

Indlægsseddel: Information til brugeren

Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre 2 g/0,25 g pulver til infusionsvæske, opløsning
Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre 4 g/0,5 g pulver til infusionsvæske, opløsning
piperacillin/tazobactam

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Piperacillin/Tazobactam til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se afsnit 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlægsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre
3. Sådan skal du tage Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Piperacillin tilhører den gruppe lægemidler, som kaldes ”bredspektrede antibiotika”. Det kan dræbe mange slags bakterier. Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre kan forhindre nogle resistente bakterier i at overleve virkningen af piperacillin. Det betyder, at når piperacillin og tazobactam gives samtidigt, dræbes flere typer af bakterier.

Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre anvendes til voksne og unge over 12 år til behandling af bakterieinfektioner, som f.eks. dem, der påvirker de nedre luftveje (lungerne), urinvejene (nyrer og blære), mave, hud eller blod. Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre kan anvendes til behandling af bakterieinfektioner hos patienter med lavt antal hvide blodlegemer (nedsat modstandskraft over for infektioner).

Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre anvendes til børn i alderen 2-12 år til behandling af infektioner i maven og underlivet, som f.eks. blindtarmsbetændelse, bughindebetændelse og galdevejsbetændelse. Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre kan anvendes til behandling af bakterieinfektioner hos patienter med lavt antal hvide blodlegemer (nedsat modstandskraft over for infektioner).

Ved visse alvorlige infektioner kan din læge overveje at bruge Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre i kombination med andre antibiotika.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse. Følg altid lægens anvisning.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre

Tag ikke Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre:

- hvis du er allergisk over for de aktive stoffer piperacillin og tazobactam eller et af de øvrige indholdsstoffer i dette lægemiddel (angivet i pkt. 6).
- hvis du er allergisk over for antibiotika kaldet penicilliner, cefalosporiner eller andre beta-laktamase-hæmmere, da du i så fald kan være allergisk over for Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, apoteket eller sundhedspersonalet, før du tager Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre:

- hvis du har allergi. Hvis du har mange allergier, skal du sørge for at fortælle det til din læge eller andet sundhedspersonale, før du får dette lægemiddel.
- hvis du lider af diarré før, eller får diarré under eller efter behandlingen. I så fald skal du sørge for straks at fortælle det til din læge eller andet sundhedspersonale. Du må ikke tage nogen form for medicin mod diarré uden først at rådføre dig med din læge.
- hvis du har lavt indhold af kalium i blodet. Din læge vil muligvis undersøge dine nyrer, før du tager dette lægemiddel, og vil muligvis regelmæssigt tage blodprøver under behandlingen.
- hvis du har nyre- eller leverproblemer, eller er i hæmodialysebehandling. Din læge vil muligvis undersøge dine nyrer før du tager dette lægemiddel, og vil muligvis regelmæssigt tage blodprøver under behandlingen.
- hvis du tager visse lægemidler (som kaldes antikoagulanter) for at undgå for hurtig størkning af blodet (se også **Brug af anden medicin sammen med Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre** i denne indlægsseddel) eller, at der opstår uventet blødning under behandlingen. I så fald skal du straks fortælle det til din læge eller andet sundhedspersonale.
- hvis du tager anden antibiotika kaldet vancomycin på samme tid som piperacillin/tazobactam, kan risikoen for nyreskader blive forøget (se også Brug af anden medicin sammen med Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre i denne indlægsseddel).
- hvis du får kramper under behandlingen. I så fald skal du fortælle det til din læge eller andet sundhedspersonale.
- hvis du tror, du har fået en ny infektion, eller en infektion er forværret. I så fald skal du fortælle det til din læge eller andet sundhedspersonale.
- Hæmofagocytisk lymfocytose
Der har været indberetninger om en sygdom, hvor immunforsvaret producerer for mange af de ellers normale hvide blodlegemer, der kaldes histiocytter og lymfocytter, hvilket medfører betændelse (hæmofagocytisk lymfocytose). Denne tilstand kan være livstruende, hvis den ikke diagnosticeres og behandles tidligt. Kontakt straks lægen, hvis du får flere symptomer samtidigt, såsom feber, hævede kirtler, følelsen af mathed, ørhed, åndenød, blå mærker eller hududslæt.

