

Příbalová informace: informace pro pacienta

Oxacilin AVMC 1000 mg prášek pro injekční/infuzní roztok
oxacilin

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek používat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře, lékárníka nebo zdravotní sestry.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejně známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek Oxacilin AVMC a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než je Vám přípravek Oxacilin AVMC podán
3. Jak se přípravek Oxacilin AVMC používá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Oxacilin AVMC uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek Oxacilin AVMC a k čemu se používá

Oxacilin, léčivá látka přípravku Oxacilin AVMC, patří do skupiny léků nazývaných peniciliny rezistentní na beta-laktamázu.

Oxacilin působí proti citlivým bakteriím, které způsobují infekce dýchacích cest, kůže a kostí. Oxacilin AVMC je také užitečný při závažných infekcích, jako je endokarditida (zánět nitroblány srdeční), meningitida (zánět mozkových blan) a septikemie (otrava krve). Může být také použit k prevenci pooperačních infekcí.

Oxacilin lze podle doporučení lékaře použít i na jiné typy infekcí.

Tento léčivý přípravek se používá u dospělých, dospívajících a dětí k léčbě následujících infekcí:

- Endokarditida
- Meningitida
- Zápal plic
- Kostní a kloubní infekce
- Osteomyelitida (zánět kostní dřeně)
- Septikemie spojená s výše uvedenými infekcemi nebo u nichž existuje podezření na souvislost s nimi
- Stafylokokové a/nebo streptokokové kožní infekce kmeny citlivými na oxacilin
- Předcházení pooperačním infekcím (včetně neurochirurgických výkonů, plastických operací atd.)

Je třeba vzít v úvahu platné léčebné pokyny týkající se vhodného používání antibiotik.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než je Vám přípravek Oxacilin AVMC podán

Přípravek Oxacilin AVMC Vám nesmí být podán:

- Jestliže jste alergický(á) na oxacilin, jiná beta-laktamová antibiotika (peniciliny a céfalosporiny) nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).

Pokud se objeví alergické reakce, přerušte podávání a informujte lékaře.

Upozornění a opatření

Před podáním přípravku Oxacilin AVMC se poraděte se svým lékařem nebo lékárníkem. Jakýkoli alergický projev, který se objeví během léčby, má být okamžitě hlášen lékaři.

Před zahájením této léčby informujte svého lékaře, pokud se během dřívější antibiotické léčby (i jinou skupinou antibiotik) objevila alergická reakce: kopřivka nebo jiná vyrážka, svědění, náhlý otok obličeje a krku (angioedém) (viz bod 4).

Při léčbě antibiotiky, včetně přípravku Oxacilin AVMC, se může objevit průjem, a to i několik týdnů po ukončení léčby. Pokud se průjem stane závažným nebo přetravává, nebo pokud si všimnete krve nebo hlenu ve stolici, je nutné okamžitě léčbu přípravken Oxacilin AVMC ukončit. Neužívejte léky určené k zablokování nebo zpomalení střevního průchodu a kontaktujte svého lékaře (viz bod 4).

Další léčivé přípravky a přípravek Oxacilin AVMC

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat, včetně methotrexátu (lék k léčbě zhoubných nádorových onemocnění nebo revmatoidní artritidy (zánětu kloubů)), probenecidu (lék k léčbě dny) nebo jiného antibiotika, včetně léků dostupných bez lékařského předpisu.

Těhotenství, kojení a plodnost

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět, poraděte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než je Vám tento přípravek podán.

Těhotenství

Oxacilin AVMC nemá být během těhotenství podáván, pokud to není nezbytně nutné.

Kojení

Prostup penicilinů do mateřského mléka je nízký a přijatá množství jsou mnohem nižší než terapeutické novorozenecké dávky. V důsledku toho je třeba při podávání oxacilinu kojícím matkám postupovat opatrně. Pokud má novorozeneček problémy, jako jsou průjem, vyrážka na kůži, kandidóza (infekce kvasinkami), okamžitě informujte svého lékaře, který Vám poradí, co dělat, protože tyto účinky mohly u Vašeho dítěte vyvolat tento lék.

Poraděte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete užívat jakýkoli lék.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Oxacilin AVMC nemá žádný vliv na schopnost řídit a obsluhovat stroje.

Oxacilin AVMC obsahuje sodík.

Tento léčivý přípravek obsahuje přibližně 64 mg sodíku (hlavní složka kuchyňské soli) v jedné injekční lahvičce. To odpovídá 3,2 % doporučeného maximálního denního příjmu sodíku potravou pro dospělého.

3. Jak se přípravek Oxacilin AVMC užívá

Dávkování

Oxacilin AVMC je injekční přípravek, je podáván zdravotnickým pracovníkem hluboko do svalu nebo do žily. Obvyklá dávka pro dospělé, dospívající, děti a kojence je 50-100 mg/kg denně podávaná nitrožilně nebo nitrosvalově, u novorozenců 25-100 mg/kg denně podávaná nitrožilně. Lékař určí vhodnou dávku.

