

NAVODILO ZA UPORABO

Navodilo za uporabo

Cefotaksim Aptapharma 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje Cefotaksim Aptapharma 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

cefotaksim

Pred uporabo zdravila 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 ali medicinsko sestro.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom 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 Cefotaksim Aptapharma in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo Cefotaksim Aptapharma
3. Kako uporabljati zdravilo Cefotaksim Aptapharma
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Cefotaksim Aptapharma
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Cefotaksim Aptapharma in za kaj ga uporabljamo

To zdravilo vsebuje učinkovino, ki se imenuje cefotaksim in spada v skupino cefalosporinskih antibiotikov. Ima izrazito delovanje proti širokemu spektru bakterij, ki pri ljudeh povzročajo številne in včasih resne okužbe. Deluje tako, da zavira nastanek bakterijske celične stene in tako preprečuje razmnoževanje bakterij.

Zdravilo Cefotaksim Aptapharma je indicirano za zdravljenje hudih okužb, ki jih povzročajo mikroorganizmi, občutljivi na cefotaksim, kot so:

- septikemija (prisotnost mikroorganizmov in njihovih toksinov v krvi);
- okužbe dihal - akutni in kronični bronhitis, bakterijska pljučnica, okužena bronhiektazija, pljučni absces in pooperativne okužbe prsnega koša;
- okužbe sečil – akutne in kronične okužbe ledvic (pielonefritis), mehurja (cistitis) in asimptomatske bakterijske okužbe (asimptomatska bakteriurija);
- okužbe kože in mehkih tkiv;
- okužbe kosti in sklepov;
- porodniške in ginekološke okužbe;
- okužbe v trebušni votlini;
- gonoreja (spolno prenosljiva bolezen), kadar zdravljenje s penicilinom ni primerno ali ni prineslo pričakovanega učinka;
- vnetje ovojnic osrednjega živčevja (meningitis);

Cefotaksim Aptapharma se uporablja tudi za preprečevanje okužb pred in med operacijo.

2. Kaj morate vedeti, preden boste uporabili zdravilo Cefotaksim Aptapharma

Zdravila Cefotaksim Aptapharma ne uporabljajte:

- če ste alergični na cefotaksim ali druge cefalosporinske antibiotike;

Znaki alergijske reakcije vključujejo: izpuščaj, težave pri požiranju ali dihanju, otekanje ustnic, obraza, grla ali jezika. Če ste že imeli alergijske reakcije na peniciline, se posvetujte s svojim zdravnikom, ker je možna navzkrižna občutljivost med penicilini in cefalosporini.

- so se vam po jemanju cefotaksima ali drugih cefalosporinov kdaj pojavili hudi kožni izpuščaji ali luščenje kože, mehurji na koži in/ali razjede v ustih.

Ne jemljite zdravila Cefotaksim Aptapharma ali obvestite svojega zdravnika, če kar koli od naštetega velja za vas.

Zdravila Cefotaksim Aptapharma, razredčenega z raztopino lidokaina za injiciranje, se ne sme uporabiti:

- intravensko;
- pri novorojenčkih, mlajših od 30 mesecev;
- pri bolnikih, alergičnih na lidokain ali na kateri koli drugi lokalni amidni anestetik;
- pri bolnikih s srčnim blokom brez srčnega spodbujevalnika;
- pri bolnikih s srčnim popuščanjem.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom uporabe zdravila Cefotaksim Aptapharma se posvetujte z zdravnikom ali medicinsko sestro:

- če ste preobčutljivi na katere koli antibiotike, še posebej penicilinske
- če imate alergijo ali bronhialno astmo. Med zdravljenjem s tem zdravilom ni mogoče izključiti možnosti alergijskih reakcij, ki so lahko zelo resne. Pred začetkom zdravljenja bo zdravnik opravil posebne kožne teste, da bo preveril, ali ste alergični na to zdravilo.
- če imate okvaro ledvic
- če ste na dieti z nadzorovanim vnosom natrija
- če ste že kdaj imeli hudo drisko po jemanju antibiotikov ("psevdomembranski kolitis"). Če imate hudo drisko, nemudoma obvestite zdravnika, saj boste morda potrebovali nujno zdravniško pomoč. Ne jemljite nobenega zdravila proti driski, ne da bi se posvetovali z zdravnikom.