Børn

Piperacillin/tazobactam anbefales ikke til børn under 2 år på grund af utilstrækkelige data vedrørende sikkerhed og effekt.

Brug af anden medicin sammen med Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre

Husk at fortælle det til lægen eller på apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har gjort det for nylig, herunder medicin uden recept. Nogle lægemidler kan interagere med piperacillin og tazobactam.

Disse omfatter:

- medicin mod gigt (probenecid). Dette kan øge den tid, det tager for piperacillin og tazobactam at forlade kroppen.
- blodfortyndende medicin, eller medicin til behandling af blodpropper (f.eks. heparin, warfarin eller acetylsalicylsyre).
- muskelafslappende medicin, som bruges under operation. Fortæl det til din læge, hvis du skal have foretaget en operation under narkose.
- methotrexat (medicin som bruges til behandling af kræft, gigt og psoriasis). Piperacillin og tazobactam kan øge den tid, det tager for methotrexat at forlade kroppen.
- medicin som sænker mængden af kalium i blodet (f.eks. tabletter som øger vandladningen eller visse typer medicin mod kræft).
- medicin som indeholder de andre typer af antibiotika, tobramycin, gentamycin eller vancomycin. Fortæl det til din læge, hvis du har nyreproblemer. Brug af piperacillin/tazobactam og vancomycin på samme tid kan øge risikoen for nyreskade, selvom du ikke har nogen nyreproblemer

Indvirkning på laboratorieprøver

Fortæl til lægen eller laboratoriepersonalet, at du tager Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre, hvis du skal aflevere en blod- eller urinprøve.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, tror du er gravid eller planlægger at få barn, så spørg din læge eller sundhedspersonalet til råds, før du modtager dette lægemiddel. Din læge vil beslutte, om Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre er det rigtige for dig.

Barnet kan optage piperacillin og tazobactam i livmoderen eller gennem modermælk. Hvis du ammer, vil din læge beslutte, om Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre er det rigtige for dig.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Brug af Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre forventes ikke at påvirke evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner.

Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre indeholder natrium

Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre 2 g/0,25 g

Dette lægemiddel indeholder 108 mg (4.72) natrium pr. hætteglas, svarende til 5.4% af den WHO anbefalede maximale daglige indtagelse af 2 g natrium for en voksen.

Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre 4 g/0,5 g

Dette lægemiddel indeholder 217 mg (9.44 mmol) natrium pr. hætteglas, svarende til 10.8% af den WHO anbefalede maximale daglige indtagelse af 2 g natrium for en voksen.

3. Sådan skal du tage Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre

Din læge eller andet sundhedspersonale vil give dig denne medicin som infusion (gennem et drop i 30 minutter) i en blodåre.

Dosering

Den aktuelle dosis afhænger af, hvad du er i behandling for, din alder, og om du har nyreproblemer.

Voksne og unge over 12 år

Den sædvanlige dosis er 4 g/0,5 g piperacillin/tazobactam hver 6-8. time, som gives i en blodåre (direkte ind i blodbanen).

Børn i alderen 2 til 12 år

Den sædvanlige dosis til børn med maveinfektioner er 100 mg/12,5 mg piperacillin/tazobactam pr. kg legemsvægt hver 8. time i en blodåre (direkte ind i blodbanen). Den sædvanlige dosis til børn med lavt antal hvide blodlegemer er 80 mg/10 mg piperacillin/tazobactam pr. kg legemsvægt hver 6. time i en blodåre (direkte ind i blodbanen).

Lægen vil beregne dosis afhængigt af barnets vægt, men hver enkelt individuelle dosis vil ikke overstige 4 g/0,5 g Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre.

Du vil få Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre, indtil symptomerne på infektion er fuldstændig forsvundet (5-14 dage).

Patienter med nyreproblemer

Lægen vil muligvis være nødt til at nedsætte dosis af Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre eller hyppigheden af infusioner. Lægen vil muligvis også tage blodprøver for at sikre, at du får den rigtige dosis i din behandling, især hvis du skal tage denne medicin i lang tid.

Hvis du har fået for meget Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre

Da Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre vil blive administreret af en læge eller andet sundhedspersonale, er det ikke sandsynligt, at du vil få en forkert dosis. Men hvis du oplever bivirkninger såsom kramper, eller tror du har fået for meget, så kontakt omgående lægen.

