

## Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον χρήστη

Zinacef κόνις για ενέσιμο διάλυμα ή για διάλυμα προς έγχυση 750 mg

Zinacef κόνις για ενέσιμο διάλυμα ή για διάλυμα προς έγχυση 1,5 g

Κεφουροξίμη

**Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν αρχίσετε να χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για σας.**

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε το γιατρό ή το νοσοκόμο σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια ενημερώστε το γιατρό ή το νοσοκόμο σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλέπε παράγραφο 4.

**Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών:**

1. Τι είναι το Zinacef και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν σας χορηγηθεί το Zinacef
3. Πώς χορηγείται το Zinacef
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσετε το Zinacef
6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

### **1. Τι είναι το Zinacef και ποια είναι η χρήση του**

Το Zinacef είναι ένα αντιβιοτικό που χρησιμοποιείται σε ενήλικες και παιδιά. Δρα σκοτώνοντας τα βακτήρια που προκαλούν λοιμώξεις. Ανήκει σε μία ομάδα φαρμάκων που ονομάζονται *κεφαλοσπορίνες*.

**Το Zinacef χρησιμοποιείται για την αντιμετώπιση λοιμώξεων:**

- των πνευμόνων ή του θώρακα
- του ουροποιητικού συστήματος
- του δέρματος και των μαλακών μορίων
- της κοιλιακής χώρας

Το Zinacef χρησιμοποιείται επίσης:

- για την πρόληψη λοιμώξεων κατά τη διάρκεια χειρουργικής επέμβασης.

Ο γιατρός σας μπορεί να εξετάσει το είδος των βακτηριδίων που σας προκαλούν λοίμωξη και να παρακολουθεί κατά τη διάρκεια της θεραπείας σας εάν τα βακτηρίδια είναι ευαίσθητα στο Zinacef.

### **2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν σας χορηγηθεί το Zinacef**

**Δεν πρέπει να σας χορηγηθεί το Zinacef:**

- σε περίπτωση **αλλεργίας** σε οποιοδήποτε **κεφαλοσπορινικό αντιβιοτικό** ή σε οποιοδήποτε άλλο από τα συστατικά του Zinacef (αναφέρονται στη παράγραφο 6).
- εάν είχατε ποτέ σοβαρή αλλεργική (υπερευαισθησίας) αντίδραση σε οποιοδήποτε άλλο βήτα λακταμικό αντιβιοτικό (πενικιλίνες, μονοπακτάμες και καρβαπενέμες).

➔ **Ενημερώστε το γιατρό σας πριν** αρχίσετε το Zinacef εάν νομίζετε ότι αυτό σας αφορά. Δεν πρέπει να σας δοθεί το Zinacef.

**Προσέξτε ιδιαίτερα με το Zinacef**

Πρέπει να προσέχετε για ορισμένα συμπτώματα όπως αλλεργικές αντιδράσεις, δερματικά εξανθήματα, γαστρεντερικές διαταραχές όπως διάρροια ή μυκητιασικές λοιμώξεις κατά τη διάρκεια λήψης του Zinacef. Αυτό θα μειώσει τον κίνδυνο πιθανών προβλημάτων. Βλέπε (‘Καταστάσεις που πρέπει να προσέξετε’) στην παράγραφο 4. Εάν είχατε οποιαδήποτε αλλεργική αντίδραση σε άλλα αντιβιοτικά όπως η πενικιλίνη, μπορεί να είστε επίσης αλλεργικοί στο Zinacef.

#### **Εάν χρειάζεται να κάνετε αιματολογική ή ουρολογική εξέταση**

Το Zinacef μπορεί να επηρεάσει τα αποτελέσματα ουρολογικών ή αιματολογικών εξετάσεων για σάκχαρο και μία αιματολογική εξέταση γνωστή ως εξέταση *Coombs*. Εάν κάνετε εξετάσεις:

➔ **Ενημερώστε το άτομο που παίρνει το δείγμα** ότι σας έχει δοθεί Zinacef.

#### **Άλλα φάρμακα και Zinacef**

Ενημερώστε το γιατρό σας εάν παίρνετε κάποιο άλλο φάρμακο, εάν αρχίσατε πρόσφατα να παίρνετε κάποιο ή εάν αρχίσατε να παίρνετε κάποια καινούργια. Αυτό περιλαμβάνει φάρμακα που μπορείτε να προμηθευθείτε χωρίς συνταγή.