Bodite posebno pozorni pri jemanju zdravila Cefotaksim Aptapharma

V povezavi z zdravljenjem s cefotaksimom so poročali o resnih kožnih reakcijah, vključno s Stevens-Johnsonovim sindromom, toksično epidermalno nekrolizo, reakcijo na zdravilo z eozinofilijo in sistemskimi simptomi (DRESS) in akutno generalizirano eksantemsko pustulozo (AGEP). Če opazite katerega koli izmed simptomov, povezanih s temi resnimi kožnimi reakcijami, opisanimi v poglavju 4, prenehajte uporabljati cefotaksim in nemudoma poiščite zdravniško pomoč.

Visoki odmerki cefotaksima, zlasti pri bolnikih z okvaro ledvic, lahko povzročijo poškodbe centralnega živčnega sistema (motnje zavesti, motnje gibanja in krči). Če pride do takšnih reakcij, se nemudoma posvetujte z zdravnikom.

Tako kot pri drugih antibiotikih, lahko pri dolgotrajnem zdravljenju pride do prekomernega razrasta mikroorganizmov, neobčutljivih na cefotaksim, vključno z glivicami. V takšnih primerih morate začeti specifično zdravljenje, ki ga glede na vaše stanje določi zdravnik.

Če traja zdravljenje več kot 7–10 dni, vam bo zdravnik odredil preiskavo krvi, ker se lahko število nekaterih krvnih celic zmanjša, število drugih pa poveča. Morda bo potrebno zdravljenje prekiniti.

Priporočljivo je strogo upoštevati čas injiciranja ali infundiranja, saj so poročali o življenjsko nevarnih motnjah srčnega ritma (aritmiji) pri zelo redkih bolnikih, ki so cefotaksim prejeli s hitro intravensko injekcijo skozi centralni venski kateter.

Druga zdravila in zdravilo Cefotaksim Aptapharma

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

Če jemljete katero od naslednjih zdravil, se posvetujte s svojim zdravnikom:

- aminoglikozidne antibiotike – gentamicin, streptomycin, neomicin, kanamicin, amikacin ali tobramicin
- tetracikline in kloramfenikolske antibiotike
- zdravila za odvajanje vode (diuretike), npr. furosemid
- probenecid, zdravilo za zdravljenje protina
- peroralne kontraceptive

Laboratorijski testi

Če morate med uporabo tega zdravila opraviti laboratorijski test (npr. preiskave krvi ali urina), povejte zdravniku, da trenutno jemljete cefotaksim, ker so med zdravljenjem s tem zdravilom rezultati določanja sladkorja v seču in Coombsovega testa lahko lažno pozitivni.

Zdravilo Cefotaksim Aptapharma skupaj s hrano, pijačo in alkoholom

Ni omejitev.

Nosečnost, dojenje in plodnost

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

Zdravilo lahko prejimate, če zdravnik presodi, da so koristi zdravljenja večje od možnega tveganja za otroka. Cefotaksim se izloča v materino mleko, zato med zdravljenjem odsvetujemo dojenje.

Cefotaksim lahko zmanjša učinkovitost peroralnih kontraceptivov. Med terapijo s cefotaksimom se priporoča uporaba dopolnilnih kontracepcijskih metod.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Cefotaksim lahko povzroči omotico, kar lahko vpliva na sposobnost vožnje in upravljanja s stroji. Če opazite ta neželeni učinek, ne smete voziti ali upravljati strojev.

Med zdravljenjem z velikimi odmerki antibiotika lahko pride do motenj zavesti, nenormalnih gibov in krčev. V takšnih primerih ne vozite in ne upravljajte strojev.

Zdravilo Cefotaksim Aptapharma vsebuje natrij

Cefotaksim Aptapharma 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

To zdravilo vsebuje približno 2,1 mmol (približno 48 mg) natrija (glavne sestavine kuhinjske soli) na 1,0 g. To je enako 0,024% priporočenega največjega dnevnega vnosa natrija s hrano za odrasle osebe. To je zlasti pomembno za bolnike, ki so na dieti z nadzorovanim vnosom natrija.

Cefotaksim Aptapharma 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

To zdravilo vsebuje približno 4,2 mmol (približno 96 mg) natrija (glavne sestavine kuhinjske soli) na

2,0 g. To je enako 0,048% priporočenega največjega dnevnega vnosa natrija s hrano za odrasle osebe. To je zlasti pomembno za bolnike, ki so na dieti z nadzorovanim vnosom natrija.