Hvis du mangler at få en dosis Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre

Hvis du tror, du mangler at få en dosis Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre, så kontakt omgående lægen eller andet sundhedspersonale.

Hvis du har yderligere spørgsmål om brugen af dette lægemiddel, så spørg din læge, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Kontakt omgående lægen, hvis du oplever nogle af disse potentielt alvorlige bivirkninger ved Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre:

Alvorlige bivirkninger (hyppighed angivet i parentes) ved Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre er:

- alvorligt hududslæt [Stevens-Johnson-syndrom, bulløs dermatitis (ikke kendt), toksisk epidermisk nekrolyse (sjælden)], som til at begynde med viser sig som rødlige afgrænsede pletter eller runde fortykkelser, ofte med centrale blærer på selve kroppen. Andre tegn kan være sår i mund, hals, næse, på led, kønsdele samt øjenbetændelse (røde og opsvulmede øjne). Udslættet kan brede sig til udbredt blæredannelse eller afskalning af huden og kan potentielt være livstruende
- svær, potentielt livstruende allergisk tilstand (lægemiddelreaktion med eosinofili og systemiske symptomer), som kan påvirke huden og vigtigst andre organer under huden, som nyren og leveren
- en hudtilstand (akut generaliseret eksantematøs pustulose) ledsaget af feber, som omfatter et stort antal små væskefyldte blærer på store områder med opsvulmet og rødme hud
- hævelse af ansigtet, læberne, tungen eller andre dele af kroppen (ikke kendt)
- stakåndethed, hvæsende eller besværet vejrtrækning (ikke kendt)

- alvorligt udslæt eller nældefeber (ualmindelig), kløe eller udslæt på huden (almindelig)
- gulfarvning af øjne eller hud (ikke kendt)
- beskadigelse af blodlegemer (symptomer omfatter: åndenød når du ikke forventer det, rød eller brun urin, (ikke kendt), næseblod (sjælden) og små blå mærker) (ikke kendt)], alvorligt fald i antallet af hvide blodlegemer (sjælden))
- alvorlig eller vedvarende diarré ledsaget af feber eller svaghed (sjælden).

Kontakt din læge eller andet sundhedspersonale, hvis nogle af **følgende** bivirkninger bliver alvorlige, eller hvis du oplever bivirkninger, som ikke fremgår af denne indlægsseddel.

Meget almindelige bivirkninger (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10):

- diarré

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10):

- gærinfektion
- fald i antallet af blodplader, fald i antallet af røde blodlegemer eller pigment/hæmoglobin, unormal laboratorietest (positiv direkte Coombs), forlænget blodstørkningstid (aktiveret partiel tromboplastintid forlænget)
- fald i blodprotein
- hovedpine, søvnløshed
- mavesmerter, opkastning, kvalme, forstoppelse, mavebesvær
- øget antal leverenzymmer i blodet
- hududslæt, kløe
- unormale nyreblodprøver
- feber, reaktion på injektionsstedet

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 100):

- fald i antallet af hvide blodlegemer (leukopeni), forlænget blodstørkningstid (protrombintid forlænget)
- nedsat kaliumniveau i blodet, nedsat blodsukker
- Kramper (anfald), set hos patienter på høje doser eller med nyreproblemer.
- lavt blodtryk, betændelse i vener (føles som ømhed eller rødmen i det berørte område), rødfarvning af huden
- stigning i nedbrydningsprodukt fra blodpigment (bilirubin)
- hudreaktioner med rødmen, dannelse af hudlæsioner, nældefeber
- led- og muskelsmerter
- kulderystelser

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000):

- stærkt fald i antallet af hvide blodlegemer (agranulocytose), næseblødning
- alvorlig tarminfektion, slimhindebetændelse i munden
- afskalning af hudens øverste lag på hele kroppen (toksisk epidermisk nekrolyse)

Ikke kendte bivirkninger (hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):

