
- u bent allergisch voor andere medicijnen tegen een ontstekingen door een bacterie (antibiotica), zoals penicillines, cefalosporines of carbapenems. U kunt dan ook allergisch zijn voor meropenem.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts of verpleegkundige voordat u dit medicijn gebruikt.

- als u problemen met uw gezondheid heeft, zoals problemen met de lever of de nieren.
- als u erge diarree heeft gehad na inname van andere medicijnen tegen ontstekingen door een bacterie (antibiotica).

U kunt een positieve testuitslag krijgen voor de Coombs-test. Dit betekent dat er antistoffen in uw lichaam zitten die rode bloedcellen kapot kunnen maken. Uw arts bespreekt dit met u.

U kunt tekenen en klachten van erge huidreacties krijgen (zie rubriek 4). Gebeurt dit? Neem dan direct contact op met uw arts of verpleegkundige. Zij kunnen de klachten namelijk behandelen.

Weet u niet zeker of een van de bovenstaande punten voor u geldt? Neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige voordat u dit medicijn gebruikt.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Meropenem Hikma nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Meropenem Hikma kan namelijk invloed hebben op de manier waarop sommige medicijnen werken. Sommige medicijnen kunnen ook een invloed hebben op hoe Meropenem Hikma werkt.

Vertel het uw arts of verpleegkundige vooral als u een van de volgende medicijnen gebruikt:

- Probenecide (gebruikt om jicht te behandelen)
- Valproïnezuur/natriumvalproaat/valpromide (gebruikt voor de behandeling van epilepsie). Meropenem Hikma mag niet worden gebruikt omdat het de werking van natriumvalproaat minder kan maken.
- Antistollingsmiddel dat via de mond wordt ingenomen (oraal) (gebruikt om bloedpropjes te behandelen of om ervoor te zorgen dat u die niet krijgt).

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gebruikt.

Gebruik dit medicijn liever niet als u zwanger bent. Uw arts bepaalt of u dit medicijn moet gebruiken.

Het is belangrijk dat u het uw arts vertelt als u borstvoeding geeft of als u van plan bent borstvoeding te geven voordat u dit medicijn krijgt. Een klein beetje van dit medicijn kan in de moedermelk komen. Daarom beslist uw arts of u dit medicijn mag gebruiken in de periode dat u borstvoeding geeft.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er is geen onderzoek gedaan naar de invloed van dit medicijn op hoe goed u kunt autorijden of machines kunt gebruiken. Dit medicijn kan als bijwerkingen hebben: hoofdpijn, een tintelend, prikkelend of doof gevoel in de huid (paresthesie), verkrampen van uw spieren en schokken

door uw hele lichaam (convulsies). Een convulsie gaat meestal samen met verlies van bewustzijn. Al deze bijwerkingen kunnen van invloed zijn op hoe goed u kunt autorijden of machines kunt gebruiken.

Rijd niet en gebruik geen machines als u last krijgt van deze bijwerkingen.

Meropenem Hikma bevat natrium

Dit medicijn bevat 180 mg natrium (een belangrijk bestanddeel van keukenzout/tafelzout) per dosis van 2 gram. Dit komt overeen met 9,0% van de aanbevolen maximale dagelijkse hoeveelheid natrium in de voeding voor een volwassene.

Heeft u een ziekte waardoor u moet letten op hoeveel natrium u binnenkrijgt? Neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige.

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

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

Volwassenen

- De dosis hangt af van het soort ontsteking dat u heeft, waar de ontsteking zit en hoe erg die is. Uw arts bepaalt de dosis die u nodig heeft.
- De dosis voor volwassenen ligt meestal tussen 500 milligram (mg) en 2 gram (g). Meestal krijgt u elke 8 uur een dosis. Het is mogelijk dat u minder vaak een dosis krijgt als uw nieren niet goed werken.

Kinderen en jongeren

- De dosis voor kinderen ouder dan 3 maanden en tot 12 jaar hangt af van hoe oud en hoe zwaar het kind is. De normale dosis van dit medicijn ligt tussen 10 milligram (mg) en 40 mg voor elke kilogram (kg) die het kind weegt. Een dosis wordt meestal elke 8 uur gegeven. Kinderen die zwaarder zijn dan 50 kg, krijgen dezelfde dosis als een volwassene.

