

Navodilo za uporabo

Ceftriakson Lek 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje Ceftriakson Lek 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

ceftriakson

Preden boste prejeli to zdravilo natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Ceftriakson Lek in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste prejeli zdravilo Ceftriakson Lek
3. Kako se daje zdravilo Ceftriakson Lek
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Ceftriakson Lek
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Ceftriakson Lek in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Ceftriakson Lek je antibiotik, ki se daje odraslim in otrokom (vključno z novorojenci). Deluje tako, da ubije bakterije, ki povzročajo okužbe. Sodi v skupino zdravil, imenovanih cefalosporini.

Zdravilo Ceftriakson Lek se uporablja za zdravljenje okužb:

- možganov (meningitis),
- pljuč,
- srednjega ušesa,
- trebuha in trebušne stene (peritonitis),
- sečil in ledvic,
- kosti in sklepov,
- kože ali mehkih tkiv,
- krvi,
- srca.

Daje se lahko:

- za zdravljenje specifičnih spolno prenosljivih okužb (gonoreja in sifilis),
- za zdravljenje bolnikov z nizkim številom belih krvnih celic (nevtropenija), ki imajo povišano telesno temperaturo zaradi bakterijske okužbe,
- za zdravljenje okužb prsnega koša pri odraslih s kroničnim bronhitisom,
- za zdravljenje lymške bolezni (ki jo povzroča ugriz klopa) pri odraslih in otrocih, vključno z novorojenci, starejšimi od 15 dni,
- za preprečevanje okužb med kirurškim posegom.

2. Kaj morate vedeti, preden boste prejeli zdravilo Ceftriakson Lek

Zdravila Ceftriakson Lek ne smete dobiti:

- če ste alergični na ceftriakson ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6).
- če ste imeli nenadno ali hudo alergijsko reakcijo na penicilin ali podobne antibiotike (kot so cefalosporini, karbapenemi ali monobaktami). Znaki vključujejo nenadno oteklost žrela ali obraza, ki lahko povzroči težave z dihanjem ali požiranjem, nenadno oteklost rok, stopal in gležnjev, ter hiter razvoj hudega izpuščaja.
- če ste alergični na lidokain in boste zdravilo Ceftriakson Lek prejeli v obliki injekcije v mišico.

Zdravila Ceftriakson Lek se ne sme dajati dojenčkom:

- če je dojenček nedonošen.
- če je otrok novorojenec (star do 28 dni) in ima določene težave s krvjo ali ima zlatenico (porumenelost kože ali beločnic) ali, če bo v žilo prejel zdravilo, ki vsebuje kalcij.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Preden prejmete zdravilo Ceftriakson Lek, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro:

- če ste pred kratkim prejeli ali pa boste prejeli zdravila, ki vsebujejo kalcij.
- če ste pred kratkim imeli drisko po uporabi antibiotika. Če ste kadar koli imeli težave s črevesjem, zlasti kolitis (vnetje črevesja).
- če imate težave z jetri ali ledvicami.
- če imate žolčne ali ledvične kamne.
- če imate druge bolezni, na primer hemolitično anemijo (zmanjšanje rdečih krvnih celic v vaši krvi, kar vašo kožo obarva svetlo rumeno in povzroča šibkost ali pomanjkanje sape).
- če ste na dieti z omejenim vnosom natrija.
- imate ali ste v preteklosti imeli kombinacijo katerih koli od naslednjih simptomov: izpuščaj, rdeča koža, mehurji na ustnicah, očeh ali v ustih, luščenje kože, visoka telesna temperatura, gripi podobni simptomi, zvišane ravni jetrnih encimov, ki jih pokažejo preiskave krvi, povečanje števila vrste belih krvnih celic (eozinofilija) in povečane bezgavke (znaki hude kožne reakcije, glejte tudi poglavje 4 »Možni neželeni učinki«).

Če morate opraviti krvne ali urinske preiskave

Če zdravilo Ceftriakson Lek prejimate dolgo časa, je morda treba pri vas opravljati redne krvne preiskave. Zdravilo Ceftriakson Lek lahko vpliva na rezultate urinskih preiskav za sladkor in na krvno preiskavo, znano pod imenom *Coombsov test*. Če morate opraviti preiskave:

- osebi, ki jemlje vzorec, povejte, da se zdravite z zdravilom Ceftriakson Lek.

