

FACHKURZINFORMATION

Meropenem Kabi 500 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions- bzw. Infusionslösung Meropenem Kabi 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- bzw. Infusionslösung

Qualitative und quantitative Zusammensetzung:

Meropenem Kabi 500 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions- bzw. Infusionslösung: Jede Durchstechflasche/Glasflasche enthält Meropenem-Trihydrat entsprechend 500 mg wasserfreiem Meropenem. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jede 500 mg-Durchstechflasche/Glasflasche enthält 1,96 mmol (oder 45,13 mg) Natrium. Meropenem Kabi 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- bzw. Infusionslösung: Jede Durchstechflasche/Glasflasche enthält Meropenem-Trihydrat entsprechend 1 g wasserfreiem Meropenem. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jede 1 g-Durchstechflasche/Glasflasche enthält 3,92 mmol (oder 90,25 mg) Natrium. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

Anwendungsgebiete:

Meropenem Kabi ist angezeigt zur Behandlung der folgenden Infektionen bei Erwachsenen und Kindern älter als 3 Monate (siehe Abschnitt 4.4 und 5.1): Schwere Pneumonien, einschließlich krankenhauses- oder beatmungsassoziierte Pneumonien; broncho-pulmonale Infektionen bei zystischer Fibrose; komplizierte Infektionen der Nieren und ableitenden Harnwege; komplizierte intraabdominelle Infektionen; intra- und postpartale Infektionen; komplizierte Haut- und Weichteilinfektionen; akute bakterielle Meningitis. Behandlung von Patienten mit Bakteriämien die im Zusammenhang mit einer der oben angeführten Infektionen auftreten, oder bei denen ein solcher Zusammenhang vermutet wird. Meropenem Kabi kann zur Behandlung von neutropenischen Patienten mit Fieber, das vermutlich durch eine bakterielle Infektion ausgelöst wurde, angewendet werden. Für den angemessenen Gebrauch von Antibiotika sollten die offiziellen Leitlinien beachtet werden.

Gegenanzeigen:

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. Überempfindlichkeit gegen jedes andere Carbapenem-Antibiotikum. Schwere Überempfindlichkeit (z. B. anaphylaktische Reaktion, schwere Hautreaktion) gegen andere Betalaktam-Antibiotika (z. B. Penicillin oder Cephalosporinen).

Pharmakotherapeutische Gruppe:

Antibiotika zur systemischen Anwendung, Carbapeneme.

ATC-Code:

J01DH02.

Liste der sonstigen Bestandteile:

Natriumcarbonat.

Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:

Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten.

Inhaber der Zulassung:

Fresenius Kabi Austria GmbH, 8055 Graz, Österreich.

Stand der Information:

Februar 2022.

Weitere Angaben zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie Gewöhnungseffekten entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.