

FOGLIO ILLUSTRATIVO: INFORMAZIONI PER L'UTILIZZATORE

Cefazolina Hospira 1 g Polvere per soluzione iniettabile o per infusione

Cefazolina (come cefazolina sodica)
Medicinale equivalente

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perchè contiene importanti informazioni per lei.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico, al farmacista o all'infermiere.
- Se nota la comparsa di un qualsiasi effetto indesiderato anche se non elencato in questo foglio, informi il medico, il farmacista o l'infermiere.

Contenuto di questo foglio:

1. Che cosa è Cefazolina Hospira e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di usare Cefazolina Hospira
3. Come usare Cefazolina Hospira
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare Cefazolina Hospira
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Che cosa è Cefazolina Hospira e a cosa serve

Cefazolina Hospira contiene il principio attivo cefazolina (come cefazolina sodica).

La cefazolina appartiene a un gruppo di antibiotici denominati cefalosporine che funzionano uccidendo i batteri.

La cefazolina viene usata quando un'infezione è nota essere oppure è probabilmente causata da batteri sensibili alla cefazolina. Viene usata per il trattamento delle seguenti infezioni:

- Infezioni della pelle
- Infezioni delle ossa e delle articolazioni

Cefazolina Hospira può anche essere somministrata prima e dopo gli interventi chirurgici per prevenire l'insorgenza delle infezioni.

2. Cosa deve sapere prima di usare Cefazolina Hospira

Non usi Cefazolina Hospira :

- Se è allergico alla cefazolina o a qualsiasi altro componente del medicinale (elencato nel paragrafo 6).
- Se ha sofferto di una grave reazione allergica alla penicillina o agli altri antibiotici.

Avvertenze e precauzioni

Parli con il medico, il farmacista o l'infermiere prima di usare Cefazolina Hospira:

- Se ha mai sofferto di una reazione allergica **modesta** alla penicillina o agli antibiotici simili (con eruzione cutanea che poteva anche essere pruriginosa).
- Se è allergico a qualsiasi componente indicato in questo foglio.
- Se ha mai accusato problemi intestinali, in particolare colite (infiammazione dell'intestino).
- Se soffre di problemi renali.
- Se è sottoposto a una dieta a basso contenuto di sodio.

Fattori di rischio che causano una carenza di vitamina K o fattori di rischio che influenzano altri meccanismi della coagulazione. In casi rari, si possono registrare disturbi della coagulazione durante il trattamento con cefazolina. Inoltre, la coagulazione del sangue può essere influenzata nei pazienti con malattie che causano o accentuano il sanguinamento come l'emofilia, ulcere dello stomaco o dell'intestino. In questi casi, la coagulazione del sangue sarà tenuta sotto controllo.

Essendo stato segnalato danno al sistema nervoso centrale (comprese le convulsioni), questo medicinale non deve essere somministrato per iniezione nello spazio circostante la spina dorsale (intratecale).

Cefazolina Hospira non deve essere somministrata ai neonati pretermine nè ai neonati con meno di un mese di vita.

L'uso prolungato di cefazolina può causare sovrainfezione. Il medico starà attento a ciò e se necessario istituirà la terapia medica.

Assunzione di Cefazolina Hospira con altri medicinali

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo oppure ha recentemente assunto oppure avrebbe potuto assumere qualsiasi altro medicinale. Questi includono i medicinali acquistati senza ricetta medica o erbe medicinali. Questo è importante perché Cefazolina Hospira può influenzare il modo in cui alcuni medicinali funzionano. Inoltre, alcuni medicinali possono influenzare il modo in cui Cefazolina Hospira agisce.

In particolare, informi il medico o l'infermiere se sta assumendo uno dei seguenti medicinali:

- Aminoglicosidi o altri antibiotici (utilizzati per il trattamento delle infezioni)
- Probenecid (utilizzato per il trattamento della gotta)
- Vitamina K
- Anticoagulanti (medicinali usati per rendere il sangue più fluido)
- Furosemide (diuretico)
- Contraccettivi orali

Il medico o l'infermiere devono essere informati se esegue dei controlli per il glucosio nelle urine oppure sta facendo dei controlli sul sangue.

Gravidanza e allattamento

Se è in stato di gravidanza o allatta, se pensa di essere incinta oppure sta programmando una gravidanza chiedi consiglio al medico o al farmacista prima di assumere questo medicinale.