3. Kako uporabljati zdravilo Cefotaksim AptaPharma

Pri uporabi tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Zdravilo Cefotaksim AptaPharma vam bo dal zdravnik ali medicinska sestra.

Zdravilo se lahko daje intramuskularno ali v veno. Odmerek, pot in pogostost uporabe so določeni glede na resnost okužbe, dovzetnost bakterije in stanje bolnika.

Če ste prejeli večji odmerek zdravila Cefotaksim AptaPharma, kot bi smeli

Ker boste to zdravilo dobivali, ko boste v bolnišnici, ni verjetno, da bi ga prejeli premalo ali preveč. Kljub temu pa se posvetujte s svojim zdravnikom ali farmacevtom, če vas v zvezi s tem kar koli skrbi.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Cefotaksim AptaPharma

Če ste zamudili en odmerek, ga morate prejeti čim prej, razen, če je že skoraj čas za vaš naslednji odmerek. V nasprotnem primeru morate naslednji odmerek prejeti ob običajnem času.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih. Neželeni učinki, povezani z uporabo cefotaksima, so običajno redki in na splošno blagi in prehodni.

Prenehajte jemati cefotaksim in nemudoma obvestite zdravnika, če opazite katerega koli od naslednjih simptomov:

- rdečkaste, nenabrekle zaplate na telesu v obliki tarče ali kroga, ki imajo pogosto mehurje na sredini, luščenje kože, razjede v ustih, grlu, nosu, na spolovilih in očeh. Pred nastopom teh hudih kožnih izpuščajev se lahko pojavijo zvišana telesna temperatura in gripi podobni simptomi (Stevens-Johnsonov sindrom, toksična epidermalna nekroliza);
- razširjen izpuščaj, visoka telesna temperatura in povečane bezgavke (sindrom DRESS ali sindrom preobčutljivosti na zdravilo);
- rdeč, luskast razširjen izpuščaj s podkožnimi bulicami in mehurji, ki ga spremlja zvišana telesna temperatura. Simptomi se običajno pojavijo ob začetku zdravljenja (akutna generalizirana eksantematska pustuloza).

Takoj obvestite svojega zdravnika, če opazite katerega od naslednjih resnih neželenih učinkov, saj boste morda potrebovali nujno zdravniško pomoč:

- če dobite alergijsko reakcijo. Znaki lahko vključujejo: izpuščaj, srbenje, povišano telesno temperaturo, oteženo dihanje ali piskanje, mrzlico, otekanje.
- imate nenadne nenadzorovane mišične krče, konvulzije in izgubo zavesti. To stanje imenujemo "encefalopatija" in ga običajno opazimo pri velikih odmerkih, zlasti pri bolnikih z okvaro ledvic.
- čutite palpitacije ali vam preskakuje srčni utrip.
- imate hudo vodeno drisko, po možnosti mešano s krvjo in sluzom ("psevdomembranski kolitis").

Spodaj navedeni neželeni učinki so navedeni po pogostosti:

Zelo pogosti (pojavi se lahko pri več kot 1 od 10 bolnikov): bolečina na mestu injiciranja zdravila (za zdravila, ki se dajejo v mišico)

Občasni (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov): sprememba v številu krvnih celic (levkopenija, eozinofilija, trombocitopenija); krči; driska; prehodno povečana aktivnost jetrnih encimov in alkalne fosfataze, povečane vrednosti bilirubina v krvi, preobčutljivostne reakcije: izpuščaji, srbenje, urtikarija, povišana telesna temperatura, povzročena z zdravili; oslabiljeno delovanje ledvic, povečane vrednosti kreatinina v krvi (zlasti pri velikih odmerkih ali sočasnem zdravljenju z aminoglikozidnimi antibiotiki); povišana telesna temperatura; vnetna reakcija na mestu injiciranja, vnetje ven (flebitis/tromboflebitis), Jarisch-Herxheimerjeva reakcija, ki se pokaže kot kožni izpuščaj, srbečica, izcedek iz nosu, težave s krvjo in jetri, težave z dihanjem in bolečine v sklepih.