Če imate sladkorno bolezen ali morate spremljati ravni glukoze v krvi, določenih sistemov za merjenje glukoze ne smete uporabljati, ker lahko pride do napačne določitve glukoze v krvi med zdravljenjem s ceftriaksonom. Če uporabljate take sisteme, potem preverite navodila za uporabo in povejte svojemu zdravniku, farmacevtu ali medicinski sestri. Če je treba, se lahko uporabi druge metode za testiranje.

Otroci

Preden vaš otrok prejme zdravilo Ceftriakson Lek, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro:

- če je otrok pred kratkim v žilo prejel zdravilo, ki vsebuje kalcij, ali je predvideno, da bo prejel tako zdravilo.

Druga zdravila in zdravilo Ceftriakson Lek

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

Zdravnika ali farmacevta še zlasti obvestite, če jemljete katero od naslednjih zdravil:

- vrsto antibiotika, imenovano aminoglikozid.

- antibiotik, imenovan kloramfenikol (uporablja se za zdravljenje okužb, zlasti oči).

Nosečnost, dojenje in plodnost

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom, preden boste prejeli to zdravilo.

Zdravnik bo upošteval koristi vašega zdravljenja z zdravilom Ceftriakson Lek v primerjavi s tveganjem za otroka.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Ceftriakson Lek lahko povzroči omotico. Če ste omotični, ne vozite avta in ne uporabljajte orodja ali strojev. Če opazite te simptome, se pogovorite z zdravnikom.

Zdravilo Ceftriakson Lek vsebuje natrij

1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje: To zdravilo vsebuje 83 mg natrija (glavna sestavina kuhinjske/namizne soli) v eni viali. To ustreza 4,2 % priporočenega največjega dnevnega vnosa natrija za odraslo osebo s hrano.

2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje:

To zdravilo vsebuje 166 mg natrija (glavna sestavina kuhinjske/namizne soli) v eni viali. To ustreza 8,3 % priporočenega največjega dnevnega vnosa natrija za odraslo osebo s hrano.

3. Kako se daje zdravilo Ceftriakson Lek

Zdravilo Ceftriakson Lek vam bo običajno dal zdravnik ali medicinska sestra. Zdravilo se daje kot kapalna infuzija (intravenska infuzija) ali kot injekcija neposredno v žilo ali mišico.

Zdravilo Ceftriakson Lek pripravi zdravnik, farmacevt ali medicinska sestra in se ga ne meša ali daje sočasno z injekcijami, ki vsebujejo kalcij.

Običajni odmerek

Zdravnik bo določil ustrezní odmerek zdravila Ceftriakson Lek za vas. Odmerek je odvisen od resnosti in vrste okužbe, od uporabe drugih antibiotikov, od vaše telesne mase in starosti ter od tega, kako dobro delujejo vaše ledvice in jetra. Število dni ali tednov, ko boste zdravilo Ceftriakson Lek prejeli, je odvisno od vrste okužbe, ki jo imate.

Odrasli, starejši bolniki in otroci, stari najmanj 12 let, s telesno maso 50 kilogramov (kg) ali več:

- od 1 do 2 g enkrat na dan, odvisno od resnosti in vrste okužbe. Če imate resno okužbo, vam bo zdravnik dal večji odmerek (do 4 g enkrat na dan). Če je vaš dnevni odmerek večji od 2 g, ga lahko prejmete v enkratnem odmerku enkrat na dan ali kot dva ločena odmerka.

Novorojenci, dojenčki in otroci, stari od 15 dni do 12 let, s telesno maso manj kot 50 kilogramov (kg):

- 50–80 mg zdravila Ceftriakson Lek za vsak kg otrokove telesne mase enkrat na dan, odvisno od resnosti in vrste okužbe. Če imate resno okužbo, vam bo zdravnik dal večji odmerek, do 100 mg za vsak kg telesne mase, vendar največ 4 g, enkrat na dan. Če je vaš dnevni odmerek večji od 2 g, ga lahko prejmete v enkratnem odmerku enkrat na dan ali kot dva ločena odmerka.
- Otroci s telesno maso 50 kg ali več morajo prejeti odmerek, ki je običajen za odrasle.

Novorojenci (0–14 dni)

- 20–50 mg zdravila Ceftriakson Lek za vsak kg otrokove telesne mase enkrat na dan, odvisno od resnosti in vrste okužbe.
- Največji dnevni odmerek ne sme preseči 50 mg za vsak kg otrokove telesne mase.