Guida e impiego di macchinari

Cefazolina non ha effetti sulla capacità di guidare o di usare macchinari.

Cefazolina Hospira contiene sodio

Ogni flaconcino da 1 g contiene 2,2 mmol (50,6 mg) circa di sodio.

Da prendere in considerazione nei pazienti sottoposti a dieta controllata di sodio.

3. Come usare Cefazolina Hospira

Cefazolina Hospira le sarà somministrato dal medico o dall'infermiere. Le sarà somministrato in uno dei seguenti modi:

- Per iniezione intramuscolare (come nel muscolo del braccio)
- Per iniezione lenta in una vena. Questo può richiedere dai 3 ai 5 minuti
- Attraverso una piccola cannula in una vena. Questo è conosciuto con il termine di "infusione endovenosa".

La dose di Cefazolina Hospira viene determinata dal medico in funzione della sua età, del peso, della gravità dell'infezione e dal funzionamento dei reni. Il medico le spiegherà tutto ciò.

Adulti e anziani

- In caso di infezioni la dose può essere compresa tra 1 g e 6 g al giorno a seconda della gravità dell'infezione.
- Se deve essere operato le potrebbero somministrare una dose di 1g, 30-60 minuti prima dell'inizio dell'intervento chirurgico.
- Per gli interventi chirurgici di lunga durata le potrà essere somministrato un dosaggio aggiuntivo compreso tra 500 mg e 1 g durante l'intervento stesso. Il trattamento con Cefazolina Hospira può essere continuato per 24 ore dopo la conclusione dell'intervento al fine di evitare il rischio di infezioni.

Utilizzo nei bambini e neonati (di età eguale o superiore a 1 mese)

La dose viene stabilita dal medico in funzione del peso corporeo del bambino. Nei bambini la dose giornaliera può variare tra 25 mg e 50 mg per kg di peso corporeo. La dose può essere aumentata a 100 mg per kg di peso corporeo in funzione della gravità dell'infezione.

Adulti e bambini con problemi renali

Se soffre di problemi ai reni le sarà somministrata una dose più bassa. Per controllare che la dose con cui viene trattato sia quella giusta potrebbe essere necessario un esame del sangue.

Se le viene somministrata più Cefazolina Hospira di quanto necessario

Se crede che le sia stato somministrata una quantità di Cefazolina Hospira maggiore di quella richiesta informi il medico o l'infermiere.

Se ha altre domande sull'uso di questo medicinale ne parli con il medico o l'infermiere.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, Cefazolina Hospira può causare effetti indesiderati sebbene non tutti li riportano.

Gravi reazioni allergiche (molto raro, può interessare meno di 1 persona su 10.000)

Se accusa una grave reazione allergica, **informi immediatamente il medico.**

I segni comprendono:

- Repentino gonfiore del viso, gola, labbra o bocca. Questo può rendere difficoltosa la respirazione o l'atto di ingoiare
- Repentino gonfiore delle mani, piedi e caviglie

Altri possibili effetti indesiderati

Comune (può interessare meno di 1 persona su 10)

- Eruzione cutanea
- Nausea e vomito

- Diarrea
- Dolore e indurimento della zona dove è stata effettuata l'iniezione

Non comune (può interessare meno di 1 persona su 100)

- Infezione da funghi della bocca
- Febbre
- Convulsioni
- Infiammazione delle vene
- Difficoltà a respirare, spesso con un colpo di tosse
- Rossore della pelle, prurito cutaneo, dolore alle articolazioni, lesioni cutanee, eruzione estesa, orticaria

Raro (interessa meno di 1 persona su 1.000)

- Prurito vaginale con secrezione
- Altri tipi di infezioni
- Aumento del numero delle cellule del sangue
- Capogiri
- Problemi respiratori
- Tosse
- Naso che cola
- Perdita dell'appetito
- Problemi al fegato (evidenziati con gli esami del sangue)
- Grave eruzione cutanea che si sviluppa rapidamente in bolle e desquamazione della cute con possibili bolle anche nella bocca
- Estrema stanchezza/debolezza
- Dolore al petto

Molto raro (può interessare meno di 1 persona su 10.000)

- Problemi con la coagulazione del sangue
- Infiammazione dell'intestino crasso (colon). I segni comprendono diarrea, normalmente con sangue e muco, dolore allo stomaco e febbre
- Prurito genitale

Se accusa un qualsiasi effetto indesiderato, ne parli con il medico, il farmacista o l'infermiere. Questi comprendono anche gli effetti indesiderati non riportati in questo foglio.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio si rivolga al medico, al farmacista o all'infermiere. Gli effetti indesiderati possono, inoltre, essere segnalati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo www.agenziafarmaco.gov.it/it/responsabili. Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare Cefazolina Hospira

Tenere il medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non utilizzare questo medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione dopo Scad.

