

Інформація про лікарський засіб. Характеристика і лікувальні властивості лікарського засобу. Повна інформація про застосування препарату і повний перелік побічних реакцій містяться в інструкції для медичного застосування. Інформація для професійної діяльності медичних і фармацевтичних працівників, для розміщення у спеціалізованих виданнях, призначених для медичних установ та лікарів.



ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування препарату*



ПІПЕРАЦІЛІН-ТАЗОБАКТАМ-ТЕВА.

Р.п. № UA/12729/01/01, UA/12729/01/02 від 08.02.2013 р.

Склад. 1 флакон містить піперациліну 2 г у вигляді піперациліну натрію, тазобактаму 0,25 г у вигляді тазобактаму натрію або піперациліну 4 г у вигляді піперациліну натрію, тазобактаму 0,5 г у вигляді тазобактаму натрію.

Лікарська форма. Порошок для розчину для інфузій.

Фармакотерапевтична група. Комбінації пеніцилінів, у тому числі з інгібіторами β-лактамаз. Код ATC J01C R05.

Клінічні характеристики.

Показання. Дорослі: інфекції середньої тяжкості, спричинені чутливими до препарату штамами мікроорганізмів (інфекції нижніх дихальних шляхів; інфекції сечовидільної системи; інфекції шкіри і м'яких тканин; внутрішньочеревні інфекції; септицемія; бактеріальні інфекції у хворих з нейтропенією, у комбінації з аміноглікозидами). Дітям віком від 2 до 12 років: апендіцит (ускладнений розривом апендікса, перитонітою і/або абсцесуванням); бактеріальні інфекції у хворих з нейтропенією, у комбінації з аміноглікозидами. Піперацилін-Тазобактам-Тева признаються для лікування полімікробних інфекцій, у тому числі при підохрі на грампозитивні та грамнегативні аеробні та/або анаеробні мікроорганізми (внутрішньочеревні, шкіри та підшкірної клітковини, нижніх відрів респіраторного тракту).

Протипоказання. Алергічні реакції на будь-які пеніциліни, цефалоспорини чи інгібітори β-лактамаз.

Способ застосування та дози. Піперацилін-Тазобактам-Тева можна вводити повільно як внутрішньовенному інфузію (протягом більше 30 хв). Вміст флакона, що містить піперацилін/тазобактаму 2 г/0,25 г або піперацилін/тазобактаму 4 г/0,5 г, розводять відповідно в 10 мл або 20 мл одного з вищезазначених розчинників, а після розчинення розводять до бажаного об'єму (від 50 мл до 150 мл) одним із вищезазначених розчинників: 0,9 % розчин хлориду натрію для ін'єкцій; 5% водний розчин глюкози; стерильна вода для ін'єкцій. Звичайна доза для дорослих та дітей віком від 12 років становить 4,5 г Піперациліну-Тазобактаму-Тева (4 г піперациліну/0,5 г тазобактаму) кожні 8 год. Дітям віком від 2 до 12 років дозу препарату слід коригувати залежно від стану та маси тіла. Дітям віком від 2 до 12 років з нормальнюю функцією нирок та з масою тіла менше 50 кг. Нейтропенія. Дозу слід відкоригувати до 90 мг/кг (80 мг піперациліну/10 мг тазобактаму) та вводити кожні 6 год у комбінації з аміноглікозидами, не перевищуючи 4,5 г (4 г піперациліну/0,5 г тазобактаму), кожні 6 год. Дітям з масою тіла понад 50 кг. Доза відповідає дорослій. Апендіцит з ускладненнями. Для лікування дітей віком від 2 до 12 років з масою тіла до 40 кг дозу потрібно відкоригувати до 112,5 мг/кг (100 мг піперациліну/12,5 мг тазобактаму) та вводити кожні 8 год, не перевищуючи 4,5 г (4 г піперациліну/0,5 г тазобактаму), кожні 8 год. Дітям з масою тіла понад 40 кг з нормальнюю функцією нирок застосовувати дозу, як у дорослих.