Ορισμένα φάρμακα μπορεί να επηρεάσουν τον τρόπο δράσης του Zinacef ή να καταστήσουν πιθανότερη την εμφάνιση ανεπιθύμητων ενεργειών. Αυτά περιλαμβάνουν:

- **Αντιβιοτικά τύπου αμινογλυκοσίδης**
- **δισκία νερού** (διουρητικά), όπως η φουροσεμίδη
- **προβενεσίδη**
- **αντιπηκτικά από το στόμα**

➔ **Ενημερώστε το γιατρό σας** εάν αυτό σας αφορά. Μπορεί να χρειαστείτε επιπρόσθετους ελέγχους για να παρακολουθήσετε τη νεφρική λειτουργία κατά τη διάρκεια λήψης του Zinacef.

#### **Αντισυλληπτικά χάπια**

Το Zinacef μπορεί να μειώσει την αποτελεσματικότητα του αντισυλληπτικού χαπιού. Εάν παίρνετε αντισυλληπτικό χάπι κατά τη διάρκεια θεραπείας με Zinacef χρειάζεται να χρησιμοποιήσετε επίσης μία μέθοδο αντισύλληψης φραγαμού (όπως προφυλακτικό). Συμβουλευτείτε το γιατρό σας.

#### **Κύηση και θηλασμός και γονιμότητα**

Ενημερώστε το γιατρό σας πριν σας χορηγήσει το Zinacef:

- εάν είστε έγκυος, νομίζετε ότι μπορεί να είστε έγκυος ή σχεδιάζετε να μείνετε έγκυος.
- εάν θηλάζετε

Ο γιατρός σας θα αξιολογήσει το όφελος της θεραπείας με Zinacef έναντι του κινδύνου για το μωρό σας.

#### **Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων**

Μην οδηγείτε ή χειρίζεστε μηχανήματα εάν δεν αισθάνεστε καλά.

#### **Το Zinacef περιέχει νάτριο**

Θα πρέπει να λάβετε αυτό υπόψη εάν είστε σε ελεγχόμενη δίαιτα νατρίου.

750 mg

Αυτό το φάρμακο περιέχει 42 mg νατρίου (είναι το κυριότερο στοιχείο που περιέχει το μαγειρικό/επιτραπέζιο αλάτι) σε κάθε φιαλίδιο. Αυτό αντιστοιχεί στο 2,1% της συνιστώμενης μέγιστης ημερήσιας διατροφικής πρόσληψης νατρίου για ένα ενήλικα.

1,5 g

Αυτό το φάρμακο περιέχει 83 mg νατρίου (είναι το κυριότερο στοιχείο που περιέχει το μαγειρικό/επιτραπέζιο αλάτι) σε κάθε φιαλίδιο. Αυτό αντιστοιχεί στο 4,15% της συνιστώμενης μέγιστης ημερήσιας διατροφικής πρόσληψης νατρίου για ένα ενήλικα.

### 3. Πώς χορηγείται το Zinacef

Το Zinacef συνήθως χορηγείται από γιατρό ή νοσηλεύτη/τρια. Μπορεί να χορηγηθεί **στάγδην** (ενδοφλέβια έγχυση) ή σαν **ένεση** απευθείας στη φλέβα ή στο μυ.

#### Η συνήθης δόση

Η σωστή δόση Zinacef για σας θα αποφασισθεί από το γιατρό σας και εξαρτάται από τη βαρύτητα και το είδος της λοίμωξης, αν παίρνετε άλλα αντιβιοτικά, το βάρος και την ηλικία σας, την κατάσταση των νεφρών σας.

#### Νεογέννητα βρέφη (0-3 εβδομάδων)

Για κάθε 1 kg βάρους του βρέφους, θα χορηγούνται 30 έως 100 mg Zinacef την ημέρα διαιρεμένα σε δύο ή τρεις δόσεις.

#### Βρέφη (άνω των 3 εβδομάδων) και παιδιά

Για κάθε 1 kg βάρους του βρέφους ή του παιδιού, θα χορηγούνται 30 έως 100 mg of Zinacef την ημέρα διαιρεμένα σε τρεις ή τέσσερις δόσεις.

#### Ενήλικοι και έφηβοι

750 mg έως 1,5 g Zinacef δύο, τρεις ή τέσσερις φορές την ημέρα. Μέγιστη δόση: 6 g την ημέρα.

#### Ασθενείς με νεφρικά προβλήματα

Εάν έχετε πρόβλημα με τους νεφρούς, ο γιατρός σας μπορεί να αλλάξει τη δόση σας.

➔ **Ενημερώστε το γιατρό σας** εάν αυτό σας αφορά.