Doporučené dávkování je:

Dospělí

Bakteriální infekce

Mírné až středně těžké infekce: 250 až 500 mg do žily nebo do svalu každých 4 až 6 hodin
Těžké infekce: 1 g do žily nebo do svalu každých 4 až 6 hodin

Endokarditida (zánět nitroblány srdeční)

Infekční endokarditida přirozené chlopně: 2 g do žily každé 4 hodiny nebo 3 g do žily každých 6 hodin.
Endokarditida chlopenní náhrady: 2 g do žily každé 4 hodiny. Celková dávka: 12 g/den.

Délka terapie:

Pro komplikovanou endokarditidu pravostranné přirozené chlopně a pro endokarditidu levostranné přirozené chlopně: 6 týdnů.

U nekomplikované endokarditidy pravostranné přirozené chlopně: 2 týdny.

U endokarditidy chlopenní náhrady: nejméně 6 týdnů.

Kloubní infekce

1,5 až 2 g do žily každých 4 až 6 hodin.

Meningitida (zánět mozkových blan)

1,5 až 2 g do žily každé 4 hodiny.

Osteomyelitida (zánět kostní dřeně)

1,5 až 2 g do žily každých 4 až 6 hodin. Délka terapie: 6 týdnů.

Infekce kůže nebo měkkých tkání

Infekce v místě rány při chirurgickém výkonu: 2 g do žily každých 6 hodin.

Infekce kůže a měkkých tkání, nekrotizující infekce: 1 až 2 g do žily každé 4 hodiny.

Použití u dětí a dospívajících

Předčasně narozené děti a novorozenci: 12,5 mg/kg do žily nebo do svalu každých 12 hodin

Kojenci a děti s tělesnou hmotností do 40 kg:

Mírné až středně těžké infekce: 12,5 mg/kg do žily nebo do svalu každých 6 hodin

Těžké infekce: 25 mg/kg do žily nebo do svalu každých 4 až 6 hodin

Děti s tělesnou hmotností alespoň 40 kg:

Mírné až středně těžké infekce: 250 až 500 mg do žily nebo do svalu každých 4 až 6 hodin

Těžké infekce: 1 g do žily nebo do svalu každých 4 až 6 hodin

Endokarditida

1 rok a starší: 50 mg/kg do žily každých 4 až 6 hodin. Maximální dávka: 12 g/den.

Délka terapie: minimálně 4 až 6 týdnů.

Meningitida

Novorozenci 0 až 7 dní: 25 mg/kg do žily každých 8 až 12 hodin.

Novorozenci 8 až 28 dní: 50 mg/kg do žily každých 6 až 8 hodin.

Kojenci a děti: 50 mg/kg do žily každých 6 hodin. Maximální dávka: 12 g/den.

Zápal plic

Kojenci a děti starší 3 měsíců: 50 mg/kg do žily nebo do svalu každých 6 až 8 hodin. Maximální dávka: 12 g/den.

Infekce kůže nebo měkkých tkání

1 měsíc nebo starší:

Nekrotizující infekce: 50 mg/kg do žily každých 6 hodin.

Infekce kůže nebo měkkých tkání: 25 až 37,5 mg/kg do žily každých 6 hodin.

Stafylokokové infekce

Věková skupina	Tělesná hmotnost	Dávka
Novorozenci do 1 týdne	do 1,2 kg	25 mg/kg každých 12 hodin
	1,2 až 2 kg	25-50 mg/kg každých 12 hodin
	více než 2 kg	25-50 mg/kg každých 8 hodin
Novorozenci ve věku 1-4 týdnů	do 1,2 kg	25 mg/kg každých 12 hodin
	1,2 až 2 kg	25-50 mg/kg každých 8 hodin
	více než 2 kg	25-50 mg/kg každých 6 hodin

Starší pacienti

Při nitrožilním podávání, zvláště u starších pacientů, je třeba dbát zvýšené opatrnosti kvůli možnosti tromboflebitidy (zánetu žil).

Porucha funkce ledvin

U pacientů s těžkou poruchou funkce ledvin je nutná úprava dávkování. Lékař má zvážit clearance kreatinu a doporučuje se monitorování hladin léku.

Léčba má pokračovat alespoň 48 hodin po vymizení známek a příznaků infekce.

Způsob podání

Oxacilin se podává injekcí hluboko do svalu, injekcí do žily nebo infuzí do žily po rozpuštění kompatibilním rozpouštědlem.

Doba trvání léčby

Aby bylo toto antibiotikum účinné, musí být podáváno pravidelně v předepsaných dávkách a tak dluho, jak Vám doporučil lékař. Vymizení horečky nebo jakéhokoli jiného příznaku neznamená, že jste zcela vyléčen(a). Možný pocit únavy není způsoben antibiotickou léčbou, ale samotnou infekcí. Snižení nebo ukončení léčby nebude mít žádný vliv na tento pocit a zpomalí vaše zotavení.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Vzácné nežádoucí účinky (mohou postihnout až 1 pacienta z 1 000)

- zvýšení hladin některých jaterních enzymů (aminotransferázy, alkalické fosfatázy), hepatitida (zánět jater) se žloutenkou.