Neznana pogostnost (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti): prekomerna razrast neobčutljivih mikroorganizmov (superinfekcije); znatno zmanjšanje števila belih krvnih celic (nevtropenija in agranulocitoza), kar povečuje verjetnost okužb; zmanjšano število rdečih krvnih celic (hemolitična anemija), kar lahko privede do bledice ali porumenelosti kože, astenije ali kratke sape; glavobol, omotica; encefalopatija; motnje srčnega ritma, običajno pri hitri intravenski uporabi; slabost; bruhanje; bolečina v trebuhu, psevdomembranski kolitis; hepatitis (včasih z zlatenico); hudo izražene bolezenske spremembe na koži in sluznici - Stevens-Johnsonov sindrom (povezane z mehurji na koži, ustih, očeh in spolovilih), toksična epidermalna nekroliza (z mehurji na koži) in multiformni eritem; poškodba ledvičnega tkiva (intersticijski nefritis); če se uporablja intramuskularno (v primeru, da raztopina vsebuje lidokain) – sistemske reakcije na lidokain; resne preobčutljivostne reakcije – edemi okoli oči, ustnic, jezika, ki so lahko smrtno nevarni (angioedem), oteženo dihanje, piskanje (bronhospazem), alergijski šok.

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. 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 Cefotaksim AptaPharma

Za shranjevanje zdravila niso potrebna posebna navodila. Vialo shranjujte v zunanji ovojnini za zagotovitev zaščite pred svetlobo.

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Med shranjevanjem lahko barva pripravljene raztopine postane bolj intenzivna.

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

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

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Cefotaksim Aptapharma

Cefotaksim Aptapharma 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

- Ena viala vsebuje 1 g cefotaksima v obliki natrijevega cefotaksimata (1,048 g).

Druge sestavine zdravila so: izdelek ne vsebuje nobenih drugih sestavin.

Cefotaksim Aptapharma 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

- Ena viala vsebuje 2 g cefotaksima v obliki natrijevega cefotaksimata (2,096 g).

Druge sestavine zdravila so: izdelek ne vsebuje nobenih drugih sestavin.

Izgled zdravila Cefotaksim Aptapharma in vsebina pakiranja

Cefotaksim Aptapharma 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Cefotaksim Aptapharma 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Izgled: prašek bele ali svetlo rumene barve

Velikosti pakiranj:

Cefotaksim Aptapharma 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Cefotaksim Aptapharma 1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje je na voljo v prozornih steklenih vialah volumna 10 ml, škatla z 1 ali 10 vialami.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Cefotaksim Aptapharma 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Cefotaksim Aptapharma 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje je na voljo v prozornih steklenih vialah volumna 20 ml, škatla z 1 ali 10 vialami.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Način in režim izdaje zdravila

H - Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec

Imetnik dovoljenja za promet

Apta Medica Internacional d.o.o.

Likožarjeva 6

1000 Ljubljana

Slovenija

Proizvajalec

ACS DOBFAR S.p.A.,
Nucleo Industriale S. Atto (loc. S. Nicolò a Tordino)
64100 Teramo (TE)
Italija

ACS DOBFAR S.p.A.
Via Alessandro Fleming 2
37135 Verona
Italija

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

Avstrija:	Cefotaxime AptaPharma 1 g, 2 g Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
Hrvaška:	Cefotaksim AptaPharma 1 g, 2 g prašek za otopinu za injekcijo/infuzijo
Madžarska:	Cefotaxim AptaPharma 1 g, 2 g por oldatos injekcióhoz vagy infúzióhoz
Slovenija:	Cefotaksim AptaPharma 1 g, 2 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 15.3.2024.

Naslednje informacije so namenjene samo zdravstvenemu osebju:

Odmerjanje

Odrasli

Priporočeni dnevni odmerek je 3 x 1 g.

Odmerjanje se lahko spreminja glede na resnost okužbe, občutljivost mikroorganizmov in stanje bolnika.

Priporočila odmerjanja za različne okužbe:

Gonoreja (nezapletena): 1 g enkrat intramuskularno.

Nezapletene okužbe: 1 g intravensko ali intramuskularno vsakih 12 ur.

Zmerne/hude okužbe: 1 g intravensko ali intramuskularno vsakih 8 ur.

Resne, smrtno nevarne okužbe: 2 g intravensko vsakih 8 ur. Če je potrebno, se odmerek lahko poveča do 12 g.

Za preprečevanje kirurških okužb: 1 g enkrat intravensko, 30-60 minut pred operacijo.

Za carski rez: 1 g intravensko takoj po prerezu popkovine in še 1 g po 6 urah in 12 urah.