Questo medicinale non richiede alcuna speciale temperatura di conservazione.
Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dalla luce.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Documento reso disponibile da AIFA il 14/11/2016

Esula dalla competenza dell'AIFA ogni eventuale disputa concernente i diritti di proprietà industriale e la tutela brevettuale dei dati relativi all'AIC dei medicinali e, pertanto, l'Agenzia non può essere ritenuta responsabile in alcun modo di eventuali violazioni da parte del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio (o titolare AIC).

Cosa contiene Cefazolina Hospira

- Il principio attivo è cefazolina sodica. Cefazolina Hospira viene confezionata in flaconcini di vetro contenenti 1g di cefazolina.
- Non vi sono altri componenti in Cefazolina Hospira

Descrizione dell'aspetto di Cefazolina Hospira e contenuto della confezione

Cefazolina Hospira è una polvere. È di colore bianco a quasi bianco. Viene confezionata in flaconcini di vetro.

Prima della somministrazione al paziente, Cefazolina Hospira viene ricostituito in soluzione aggiungendo alla polvere un liquido sterile.

La giusta dose viene prelevata dal flaconcino e può quindi essere somministrata al paziente sia per iniezione oppure aggiungendola ad una sacca per infusione che viene poi infusa tramite un tubicino in vena.

Cefazolina Hospira viene formata in confezioni da 1, 5, 10 o 25 flaconcini per scatola. È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio

Hospira Italia S.r.l. – Via Orazio, 20/22 – 80122 Napoli

Produttore responsabile del rilascio dei lotti

Hospira UK Limited
Queensway
Royal Leamington Spa
Warwickshire
CV31 3RW - Regno Unito

Hospira Enterprises B.V.
Randstad 22-11, 1316 BN, Almere
Paesi Bassi

Questo medicinale è autorizzato negli Stati Membri dell'EEA con le seguenti denominazioni:

Austria: Cefazolin Hospira 1 g 2g Pulver zur Herstellung einer Injektions- bzw. Infusionslösung

Belgio: Cefazolin Hospira 1 g 2g poeder voor oplossing voor injective of infusie

Bulgaria: Цефазолин Хоспира

Estonia, Poland: Cefazolin Hospira

Francia: Céfazoline Hospira 500 mg, poudre pour solution pour injection, Céfazoline Hospira 1g 2g, poudre pour solution injectable / pour perfusion

Germania: Cefazolin Hospira 1 g 2g Pulver zur Herstellung einer Injektions-/ Infusionslösung

Italia, Portogallo: Cefazolina Hospira

Latvia: Cefazolin Hospira 1 g 2g pulveris injekciju vai infūziju šķīduma pagatavošanai

Lituania: Cefazolin Hospira 1g 2g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui

Paesi Bassi: Cefazoline Hospira 1 g poeder voor oplossing voor injective of infusie

Romania: Cefazolină Hospira 1 g 2g, pulbere pentru soluție injectabilă sau perfuzabilă

Slovacchia: Cefazolin Hospira 1 g prášok na injekčný alebo infúzny roztok

Slovenia: Cefazolin Hospira 1g, 2g – prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje

Spagna: Cefazolina Hospira 1g 2g polvo para solución inyectable y para perfusión EFG

Ungheria: Cefazolin Hospira 500 mg por oldatos injekcióhoz, Cefazolin Hospira 1g 2g por oldatos injekcióhoz vagy infúzióhoz

Documento reso disponibile da AIFA il 14/11/2016

Esula dalla competenza dell'AIFA ogni eventuale disputa concernente i diritti di proprietà industriale e la tutela brevettuale dei dati relativi all'AIC dei medicinali e, pertanto, l'Agenzia non può essere ritenuta responsabile in alcun modo di eventuali violazioni da parte del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio (o titolare AIC).