Osebe z okvarjenim delovanjem jeter in ledvic

Morda boste prejeli odmerek, ki ni enak običajnemu. Vaš zdravnik se bo odločil, koliko zdravila Ceftriakson Lek potrebujete, in vas skrbno spremljal glede na resnost bolezni jeter in ledvic.

Če dobite večji odmerek zdravila Ceftriakson Lek, kot bi smeli

Če boste nenamerno prejeli večji odmerek od predpisanega, se takoj posvetujte z zdravnikom ali pojdite takoj v najbližjo bolnišnico.

Če ste pozabili uporabiti zdravilo Ceftriakson Lek

Če izpustite injekcijo, jo morate prejeti takoj, ko je mogoče. Če pa je že skoraj čas za naslednjo injekcijo, izpustite injekcijo, ki ste jo pozabili. Ne uporabite dvojnega odmerka (dveh injekcij sočasno), da bi nadomestili pozabljeni odmerek.

Če ste prenehali uporabljati zdravilo Ceftriakson Lek

Ne prenehajte jemati zdravila Ceftriakson Lek, razen če vam to naroči vaš zdravnik. Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali medicinsko sestro.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Pri tem zdravilu se lahko pojavijo naslednji neželeni učinki:

Hude alergijske reakcije (neznana pogostnost; pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti)

Če imate hudo alergijsko reakcijo, to takoj povejte zdravniku.

Ti znaki lahko vključujejo:

- nenadno oteklost obraza, žrela, ustnic ali ust. To lahko povzroči težave z dihanjem ali požiranjem.
- nenadno oteklost rok, stopal in gležnjev.

Hude kožne reakcije (neznana pogostnost; pogostnosti ni mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov)

Če dobite hudo kožno reakcijo, to takoj povejte zdravniku.

Znaki lahko vključujejo:

- hud izpuščaj, ki se razvije hitro, z mehurji ali luščenjem kože in možnimi mehurji v ustih (Stevens-Johnsonov sindrom in toksična epidermalna nekroliza, znana tudi kot SJS in TEN).
- kombinacijo katerega koli od naslednjih simptomov: razširjen izpuščaj, visoka telesna temperatura, zvišanje jetrnih encimov, nenormalnosti v krvi (eozinofilija), povečane bezgavke z vključenostjo drugih telesnih organov (reakcija na zdravilo z eozinofilijo in sistemskimi simptomi, znana tudi kot DRESS (*Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptoms*) ali sindrom preobčutljivosti za zdravilo).
- Jarisch-Herxheimerjeva reakcija, ki povzroča zvišano telesno temperaturo, mrzlico, glavobol, bolečine v mišicah in kožni izpuščaj, ki običajno izzveni brez zdravljenja. To se zgodi kmalu po začetku zdravljenja s ceftriaksonom proti spirohetnim okužbam, kot je lymfska bolezen.

Drugi možni neželeni učinki:

Pogosti (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov)

- nenormalno število belih krvnih celic (kot je zmanjšanje levkocitov in povečanje eozinofilcev) in trombocitov (zmanjšanje trombocitov).
- redko blato ali driska.

- spremembe pri izvidih krvnih preiskav za določanje delovanja jeter.
- izpuščaji.

Občasni (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov)

- glivične okužbe (na primer gobice).
- zmanjšanje števila belih krvnih celic (granulocitopenija).
- zmanjšanje števila rdečih krvnih celic (anemija).
- težave s strjevanjem krvi. Znaki lahko vključujejo hitro nastajanje modric in bolečine ter otekline sklepov.
- glavobol.
- omotica.
- občutek siljenja na bruhanje ali bruhanje.
- pruritis (srbenje).
- bolečine ali skelenje vzdolž žile, v katero prejmete zdravilo Ceftriakson Lek. Bolečina na mestu dajanja injekcije.
- visoka telesna temperatura (vročina).
- nenormalni rezultati testa delovanja ledvic (zvišan kreatinin v krvi).

Redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov)

- vnetje debelega črevesa (kolona). Znaki vključujejo drisko, običajno s krvjo in sluzjo, bolečine v trebuhu in zvišano telesno temperaturo.
- težave z dihanjem (bronhospazem).
- izbokli izpuščaji (koprivnica), ki lahko prekrijejo velik del telesa in srbijo ter otekajo.
- kri ali sladkor v urinu.
- edem (kopičenje tekočine).
- tresavica.