Hoe gebruikt u dit medicijn?

- Dit medicijn wordt aan u gegeven met een injectie of een infuus in een grote ader.
- Uw arts of verpleegkundige geeft dit medicijn meestal aan u.
- Sommige patiënten, ouders en verzorgers zijn opgeleid om dit medicijn thuis te geven. De uitleg hiervoor vindt u in deze bijsluiter (in de rubriek 'Instructies voor het thuis toedienen van Meropenem Hikma aan uzelf of iemand anders'). Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts.
- Uw injectie mag niet worden gemengd met oplossingen waar andere medicijnen in zitten. Het mag ook niet worden toegevoegd aan oplossingen waar andere medicijnen in zitten.
- De injectie kan ongeveer 5 minuten duren of het kan tussen de 15 en 30 minuten duren. Uw arts vertelt u hoe u dit medicijn moet geven.
- Normaal krijgt u de injecties elke dag op hetzelfde tijdstip.

Heeft u te veel van dit medicijn gebruikt?

Heeft u per ongeluk meer gebruikt dan de geadviseerde dosis? Neem dan direct contact op met uw arts of het dichtstbijzijnde ziekenhuis.

Bent u vergeten dit medicijn te gebruiken?

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

Als u stopt met het gebruik van dit medicijn

Stop pas met dit medicijn als uw arts u dat heeft verteld.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Erge allergische reacties

Krijgt u een erge allergische reactie? **Stop dan met het gebruik van dit medicijn en neem direct contact op met een arts.** U kunt dringend een medische behandeling nodig hebben. De tekenen kunnen bestaan uit het plots optreden van:

- Erge huiduitslag, jeuk of uitslag op de huid met roze bulten en erge jeuk (netelroos).
- Zwelling van het gezicht, de lippen, de tong of andere delen van het lichaam.
- Benauwd zijn, piepende ademhaling of problemen met ademen.
- Erge huidreacties, zoals
 - Erge overgevoeligheidsreacties met koorts, huiduitslag en veranderingen in bloedonderzoeken waarmee wordt gecontroleerd hoe goed de lever werkt (te veel leverenzymen) en te veel van een soort witte bloedcel (eosinofilie) en vergrote lymfeklieren. Dit kunnen tekenen zijn van een overgevoeligheidsziekte van meerdere organen. Deze ziekte heet het DRESS-syndroom.
 - Erge rode schilferige huiduitslag, huidbultjes waar pus in zit, blaren of vervellen van de huid. Deze klachten kunt u krijgen samen met hoge koorts en gewrichtspijn.
 - Erge huiduitslag die kan ontstaan als rode ronde vlekken waar vaak blaren in zitten op de romp, vervellen van de huid, zweren van mond, keel, neus, penis of vagina en ogen. Het is mogelijk dat u eerst koorts en tekenen van griep krijgt (Stevens-Johnson-syndroom) of een soort die erger is (toxische epidermale necrolyse).

Beschadiging van rode bloedcellen (niet bekend)

Bij de tekenen horen:

- Buiten adem zijn terwijl u het niet verwacht.
- Rode of bruine plas (urine).

Krijgt u een van de bovenstaande bijwerkingen? **Neem dan direct contact op met een arts.**

Andere mogelijke bijwerkingen:

Vaak (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

- Buikpijn.
- Zich ziek voelen (misselijk zijn).
- Ziek zijn (overgeven).
- Diarree.
- Hoofdpijn.
- Huiduitslag, jeukende huid.
- Pijn en ontsteking.
- Te veel bloedplaatjes in uw bloed (blijkt uit een bloedonderzoek).
- Veranderingen in bloedonderzoeken, zoals onderzoeken die laten zien hoe goed uw lever werkt.

Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

- Veranderingen in uw bloed. Zoals te weinig bloedplaatjes (hierdoor kunt u gemakkelijker blauwe plekken krijgen), te veel van een soort witte bloedcellen, te weinig van een ander soort witte bloedcellen en te veel van een stof die ‘bilirubine’ heet. Het is mogelijk dat uw arts regelmatig uw bloed controleert.
- Veranderingen in bloedonderzoeken, zoals onderzoeken die laten zien hoe goed uw nieren werken.
- Een tintelend gevoel (pinnen en naalden).
- Ontstekingen van de mond of de vagina door een schimmel (spruw).
- Ontsteking van de darm met diarree.
- Pijnlijke aderen op de plaats waar dit medicijn is ingespoten.
- Andere veranderingen in uw bloed. Bij klachten horen: vaak last hebben van ontstekingen, hoge temperatuur en keelpijn. Het is mogelijk dat uw arts regelmatig uw bloed onderzoekt.

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers)

- Epileptische aanvallen (convulsies).
- Opeens in de war zijn (delirium).

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de verpakking. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 30°C.

Injectie

Na samenstellen (restitutie): De gereconstitueerde oplossingen voor injectie in een ader (intraveneus) moeten direct worden gebruikt. De periode tussen het begin van de reconstitutie en het einde van de intraveneuze injectie mag niet langer zijn dan:

- 3 uur, als het medicijn is bewaard bij een temperatuur tot 25°C;
- 12 uur, als het medicijn koel is bewaard (2-8°C).

Er zijn beperkte veiligheidsgegevens beschikbaar ter ondersteuning van de toediening van een dosis van 2 gram aan volwassenen als een intraveneuze bolusinjectie.

De gereconstitueerde oplossing moet kleurloos tot lichtgeel zijn.

Infusie

Na samenstellen (restitutie): De gereconstitueerde oplossingen voor infuus in een ader (intraveneus) moeten direct worden gebruikt. De periode tussen het begin van de reconstitutie en het einde van de intraveneuze infusie mag niet langer zijn dan:

- 3 uur, als het medicijn is bewaard bij een temperatuur tot 25°C en als het medicijn is opgelost in natriumchloride;
- 24 uur, als het medicijn koel is bewaard (2-8°C) en als het medicijn is opgelost in natriumchloride;
- als het medicijn is opgelost in dextrose moet de oplossing direct worden gebruikt.

Uit microbiologisch oogpunt moet het product direct worden gebruikt, behalve als de methode voor het openen/reconstitutie/verdunnen het risico van besmetting met ziekteverwekkers uitsluit.

Als de gereconstitueerde oplossing niet direct wordt gebruikt, zijn de bewaartijden en bewaaromstandigheden de verantwoordelijkheid van de gebruiker.

De gereconstitueerde oplossing niet in de vriezer bewaren.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

Elke injectieflacon bevat meropenetrihydraat overeenkomend met 2 g watervrij meropenem.

De andere stof in dit medicijn is watervrij natriumcarbonaat.

Hoe ziet Meropenem Hikma eruit en wat zit er in een verpakking?

Meropenem is een wit tot lichtgeel kristallijn poeder voor oplossing voor injectie of infusie geleverd in een glazen injectieflacon met een rubberen stop verzegeld met een aluminium flip-off dop.

Verpakkingsgrootten:

Verpakkingsgrootten van 1 of 10 injectieflacons.

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Hikma Farmacêutica (Portugal), S.A.
Estrada do Rio da Mó, n°8, 8A e 8B, Fervença
2705-906 Terrugem SNT
Portugal

Fabrikant:

ACS Dobfar S.p.A.
Nucleo Industriale S. Atto
S. Nicolò a Tordino
64100 TERAMO
Italië

In het register ingeschreven onder RVG: 127453

Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte en het Verenigd Koninkrijk (Noord-Ierland) onder de volgende namen:

Oostenrijk:	<i>Meropenem Hikma 2 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung</i>
Ierland:	<i>Meropenem 2 g Powder for solution for injection/infusion</i>
Italië:	<i>Meropenem Hikma 2 g Polvere per soluzione iniettabile o infusione</i>
Duitsland:	<i>Meropenem Hikma 2 g Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung</i>
Portugal:	<i>Meropenem Hikma 2 g Pó para solução injetável ou para perfusão</i>
Nederland:	<i>Meropenem Hikma 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie of infusie</i>
Verenigd Koninkrijk (Noord-Ierland):	<i>Meropenem 2 g Powder for solution for injection/infusion</i>
Spanje:	<i>Meropenem Hikma 2 g Polvo para solución inyectable y para perfusion EFG</i>
Frankrijk:	<i>Meropenem Hikma 2 g Poudre pour solution injectable/pour perfusion</i>

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in september 2022.