Questo foglio illustrativo è stato approvato l'ultima volta il:

Le informazioni seguenti sono destinate esclusivamente agli operatori sanitari:

Formattato: Tipo di carattere: (Predefinito) Times New Roman

Cefazolina Hospira 1 g Polvere per soluzione iniettabile o per infusione
Cefazolina (come cefazolina sodica)

Si prega di consultare il Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto per maggiori dettagli prescrittivi.

Confezioni

1 g: Flaconcini di vetro trasparente Tipo I da 10 ml chiusi con tappo di gomma bromobutilica e sigillo in alluminio

Flaconcini contenenti una polvere cristallina sterile, di colore bianco o quasi bianco.

Contenuto per confezione: 1, 5, 10, 25 flaconcini. È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Posologia e modalità di somministrazione

Pazienti adulti con normale funzionalità renale

Infezioni causate da microorganismi altamente suscettibili

La dose abituale negli adulti è compresa tra 1 g e 2 g pro die da suddividere in due o tre dosi uguali (una dose ogni 8 o 12 ore).

Infezioni causate da microorganismi meno suscettibili

La dose abituale è compresa tra 3 g e 4 g pro die da suddividere in tre o quattro dosi uguali (una dose ogni 6 o 8 ore).

Nelle infezioni gravi, possono essere somministrati dosi fino a 6 g pro die suddivise in tre o quattro dosi uguali (una dose ogni 6 o 8 ore).

Impiego profilattico perioperatorio

Per prevenire le infezioni post-chirurgiche in interventi contaminati o potenzialmente contaminati, le dosi raccomandate sono:

- a. 1-2 g somministrati per via endovenosa da 30 minuti a 1 ora prima dell'intervento.
- b. Per gli interventi lunghi, 500 mg - 1 g somministrati per via endovenosa durante l'intervento (da modificare in funzione della durata dell'operazione).
- c. 500 mg - 1 g somministrati per via endovenosa ogni 6-8 ore per 24 ore dopo l'intervento.

È importante che (1) la dose pre-chirurgica venga somministrata subito prima (da 30 minuti ad 1 ora) dell'inizio dell'intervento per garantire adeguati livelli sierici e tissutali dell'antibiotico al momento dell'incisione;

e (2) che cefazolina venga somministrata, se necessario, ad intervalli regolari durante l'intervento, per garantire adeguati livelli di antibiotico nei momenti previsti di maggiore esposizione agli organismi infettanti.

L'intervallo raccomandato per la dose successiva è di 4 ore (dall'inizio della dose preoperatoria). Il trattamento profilattico con cefazolina deve essere interrotto entro le 24 ore dal termine dell'intervento chirurgico.

Documento reso disponibile da AIFA il 14/11/2016

Esula dalla competenza dell'AIFA ogni eventuale disputa concernente i diritti di proprietà industriale e la tutela brevettuale dei dati relativi all'AIC dei medicinali e, pertanto, l'Agenzia non può essere ritenuta responsabile in alcun modo di eventuali violazioni da parte del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio (o titolare AIC).

Negli interventi chirurgici dove l'evenienza di un'infezione può essere particolarmente preoccupante (ad esempio gli interventi a cuore aperto), la profilassi con cefazolina può continuare per 48 ore dopo l'intervento.

Pazienti adulti con compromissione renale

Deve essere somministrata la dose iniziale appropriata. Le dosi successive vanno opportunamente ridotte in funzione del grado di compromissione renale, della gravità dell'infezione e della sensibilità del patogeno.

Terapia di mantenimento della cefazolina nei pazienti con compromissione renale

Clearance della creatinina (ml/min.)	Creatininemia (mg/100 ml)	Dose giornaliero totale	Intervallo di somministrazione della dose da suddividere
≥ 55	≤ 1,5	Dose abituale*	Non cambia
35 – 54	1,6 – 3,0	Dose abituale*	Almeno 8 ore
11 – 34	3,1 – 4,5	Metà della dose normale	12 ore
≤ 10	≥ 4,6	Un quarto della dose normale	18-24 ore

*Dose giornaliera negli adulti con funzionalità renale normale.

Nei pazienti emodializzati, il piano terapeutico dipende dalle condizioni di dialisi.

Popolazione pediatrica:

Infezioni causate da microrganismi altamente suscettibili

Si raccomanda una dose di 25-50 mg/kg peso corporeo, pro die, suddivisa in due – quattro dosi uguali (una dose ogni 6, 8 o 12 ore).