Neznana pogostnost (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti)

- sekundarna okužba, ki se ne odziva na predhodno predpisani antibiotik.
- oblika anemije, pri kateri se uničujejo rdeče krvne celice (hemolitična anemija).
- močno znižanje belih krvnih celic (agranulocitoza).
- konvulzije.
- vrtoglavica (občutek vrtenja).
- vnetje trebušne slinavke (pankreatitis). Znaki vključujejo hudo bolečino v trebuhu, ki se širi v hrbet.
- vnetje sluznice v ustih (stomatitis).
- vnetje jezika (glositis). Znaki vključujejo oteklost, rdečino in bolečine jezika.
- težave z žolčnikom, ki lahko povzročajo bolečine, siljenje na bruhanje in bruhanje.
- nevrološko stanje, ki se lahko pojavi pri novorojencih s hudo zlatenico (kernikterus).
- težave z ledvicami, ki jih povzročajo usedline kalcij-ceftriaksona. Pri odvajanju seča (urina) lahko nastopijo bolečine ali pa se izloča malo urina.
- lažno pozitivni rezultati Coombsovega testa (preiskava za nekatere težave s krvjo).
- lažno pozitivni rezultati za galaktozemijo (nenormalno kopičenje sladkorja galaktoze).
- Zdravilo Ceftriakson Lek lahko vpliva na nekatere vrste krvnih preiskav za glukozo – posvetujte se z zdravnikom.

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke

Sektor za farmakovigilanco

Nacionalni center za farmakovigilanco

Slovenčeva ulica 22

SI-1000 Ljubljana

Tel: +386 (0)8 2000 500
Faks: +386 (0)8 2000 510
e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si
spletna stran: www.jazmp.si.

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Ceftriakson Lek

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli in nalepki poleg oznake EXP. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Za shranjevanje zdravila ni posebnih temperaturnih omejitev.
Shranjujte v originalni ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo.

Pripravljena raztopina:

Raztopino, pripravljeno iz praška, je treba uporabiti takoj ali jo shranjevati v hladilniku pri 2-8°C ter jo po 24 urah zavreči.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Ceftriakson Lek

Zdravilna učinkovina je ceftriakson.

Ceftriakson Lek 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Prašek: zdravilna učinkovina je ceftriakson.

Ena viala vsebuje 1 g ceftriaksona (v obliki dinatrijevega ceftriaksonata hidrata).

Ceftriakson Lek 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Prašek: zdravilna učinkovina je ceftriakson.

Ena viala vsebuje 2 g ceftriaksona (v obliki dinatrijevega ceftriaksonata hidrata).

Zdravilo ne vsebuje drugih sestavin.

Izgled zdravila Ceftriakson Lek in vsebina pakiranja

Prašek je bel do rumenkast.

Pakiranja:

individualno pakiranje: 1 viala

bolnišnična pakiranja: 5x1, 10x1 (sveženj), 10, 25, 50 in 100 vial.

Na trgu morda ni vseh pakiranj.

Način in režim predpisovanja in izdaje zdravila Ceftriakson Lek

ZZ – Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v javnih zdravstvenih zavodih ter pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

Lek farmacevtska družba d.d., Verovškova 57, Ljubljana, Slovenija

Izdelovalec

Sandoz GmbH, Biochemiestraße 10, Kundl, Avstrija

Zdravilo je v državah članicah EGP pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:

Avstrija:	Ceftriaxon Sandoz 0.5 g - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Ceftriaxon Sandoz 1 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Ceftriaxon Sandoz 2 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
Belgija:	Ceftriaxone Sandoz 1 g poeder voor oplossing voor injectie/infusie Ceftriaxone Sandoz 2 g poeder voor oplossing voor injectie/infusie
Republika Češka:	Ceftriaxon Sandoz 1 g
Estonija:	Ceftriaxone Sandoz
Italija:	Ceftriaxone Sandoz GmbH 0,5 g polvere per soluzione iniettabile Ceftriaxone Sandoz GmbH 1 g polvere per soluzione iniettabile/per infusione Ceftriaxone Sandoz GmbH 2 g polvere per soluzione iniettabile/per infusione
Nizozemska:	Ceftriaxon Sandoz 0.5, poeder voor oplossing voor injectie 0,5 g Ceftriaxon Sandoz 1, poeder voor oplossing voor injectie/infusie 1 g Ceftriaxon Sandoz 2, poeder voor oplossing voor injectie/infusie 2 g
Portugalska:	Ceftriaxona Sandoz
Slovaška:	Ceftriaxon Sandoz 1 g prášok na injekčný a infúzny roztok Ceftriaxon Sandoz 2 g prášok na injekčný a infúzny roztok
Slovenija:	Ceftriakson Lek 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje Ceftriakson Lek 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje
Združeno kraljestvo:	Ceftriaxone 1 g Powder for Solution for Injection/Infusion Ceftriaxone 2 g Powder for Solution for Injection/Infusion