- stærkt fald i antallet af røde blodlegemer, hvide blodlegemer og blodplader (pancytopeni), fald i antallet af hvide blodlegemer (neutropeni), fald i antallet af røde blodlegemer som følge af for tidlig nedbrydning eller degradering, små blå mærker, forlænget blødningstid, stigning i antallet af blodplader, stigning i antallet af en bestemt type hvide blodlegemer (eosinofili)
- allergisk reaktion og svær allergisk reaktion
- betændelse i leveren, gulpletning af huden eller det hvide omkring øjnene
- svær allergisk reaktion over hele kroppen med udslæt på huden og slimhinderne, blærer og forskellige hududslæt (Stevens-Johnson syndrom), svær allergisk tilstand, som omfatter hud og andre organer som nyre og lever (lægemiddelreaktion med eosinofili og systemiske symptomer), adskillige små

væskefyldte blærer på store områder af opsvulmet og rødfarvet hud ledsaget af feber (akut generaliseret eksantematøs pustulose), hudreaktioner med blæredannelse (bulløs dermatitis), purpura

- dårlig nyrefunktion og nyreproblemer
- en form for lungesygdom, hvor der er et øget antal eosinofilocytter (en type af hvide blodlegemer) i lungerne
- Akut desorientering og forvirring (delirium)

Behandling med piperacillin er blevet forbundet med en øget forekomst af feber og udslæt hos patienter med cystisk fibrose.

Beta-lactam antibiotika, herunder piperacillin-tazobactam kan føre til synliggørelse af hjernesvækkelse (encefalopati) og kramper.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via de oplysninger, der fremgår herunder.

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

E-mail: dkma@dkma.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar dette lægemiddel utilgængeligt for børn.

Brug ikke dette lægemiddel efter den udløbsdato, der står på pakningen og hætteglasset efter Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Uåbnede hætteglas: Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen

Kun til engangsbrug. Kassér al ubrugt opløsning.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre indeholder:

- Aktive stoffer er piperacillin and tazobactam.
 - Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre 2 g/0,25 g pulver til infusionssvæske, opløsning: Hvert hætteglas indeholder 2 g piperacillin (som piperacillinatrium) og 0,25 g tazobactam (som tazobactam natrium).
 - Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre 4 g/0,5 g pulver til infusionssvæske, opløsning: Hvert hætteglas indeholder 4 g piperacillin (som piperacillinatrium) og 0,5 g tazobactam (som tazobactamnatrium).
- Medicinen indeholder ingen andre indholdsstoffer.

Udseende og pakningsstørrelser

Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre leveres i pakninger, der indeholder en lille flaske med pulver som skal opløses i en væske, inden det gives til dig som infusion (langsomt gennem 'drop') i en blodåre.

Pakningsstørrelser: 1 hætteglas, 10 hætteglas (til hospitalsbrug), 50, hætteglas (til hospitalsbrug) og 100 hætteglas (til hospitalsbrug).

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Laboratorio Reig Jofre S.A.
Gran Capitán, 10
08970 Sant Joan Despi - Barcelona
Spanien

Lokal repræsentant

Bioglan AB
PO Box 50310
SE-20213 Malmö
Sverige

Fremstiller

Laboratorio Reig Jofre SA
C/ Jarama 111 Pol.Ind
45007, Toledo
Spanien

Dette lægemiddel er godkendt i EEAs medlemslande under følgende navne:

Danmark	Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre
Finland	Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre
Frankrig	PIPERACILLINE / TAZOBACTAM REIG JOFRE 2 g/0,25 g, poudre pour solution pour perfusion
	PIPERACILLINE / TAZOBACTAM REIG JOFRE 4 g/0,5 g, poudre
Italien	Piperacillina/Tazobactam Reig Jofre
Norge	Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre
Polen	Piperacylina + Tazobaktam Reig Jofre
Sverige	Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre
Storbritannien	Piperacillin/Tazobactam

Denne indlægsseddel blev senest revideret i Juli 2024.

.....
Følgende oplysninger er tiltænkt læger og sundhedspersonale:

Opbevaring af Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre

Uåbnede hætteglas: Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen

Rekonstitueret opløsning i hætteglas

Der er påvist kemisk og fysisk brugsstabilitet i op til 24 timer ved 25 °C og i op til 48 timer ved opbevaring i et køleskab ved 2-8°C efter rekonstituering med et af de forligelige solvenser til rekonstituering (se Instruktion vedrørende anvendelse).