Infezioni causate da microrganismi meno suscettibili

Si raccomanda una dose fino a 100 mg/kg peso corporeo, pro die, suddivisa in tre o quattro dosi uguali (una dose ogni 6, o 8 ore).

Neonati pretermine e neonati con meno di 1 mese di età

Non essendo stata studiata la sicurezza d'uso nei neonati prematuri e nei neonati con meno di un mese di età l'uso di cefazolina in questi pazienti non è raccomandato. Vedere anche sezione 4.4.

Linee guida sul dosaggio nei bambini

Peso corporeo	5 kg	10 kg	15 kg	20 kg	25 kg
Dose di 25 mg / kg peso corporeo/die suddivisa per ogni 12 ore	63 mg	125 mg	188 mg	250 mg	313 mg
Dose di 25 mg / kg peso corporeo/die suddivisa per ogni 8 ore	42 mg	85 mg	125 mg	167 mg	208 mg
Dose di 25 mg / kg peso corporeo/die suddivisa per ogni 6 ore	31 mg	62 mg	94 mg	125 mg	156 mg
Dose di 50 mg / kg peso corporeo/die suddivisa per ogni 12 ore	125 mg	250 mg	375 mg	500 mg	625 mg

Documento reso disponibile da AIFA il 14/11/2016

Esula dalla competenza dell'AIFA ogni eventuale disputa concernente i diritti di proprietà industriale e la tutela brevettuale dei dati relativi all'AIC dei medicinali e, pertanto, l'Agenzia non può essere ritenuta responsabile in alcun modo di eventuali violazioni da parte del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio (o titolare AIC).

Dose di 50 mg / kg peso corporeo/die suddivisa per ogni 8 ore	83 mg	166 mg	250 mg	333 mg	417 mg
Dose di 50 mg / kg peso corporeo/die suddivisa per ogni 6 ore	63 mg	125 mg	188 mg	250 mg	313 mg
Dose di 100 mg / kg peso corporeo/die suddivisa per ogni 8 ore	167 mg	333 mg	500 mg	667 mg	833 mg
Dose di 100 mg / kg peso corporeo/die suddivisa per ogni 6 ore	125 mg	250 mg	375 mg	500 mg	625 mg

Pazienti pediatrici con compromissione renale

Deve essere somministrata la dose iniziale appropriata. Le dosi successive vanno opportunamente ridotte in funzione del grado di compromissione renale, della gravità dell'infezione e della sensibilità del patogeno.

Nei bambini con compromissione renale lieve (clearance della creatinina 70-40 ml / min), è sufficiente il 60% della dose giornaliera normale suddivisa ogni 12 ore.

Nei bambini con compromissione renale moderata (clearance della creatinina 40-20 ml / min), è sufficiente il 25% della dose giornaliera normale suddivisa ogni 12 ore.

Nei bambini con compromissione renale grave (clearance della creatinina 20-5 ml / min), è sufficiente il 10% della dose giornaliera normale suddivisa ogni 24 ore.

Tutte queste linee guida sono valide dopo la prima dose iniziale.

Anziani:

Negli anziani con normale funzione renale non è richiesto alcun aggiustamento del dosaggio.

Durata del trattamento:

Dipende dal decorso della malattia. In conformità alle linee guida generali sull'uso degli antibiotici, il trattamento con cefazolina deve essere continuato per almeno 2-3 giorni dopo la scomparsa della febbre o fino a che i sintomi dell'infezione non siano scomparsi.

Modo di somministrazione

Cefazolina Hospira 1 g Polvere per soluzione iniettabile può essere somministrata tramite iniezione intramuscolare profonda (i.m.), iniezione endovenosa lenta (e.v.), o tramite infusione endovenosa lenta.

Istruzioni sull'uso

Cefazolina Hospira è una polvere sterile per soluzione iniettabile e quindi necessita di essere sciolta prima della somministrazione al paziente. Il volume del solvente da usare per la dissoluzione dipende dalla modalità di somministrazione.

Si raccomanda l'uso di soluzioni appena preparate. Queste mantengono il titolo per almeno 12 ore a 25°C o per 24 ore tra 2°C e 8°C.

Quando ricostituito in acqua per preparazioni iniettabili, la polvere di cefazolina produce una soluzione limpida di colore da giallo chiaro a giallo.