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 4.9.2019

Naslednje informacije so namenjene samo zdravstvenemu osebju

Način in pot dajanja zdravila Ceftriakson Lek prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Zdravilo Ceftriakson Lek se lahko uporablja kot intravenska bolusna injekcija, intravenska infuzija ali kot intramuskularna injekcija po rekonstituciji z raztopino, kot je razloženo v nadaljevanju.

Ceftriakson se ne sme mešati v isti brizgi z drugimi zdravili, razen z 1 % raztopino lidokainijevega klorida (samo za intramuskularno injiciranje).

Za rekonstitucijo zdravila Ceftriakson Lek se ne sme uporabiti raztopin, ki vsebujejo kalcij, kot sta Ringerjeva ali Hartmannova raztopina. Pojavijo se lahko delci.

Intramuskularno injiciranje: Zdravilo Ceftriakson Lek 1 g je treba raztopiti v 3,5 ml, zdravilo Ceftriakson Lek 2 g pa v 7,0 ml 10 mg/ml (1 %) raztopini lidokainijevega klorida. Raztopino je treba dati z globoko intramuskularno injiciranjem. Odmerke, ki so večji od 1 g, je treba razdeliti in injicirati na več kot eno mesto. Raztopin lidokaina se ne sme dajati intravensko. (Prosimo, da upoštevate podatke izdelovalca kar zadeva tveganja, povezana z lidokainijevim kloridom, ki se nahajajo v ustreznih gradivih s podatki o uporabi pripravkov z lidokainom).

Intravensko injiciranje: Zdravilo Ceftriakson Lek 1 g je treba raztopiti v 10 ml vode za injekcije. Injekcijo je treba dati v času najmanj 2 - 4 minut neposredno v veno ali preko cevk za intravensko infuzijo.

Intravensko infundiranje: 1 do 2 g zdravila Ceftriakson Lek je treba raztopiti v 20 do 40 ml ene izmed naslednjih infuzijskih raztopin, ki ne vsebujejo kalcija:

- 9 mg/ml (0,9%) natrijev klorid
- 4,5 mg/ml (0,45%) natrijev klorid in 25 mg/ml (2,5%) glukoza
- 50 mg/ml (5%) ali 100 mg/ml (10%) glukoza
- 60 mg/ml (6%) dekstran in 50 mg/ml (5%) glukoza
- 60-100 mg/ml (6-10%) infuzije hidroksietilškroba.

Glejte tudi poglavje "Podatki o tem, s katerimi raztopinami se zdravilo lahko meša", spodaj. Infuzijo je treba dati v času, ki ni krajši od najmanj 30 minut.

Ko sta intramuskularna ali intravenska injekcija pripravljena za uporabo, se iz belega do rumenkasto-oranžnega kristaliničnega praška dobi blede rumeno do rumenkasto-rjavo raztopino.

Pripravljene raztopine je treba vidno preveriti. Uporabiti se sme le bistre raztopine v katerih ni vidnih delcev. Pripravljeno zdravilo je le za enkratno uporabo, vso neporabljeno raztopino pa je treba zavreči.

Podatki o tem, s katerimi raztopinami se zdravilo lahko meša

Raztopine, ki vsebujejo ceftriakson, se ne smejo mešati ali se dodajati k drugim snovem. Še posebej se določenih topil, ki vsebujejo kalcij (npr. Ringerjeva ali Hartmannova raztopina), ne sme uporabljati za rekonstitucijo vial ceftriaksona ali za nadaljnje redčenje rekonstituirane viala za i.v. aplikacijo, ker se lahko pojavi oborina. **Zdravila Ceftriakson Lek ne smemo mešati ali aplicirati sočasno z raztopinami, ki vsebujejo kalcij.**

Izhajajoč iz literaturnih podatkov, ceftriakson ni kompatibilen z amsakrinom, vankomicinom, flukonazolom, aminoglikozidi in labetalolom.