Advies/medisch onderwijs

Antibiotica worden gebruikt om ontstekingen te behandelen door een bacterie. Ze werken niet tegen ontstekingen door virussen.

Soms reageert een ontsteking door een bacterie niet op een behandeling met een antibioticum. Meestal komt dit doordat de bacteriën die de infectie veroorzaken tegen het antibioticum kunnen (resistentie). Dit betekent dat de bacteriën kunnen overleven en zich zelfs kunnen vermenigvuldigen ondanks het antibioticum.

Bacteriën kunnen om vele redenen resistent worden tegen antibiotica. Gebruik antibiotica zoals het hoort. Dan is de kans kleiner dat bacteriën resistent worden tegen antibiotica.

De behandeling met antibiotica die uw arts adviseert, is alleen bedoeld om de ziekte te behandelen waar u nu last van heeft. Houdt u zich aan de volgende adviezen. Zo zorgt u ervoor dat bacteriën niet resistent worden. Anders werkt het antibioticum namelijk niet meer.

1. Het is heel belangrijk dat u de juiste dosis van het antibioticum gebruikt. Zorg er ook voor dat u het antibioticum voor het juiste aantal dagen en op het juiste tijdstip gebruikt. Lees de uitleg op het etiket. Vraag uw arts of apotheker om uitleg als u iets niet begrijpt.
2. Neem alleen een antibioticum dat speciaal voor u is geadviseerd. Gebruikt het alleen om de ontsteking te behandelen waar het voor is geadviseerd.
3. Neem geen antibiotica die andere mensen zijn geadviseerd. Doe dit ook niet als zij een ontsteking hadden die lijkt op die van u.
4. Geef antibiotica die u zijn geadviseerd niet aan andere mensen.
5. Houdt u antibiotica over nadat u de behandeling heeft gevolgd zoals uw arts heeft verteld? Breng de rest dan naar een apotheek om het op de juiste manier te laten verwijderen.

De volgende informatie is alleen bestemd voor beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg:

De volgende rubrieken bevatten praktische informatie over de bereiding en toediening van het product. Bij het vaststellen van het juiste gebruik bij een bepaalde patiënt, dient de voorschrijvend arts vertrouwd te zijn met de Samenvatting van de Productkenmerken van het product. Zie ook rubriek 3 ‘Hoe gebruikt u dit medicijn?’ in deze bijsluiter.

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

Sommige patiënten, ouders en verzorgers zijn opgeleid om Meropenem Hikma thuis te geven.

Waarschuwing - U mag dit medicijn alleen aan uzelf of aan iemand anders thuis toedienen nadat een arts of verpleegkundige u heeft opgeleid.

- Het medicijn moet worden gemengd met een andere vloeistof (het verdunningsmiddel). Uw arts zal u vertellen hoeveel van de verdunner u moet gebruiken.
- Gebruik het medicijn direct nadat u het heeft bereid. Niet in de vriezer bewaren.

Hoe bereidt u dit medicijn?

1. Was uw handen en droog ze zeer goed af. Maak een schone werkruimte klaar.
2. Haal het flesje Meropenem Hikma (injectieflacon) uit de verpakking. Controleer de injectieflacon en de uiterste houdbaarheidsdatum. Controleer of de injectieflacon heel is en niet beschadigd is.
3. Verwijder de gekleurde dop en reinig de grijze rubberen stop met een alcoholdoekje. Laat de rubberen stop drogen.
4. Sluit een nieuwe steriele naald aan op een nieuwe steriele injectiespuit, zonder de uiteinden aan te raken.
5. Zuig de aanbevolen hoeveelheid steriel ‘Water voor injecties’ in de spuit. De hoeveelheid vloeistof die u nodig heeft, staat in de tabel hieronder:

Dosis Meropenem Hikma	Hoeveelheid ‘Water voor Injecties’ nodig voor 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 Hikma meer dan 1 g is, mag u meer dan 1 injectieflacon Meropenem Hikma 500 mg of 1 g gebruiken of één injectieflacon van 2 g. U kunt dan de vloeistof in de injectieflacons in één spuit opzuigen.