Velmi vzácné nežádoucí účinky (mohou postihnout až 1 pacienta z 10 000)

- alergický šok (ztížené dýchání, pokles krevního tlaku, rychlý tep).
- pseudomembranózní kolitida (onemocnění střev s průjmem a bolestí břicha) (viz bod 2 Upozornění a opatření)

Nežádoucí účinky s neznámou frekvencí

- nedostatečný počet červených krvinek (anémie) nebo určitých bílých krvinek nebo krevních destiček (podílejí se při srážení krve), které vymizí po přerušení léčby
- horečka
- svědění, kopřivka, potíže s dýcháním, angioedém (masivní prosáknutí obličeje a krku), zvýšení počtu některých bílých krvinek v krvi (ezozinofilie)
- pocit na zvracení, zvracení, průjem
- onemocnění ledvin (akutní intersticiální nefritida)
- únava
- neurologické poruchy, jako je porucha vědomí, zmatenosť, abnormalní pohyby, mimovolní svalové stahy, záchvaty, hlášené po podání velkých dávek antibiotik na bázi oxacilinu, zejména v případě poruchy funkce ledvin
- plísňová infekce (kvasinková infekce v pochvě)

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek.

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak přípravek Oxacilin AVMC uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a injekční lahvičce za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek Oxacilin AVMC obsahuje

- Léčivou látkou je oxacilin. Jedna injekční lahvička obsahuje 1000 mg oxacilinu (ve formě monohydrátu sodné soli oxacilinu).
- Pomocnou látkou je hydrogenfosforečnan sodný.

Jak přípravek Oxacilin AVMC vypadá a co obsahuje toto balení

Oxacilin AVMC je bílý nebo téměř bílý prášek v čiré skleněné injekční lahvičce uzavřené šedou pryžovou zátkou a utěsněné hliníkovým uzávěrem s odtrhovacím víčkem.

Velikost balení: krabička po 1, 10, 25 nebo 50 injekčních lahvičkách.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce

Držitel rozhodnutí o registraci:

AV Medical CZ s.r.o., Dobronická 1257, 148 00 Praha 4 - Kunratice, Česká republika

Výrobce:

Mitim S.r.l., Via Giovanni Battista Cacciamali 34-38, Brescia, 25125, Itálie

Tento léčivý přípravek je registrován v členských státech Evropského hospodářského prostoru pod těmito názvy:

Česká republika

Oxacilin AVMC

Slovenská republika

Oxacilin AVMC

Polsko
Estonsko

Oxacilin Norameda
Oxacillin Auxilia

Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 9. 8. 2024

Následující informace jsou určeny pouze pro zdravotnické pracovníky:

Rekonstituce a ředění

Intramuskulární podání

K přípravě injekčního roztoku k intramuskulárnímu podání přidejte do lahvičky 5,7 ml vody pro injekci nebo 0,9% roztoku chloridu sodného.

Protřepejte lahvičku, dokud není roztok čirý. Roztok se aplikuje hluboko do svalu ihned po přípravě nebo do 8 hodin, pokud je uchováván při teplotě 2 °C – 8 °C.

Intravenózní podání

K intravenóznímu podání přidejte 10 ml vody pro injekci nebo 10 ml 0,9% roztoku chloridu sodného. Protřepejte lahvičku, dokud není roztok čirý.

Roztok má být podáván pomalu do žily během 10 minut. Rekonstituovaný roztok má být použit okamžitě nebo alespoň do 8 hodin, pouze pokud je uchováván při teplotě 2 °C – 8°C.

Rekonstituovaný roztok je dále ředěn jedním z následujících infuzních roztoků:

- izotonický roztok chloridu sodného
- 5% roztok glukózy ve vodě pro injekci
- 5% roztok glukózy v izotonickém roztoku chloridu sodného
- 10% roztok fruktózy ve vodě na injekce
- 10% roztok fruktózy v izotonickém roztoku chloridu sodného
- Ringerův infuzní roztok s laktátem
- injekční roztok chloridu draselného a chloridu sodného s laktátem
- 10% roztok invertózy ve vodě pro injekci
- 10% roztok invertózy v izotonickém roztoku chloridu sodného
- 10% roztok invertózy + 0,3% roztoku chloridu draselného ve vodě pro injekci

Chemická a fyzikální stabilita po otevření (jako rekonstituovaný roztok pro injekci nebo rekonstituovaný a naředěný infuzní roztok, jak je popsáno výše) byla prokázána po dobu 6 hodin při pokojové teplotě pro následující ředící rozpouštědla pro infuze: izotonický roztok chloridu sodného, 5% roztok glukózy ve vodě pro injekci a 5% roztok glukózy v izotonickém roztoku chloridu sodného. Jiná rozpouštědla potvrdila stabilitu 8 hodin při teplotě 2 °C – 8 °C.

Z mikrobiologického hlediska má být přípravek použit okamžitě. Není-li použit okamžitě, doba a podmínky uchovávání přípravku jsou v odpovědnosti uživatele.