Iniezione intramuscolare

Ricostituire Cefazolina Hospira 1 g con i seguenti solventi compatibili secondo la tabella di diluizione che segue:

- Acqua per preparazioni iniettabili

- Soluzione di sodio cloruro 0,9%
- Soluzione di lidocaina cloridrato 0,5%

Agitare fino a completa dissoluzione della polvere.

Tabella di ricostituzione per l'iniezione intramuscolare

Contenuto per flaconcino	Quantità di solvente da aggiungere	Concentrazione approssimativa
1g	4 ml	250 mg/ml

Iniezione endovenosa

Ricostituire Cefazolina Hospira utilizzando uno dei seguenti solventi compatibili secondo la tabella di diluizione che segue:

- Acqua per preparazioni iniettabili
- Soluzione di sodio cloruro 0,9%

Le soluzioni di lidocaina cloridrato 0,5% non devono essere somministrate per via endovenosa.

Tabella di ricostituzione per l'iniezione endovenosa

Contenuto per flaconcino	Quantità di solvente da aggiungere	Concentrazione approssimativa
1g	4 ml	250 mg/ml

Cefazolina Hospira 1 g deve essere iniettata lentamente nell'arco di tre – cinque minuti. In nessun caso la soluzione deve essere iniettata in meno di 3 minuti. Questo deve avvenire direttamente in vena oppure nel tubicino attraverso il quale il paziente riceve la soluzione endovenosa.

Infusione intermittente e continua

Cefazolina può essere somministrata direttamente in vena sia come infusione continua che come infusione intermittente.

Cefazolina Hospira può essere somministrata in combinazione con la terapia endovenosa pre-esistente, sia nel contenitore primario o nel flacone di infusione secondaria.

Cefazolina Hospira deve essere prima ricostituita con uno dei solventi compatibili descritti per l'infusione endovenosa.

Le diluizioni aggiuntive possono aver luogo con uno dei seguenti solventi compatibili secondo la tabella di diluizione che segue:

- Soluzione di sodio cloruro 0,9%
- Soluzione di Ringer Lattato
- Acqua per preparazioni iniettabili

Tabella di diluizione per l'infusione endovenosa intermittente e continua

Contenuto per flaconcino	Ricostituzione	Diluizione	Concentrazione approssimativa
	Quantità minima del solvente da aggiungere	Quantità del solvente da aggiungere	
1g	4 ml	50ml- 100ml	10 mg/ml – 19 mg/ml

Aggiungere il volume raccomandato della soluzione per la ricostituzione ed agitare fino a quando il contenuto del flaconcino si è completamente disciolto. La soluzione deve essere ispezionata visivamente prima dell'uso. Devono essere impiegate solo le soluzioni praticamente limpide e senza particelle visibili.

Per la preparazione delle soluzioni diluite, usare soluzioni ricostituite appena preparate.

Solo monouso. Eliminare eventuale prodotto residuo non utilizzato.

Eventuale medicinale o prodotti di scarto devono essere eliminati conformemente alla normativa locale vigente.

Incompatibilità

Le soluzioni contenenti cefazolina non possono essere miscelate con il sangue né con altri idrolisati proteici. È incompatibile con gli aminoglicosidi, tetracicline, eritromicina, acido ascorbico, complessi della vitamina B, bleomicina solfato, gluceptato calcio gluconato, calcio e cimetidina cloridrato. Questo medicinale non deve essere miscelato con altri medicinali fatta eccezione di quelli descritti nel paragrafo istruzioni sull'uso.

Periodo di validità

Confezione integra
24 mesi

Dopo ricostituzione.

La stabilità chimico e fisica in uso è stata dimostrata per non più di 12 ore a 25 °C o per 24 ore tra 2°C e 8 °C. Da un punto di vista microbiologico, a meno che il metodo di apertura/ricostituzione/diluizione non precluda il rischio di contaminazione microbica, il medicinale deve essere utilizzato immediatamente. Se non usato immediatamente, i tempi di conservazione in uso come le condizioni di conservazione prima dell'uso sono responsabilità dell'utilizzatore e normalmente non deve essere maggiore di quanto indicato sopra per la stabilità chimico fisica in uso.

Precauzioni particolari per la conservazione

Questo medicinale non richiede alcuna speciale temperatura di conservazione.
Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dalla luce.