Pediatrična populacija

Novorojenčki:

0-1 tednov starosti: 50-100 mg/kg/dan samo intravensko, v dveh enako razdeljenih odmerkih

2-4 tednov starosti: 75-150 mg/kg/dan samo intravensko, v treh enako razdeljenih odmerkih (brez razlike v odmerjanju za nedonošenčke in donošenčke)

Dojenčki, otroci:

Do 50 kg telesne teže glede na resnost okužbe: 50-100 mg/kg/dan, za dojenčke, mlajše od 30 mesecev, samo intravensko, v 3-4 enako razdeljenih odmerkih. Pri življenjsko nevarnih okužbah (meningitisu) so lahko upravičeni višji odmerki - do 100-200 mg/kg/dan v 4-6 enako razdeljenih odmerkih. Nad 50 kg telesne teže: enako odmerjanje kot za odrasle, glede na posameznika, vendar odmerek ne sme presegati 12 g/dan.

Bolniki z okvaro ledvic

Ker se pri bolnikih s hudo okvaro ledvic zdravilo večinoma ne izloča skozi ledvice, je potrebna prilagoditev odmerka.

Bolnikom z očistkom kreatinina manj kot 10 ml/min je treba po začetnem odmerku 1 g dnevni odmerek prepoloviti, ne da bi spremenili pogostost odmerjanja.

Predoperativna profilaksa

1 - 2 g intravensko v enem odmerku, čim bližje začetku operacije. Če operacija traja več kot 90 minut, je nadaljnji odmerek antibiotika upravičen.

Bolniki na hemodializi ali peritonealni dializi:

1-2 g dnevno glede na potek okužbe in splošno stanje bolnika, ki se daje na dan hemodialize, po koncu dialize.

Priprava raztopine

Priprava raztopine mora potekati v aseptičnih pogojih. Cefotaksim je kompatibilen z naslednjimi raztopinami:

- vodo za injekcije,
- 9 mg/ml (0,9 %) raztopino natrijevega klorida,
- 1% raztopino lidokainijevega klorida.

Pripravljena raztopina je od svetlo rumene do rumene barve. Če raztopina vsebuje neraztopljene delce, je ne smete uporabiti. Izvlecite le en odmerek pripravljene raztopine. Vso neporabljeno raztopino je treba zavreči.

Rekonstituirano zdravilo je treba uporabiti takoj po redčenju.

Intramuskularna uporaba

S stresanjem raztopite vsebino vial zdravila Cefotaksim AptaPharma 1 g oz. 2 g v 4 ml oz. 5 ml sterilne vode za injekcije ali 10 mg/ml (1 %) raztopine lidokainijevega klorida za injiciranje. Raztopino je treba dati z globoko intramuskularno injekcijo.

Raztopin zdravila Cefotaksim AptaPharma 1 g in 2 g, pripravljenih v lidokainu za intramuskularno uporabo se ne sme dajati intravensko!

Intravenska uporaba

Intravenska bolusna injekcija – s stresanjem raztopite vsebino vial zdravila Cefotaksim AptaPharma 1 g oz. 2 g v vsaj 4 oz. vsaj 10 ml vode za injekcije. Raztopino je treba injicirati od 3 do 5 minut. Med spremljanjem v obdobju po prihodu zdravila na trg so bile opisane potencialno smrtno nevarne motnje srčnega ritma pri zelo malo bolnikih, ki so dobili cefotaksim hitro intravensko po centralnem venskem katetru.

Intravenska infuzija

S stresanjem raztopite vsebino vial zdravila Cefotaksim AptaPharma 1 g v 4 ml vode za injekcije; nato dodatno razredčite s 40-50 ml ene od naslednjih infuzijskih raztopin: 9 mg/ml (0,9 %) natrijevim kloridom ali vodo za injekcije. Kratkotrajno intravensko infuzijo je treba dati v 20 minutah.

Intravenska kapljična infuzija

S stresanjem raztopite vsebino vial zdravila Cefotaksim AptaPharma 2 g v 10 ml vode za injekcije; nato dodatno razredčite s 100 ml 9 mg/ml (0,9 %) natrijevim kloridom. Intravensko kapljično infuzijo je treba dati v 50-60 minutah.

Cefotaksima in aminoglikozidov se ne sme mešati v isti brizgi ali perfuzijski tekočini.