6. Steek de naald van de spuit door het midden van de grijze rubberen stop en spuit de aanbevolen hoeveelheid Water voor Injecties in de injectieflacon of injectieflacons met Meropenem Hikma.
7. Haal de naald uit de injectieflacon en schud de injectieflacon goed gedurende ongeveer 5 seconden, of totdat al het poeder is opgelost. Reinig de grijze rubberen stop nogmaals met een nieuw alcoholdoekje en laat de rubberen stop drogen.

8. Met de zuiger van de spuit volledig in de spuit geduwd, steekt u de naald terug door de grijze rubberen stop. Vervolgens moet u zowel de spuit als de injectieflacon vasthouden en de injectieflacon ondersteboven keren.
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 naald en de spuit uit de injectieflacon en gooi de lege injectieflacon op een veilige plaats weg.
11. Houd de spuit rechtop, met de naald naar boven gericht. Tik op de spuit zodat eventuele luchtbellen in de vloeistof naar de bovenkant van de spuit stijgen.
12. Verwijder eventuele lucht uit de spuit door zachtjes op de zuiger te duwen totdat alle lucht is verdwenen.
13. Als u Meropenem Hikma thuis gebruikt, gooi dan alle naalden en infuuslijnen die u heeft gebruikt op een geschikte manier weg. Als uw arts besluit om uw behandeling te stoppen, gooi dan alle ongebruikte Meropenem Hikma op een geschikte manier weg.

Het geven van de injectie

U kunt dit medicijn toedienen via een korte canule of venflon, of via een poort of centrale lijn.

Meropenem Hikma wordt gewoonlijk toegediend als intraveneuze infusie over ongeveer 15-30 minuten. Als alternatief kunnen doseringen tot 1 g worden toegediend als een intraveneuze bolusinjectie over ongeveer 5 minuten.

Er zijn beperkte veiligheidsgegevens beschikbaar ter ondersteuning van de toediening van een dosis van 2 g aan volwassenen als een intraveneuze bolusinjectie.

Meropenem Hikma toedienen via een korte canule of venflon

1. Verwijder de naald uit de spuit en gooi de naald voorzichtig weg in een daarvoor geschikte afvalbak.
2. Veeg het uiteinde van de korte canule of venflon af met een alcoholdoekje en laat het drogen. Open de dop van uw canule en sluit de spuit aan.
3. Duw de zuiger van de spuit langzaam in om het antibioticum gedurende ongeveer 5 minuten gestaag toe te dienen.
4. Zodra u klaar bent met het toedienen van het antibioticum en de spuit leeg is, verwijdert u de spuit en gebruikt u een spoeling zoals aanbevolen door uw arts of verpleegkundige.
5. Sluit het dopje van uw canule en gooi de spuit voorzichtig weg in een daarvoor geschikte prullenbak.

Meropenem Hikma toedienen via een poort of centrale lijn

1. Verwijder de dop van de poort of infusielijn, maak het uiteinde van de leiding schoon met een alcoholdoekje en laat het drogen.
2. Sluit de spuit aan en druk langzaam op de zuiger van de spuit om het antibioticum gedurende ongeveer 5 minuten gestaag toe te dienen.

3. Zodra u klaar bent met het toedienen van het antibioticum, verwijdert u de spuit en gebruikt u een spoeling zoals aanbevolen door uw arts of verpleegkundige.
4. Plaats een nieuwe schone dop op uw centrale lijn en gooi de spuit voorzichtig weg in een daarvoor geschikte afvalbak.

Meropenem toedienen via intraveneuze infusie

Meropenem kan met een intraveneuze infusie worden toegediend in ongeveer 15 tot 30 minuten. Voor intraveneuze infusie kunnen Meropenem Hikma injectieflacons direct worden gereconstitueerd met een 0,9% natriumchloride of 5% glucoseoplossingen voor infusie tot een uiteindelijke concentratie van 1 tot 20 mg/ml.

De oplossing moet voor gebruik geschud worden.

Elke injectieflacon is uitsluitend voor eenmalig gebruik.