Побічні реакції. Найчастіше повідомляють про такі побічні дії препарату, як діарея, нудота, блювання та висипання. Також можливе виникнення реакцій гіперчутивності; головного болю, безсоння; артеріальної гіпотензії, флебіту, тромбофлебіту та ін.

Передозування. У випадку передозування подальше введення піперациліну/тазобактаму потрібно припинити. Специфічний антидот невідомий. Лікування – підтримуюче та симптоматичне, залежно від стану пацієнта.

Застосування у період вагітності або годування грудьми. Препарат можна застосовувати в період вагітності або у період годування грудьми лише у тих випадках, коли очікувана користь перевищує потенційний ризик для жінки та плода.

Діти. Препарат не застосовують у дітей віком до 2 років.

Особливі заходи безпеки. До початку лікування слід дізнатися про наявність в анамнезі пацієнта алергічних реакцій на пеніциліни, цефалоспорини та інші алергени.

Особливості застосування. Слід проводити періодичний моніторинг показників крові, контролювати функцію нирок, печінки, контролювати електролітний баланс та ін.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами. Вплив препарату не встановлений.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії. У зв'язку з фізичною несумісністю аміноглікозиду з β-лактамними антибіотиками *in vitro* не можна змішувати Піперацилін-Тазобактам-Тева та аміноглікозиди.

Фармакологічні властивості

Фармакодинаміка. Механізм дії піперациліну натрію зумовлений інгібуванням синтезу стінки клітини, препарат проявляє бактерицидну активність. Тазобактам натрію – інгібітор β-лактамаз Річмойда Сайкеса III класу: пеніцилінази та цефалоспоринази. Тазобактам у рекомендованих дозах не стимулює хромосоми β-лактамаз. Присутність тазобактаму значно розширяє спектр дії піперациліну. До піперациліну/тазобактаму чутлива більшість штамів мікроорганізмів, які продукують β-лактамази і є стійкими до піперациліну.

Фармакокінетика. Усі показники фармакокінетики при роздільному та сумісному застосуванні піперациліну та тазобактаму були однотипні. Максимальна концентрація в плазмі крові досягається відразу після внутрішньовенної ін'єкції. Піперацилін та тазобактам вільно розповсюджуються, зокрема в легенях, жіночих репродуктивних органах, жовчному міхурі, жовчі, слизовій оболонці кишечнику, інтерстиціальній рідині. Період напіввиведення з плазми крові становив від 0,7 до 1,2 год. Піперацилін та тазобактам виділяються нирками за допомогою гломерулярної фільтрації та тубулярної секреції.

Фармацевтичні характеристики

Основні фізико-хімічні властивості. Білий чи майже білий порошок або порошок з наявними грудками.

Несумісність. Не сумісний з аміноглікозидами. Не змішувати Піперацилін-Тазобактам-Тева з іншими лікарськими засобами в одному шприці чи інфузійному флаконі, окрім сумісності не встановлено. Не рекомендовано застосовувати разом з розчинами, які містять лише бікарбонат натрію. Не сумісний з розчином Рінгера (Хартманна) з лактатом. Не слід додавати до препаратів крові чи гідролізату альбуміну.

Термін придатності. 30 міс.

Умови зберігання. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 1 флакону в коробці.

Категорія відпуску. За рецептром.

Виробник. Квілу Тіанхе Фармацевтікал Ко., Лтд./Лабораторію Peir Йофе, С.А./ПЛІВА Хрватська д.о.о.

Місцезнаходження. Шандонг, Китай/Толедо, Іспанія/Загреб, Хорватія.

Дата останнього перегляду. 08.02.2013 р.

ТОВ «ТЕВА УКРАЇНА»: бульв. Дружби народів, 19, 5-й поверх, м. Київ, 01042, тел.: +38 044 594-70-80. www.teva.ua. Затверджено: квітень 2014 р.

*Інструкція для медичного застосування препарату подана у скороченій формі. Повна інформація про препарат міститься в інструкції для медичного застосування.