Fortyndet opløsning til infusionsvæske

Efter rekonstituering er der påvist kemisk og fysisk brugsstabilitet af fortyndede opløsninger til infusionsvæske i 24 timer ved 25 °C og i op til 48 timer ved opbevaring i et køleskab ved 2-8°C efter rekonstituering med et af de forligelige solvenser til yderligere fortynding af den rekonstituerede opløsning ved den angivne fortyndingsvolumen (se Instruktion vedrørende anvendelse).

Fra en mikrobiologisk synsvinkel bør de rekonstituerede og fortyndede opløsninger anvendes omgående. Hvis ikke lægemidlet anvendes omgående, er brugeren ansvarlig for brugsopbevaringstider og forhold før brug, som normalt ikke bør være længere end 12 timer ved 2°C til 8°C, medmindre rekonstituering og fortynding har fundet sted under kontrollerede og verificerede aseptiske forhold.

Instruktion vedrørende anvendelse

Piperacillin/Tazobactam Reig Jofre gives som intravenøs infusion (gennem drop i 30 minutter).

Rekonstituering og fortynding skal finde sted under aseptiske forhold. Opløsningen bør kontrolleres visuelt for partikler og misfarvning inden administration. Opløsningen må kun anvendes, hvis den er klar og uden partikler.

For at sikre en effektiv rekonstituering skal hætteglasset vendes og rystes for at frigøre eventuelt pulver, der klæber til glassets vægge eller lukkemekanismen, før opløsningsmidlet tilsættes. Tilsæt opløsningsmidlet og omryst, indtil en komplet opløsning er opnået.

Intravenøs anvendelse

Hvert hætteglas rekonstitueres med mængden af solvent som vist i tabellen nedenfor ved hjælp af en af de kompatible solvenser til rekonstitution. Rotér indtil det er opløst. Ved konstant rotation sker rekonstituering typisk inden for 5 til 10 minutter (se yderligere oplysninger vedrørende håndtering nedenfor).

Hætteglassets indhold	Mængde solvent* som skal hældes i hætteglasset
2 g / 0,25 g (2 g piperacillin og 0,25 g tazobactam)	10 ml
4 g / 0,5 g (4 g piperacillin og 0,5 g tazobactam)	20 ml

* Kompatible solvenser til rekonstitution:

- 0,9 % (9 mg/ml) natriumchlorid injektionsvæske, opløsning
- Sterilt vand til injektionsvæsker⁽¹⁾
- Glucose 5 %

⁽¹⁾ Den anbefalede maksimale mængde sterilt vand til injektionsvæsker pr. dosis er 50 ml.

Den rekonstituerede opløsning bør trækkes op af hætteglasset vha. sprøjte. Når produktet er rekonstitueret som anvist, vil hætteglassets indhold, som er trukket op vha. sprøjte, svare til den mængde piperacillin og tazobactam, som er angivet på etiketten.

De rekonstituerede opløsninger kan fortyndes yderligere til den ønskede mængde (f.eks. 50 ml til 150 ml) med en af følgende kompatible solvenser:

- 0,9 % (9 mg/ml) natriumchlorid injektionsvæske, opløsning
- Glucose 5 %
- Sterilt vand til injektionsvæsker
- Glucose 5 % i 0,9 % natriumchlorid injektionsvæske, opløsning
- Dextran 6 % i 0,9 % natriumchlorid

Uforlideligheder

Når piperacillin/tazobactam anvendes samtidigt med et andet antibiotikum (f.eks. aminoglykosider), skal stofferne administreres separat. Blanding af beta-laktam-antibiotika med aminoglykosid in vitro kan medføre betydelig inaktivering af aminoglykosid.

Piperacillin/tazobactam bør ikke blandes med andre stoffer i en sprøjte eller infusionsflaske, da kompatibilitet ikke er fastslået.

Piperacillin/tazobactam skal administreres ved brug af et infusionssæt, der er adskilt fra andre stoffer, medmindre kompatibilitet er fastslået.

På grund af kemisk ustabilitet må piperacillin/tazobactam ikke anvendes i opløsninger, der indeholder natriumbikarbonat.

Ringer-laktat-opløsning (Hartmanns opløsning) er ikke kompatibel med piperacillin/tazobactam. Piperacillin/tazobactam bør ikke tilføjes til blodprodukter eller albuminhydrolysater.

Andre informationskilder

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Lægemiddelstyrelsens hjemmeside www.dkma.dk.