### 4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες

Όπως όλα τα φάρμακα, το Zinacef μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

#### Καταστάσεις που πρέπει να προσέξετε

Ένας μικρός αριθμός ατόμων που έλαβαν Zinacef εμφάνισε αλλεργική αντίδραση ή δυνητικά σοβαρή δερματική αντίδραση. Συμπτώματα αυτών των αντιδράσεων περιλαμβάνουν:

- **σοβαρή αλλεργική αντίδραση.** Σημεία περιλαμβάνουν **εξογκωμένο και κνησμώδες εξάνθημα, πρήξιμο**, ορισμένες φορές στο πρόσωπο ή στο στόμα που προκαλεί **δυσκολία στην αναπνοή**.
- **δερματικό εξάνθημα**, που μπορεί να έχει **φουσκάλες** και να μοιάζει με **μικρούς στόχους** (σκούρα κεντρική κηλίδα που περιβάλλεται από μία ποιο ανοιχτόχρωμη περιοχή, με ένα σκούρο δακτυλίδι γύρω από την άκρη).
- **εκτενές εξάνθημα με φουσκάλες και ξεφλούδισμα του δέρματος.** (Αυτά μπορεί να είναι σημεία *συνδρόμου Stevens-Johnson* ή *τοξικής επιδερμικής νεκρόλυσης*).

#### Άλλα συμπτώματα που χρειάζεται να προσέχετε κατά τη διάρκεια λήψης του Zinacef περιλαμβάνουν:

- **μυκητιασικές λοιμώξεις** σπανίως, φάρμακα όπως το Zinacef μπορεί να προκαλέσουν υπερανάπτυξη μυκήτων (*Candida*) στο σώμα που μπορεί να οδηγήσει σε μυκητιασικές λοιμώξεις (όπως άφθες). Αυτή η ανεπιθύμητη ενέργεια είναι πιθανότερη εάν παίρνετε το Zinacef για μεγάλο διάστημα.
- **σοβαρή διάρροια (Ψευδομεμβρανώδης κολίτιδα).** Φάρμακα όπως το Zinacef μπορεί να προκαλέσουν φλεγμονή του παχέος εντέρου, προκαλώντας σοβαρή διάρροια, συνήθως με αίμα και βλέννα, στομαχικό πόνο, πυρετό.

- **Επικοινωνήστε άμεσα με ένα γιατρό ή νοσηλεύτη/τρια, εάν εμφανίσετε κάποιο από αυτά τα συμπτώματα.**

#### **Συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες**

Αυτές μπορεί να επηρεάσουν **έως 1 στα 10 άτομα:**

- Πόνος στο σημείο της ένεσης, πρήξιμο και κοκκινίλα κατά μήκος της φλέβας.
- **Ενημερώστε το γιατρό σας** εάν κάποιο από αυτά σας προβληματίζει.

Συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες που μπορεί να φανούν σε αιματολογικές εξετάσεις:

- αυξήσεις ουσιών (*ένζυμα*) που παράγονται από το συκώτι
- μεταβολές στον αριθμό των λευκών αιμοσφαιρίων σας (*ουδετεροπενία ή ηωσινοφιλία*)
- χαμηλά επίπεδα ερυθρών αιμοσφαιρίων (*αναιμία*)

#### **Όχι συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες**

Αυτές μπορεί να επηρεάσουν **έως 1 στα 100 άτομα:**

- δερματικό εξάνθημα, κνησμός, φουσκαλωμένο εξάνθημα (*κνίδωση*)
- διάρροια, ναυτία, στομαχικός πόνος
- **Ενημερώστε το γιατρό σας** εάν εμφανίσετε κάποιο από αυτά.

Όχι συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες που μπορεί να φανούν σε αιματολογικές εξετάσεις:

- χαμηλά επίπεδα λευκών αιμοσφαιρίων (*λευκοπενία*)
- αύξηση της χολερυθρίνης (μία ουσία που παράγεται από το συκώτι)
- θετική δοκιμασία Coomb.

#### **Άλλες ανεπιθύμητες ενέργειες**

Άλλες ανεπιθύμητες ενέργειες έχουν εμφανισθεί σε πολύ μικρό αριθμό ατόμων, αλλά η ακριβής συχνότητα είναι άγνωστη:

- μυκητιασικές λοιμώξεις
- υψηλή θερμοκρασία (*πυρετός*)
- αλλεργικές αντιδράσεις
- φλεγμονή του παχέος εντέρου, που προκαλεί διάρροια, συνήθως με αίμα και βλέννα, στομαχικός πόνος
- φλεγμονή στους νεφρούς και τα αιμοφόρα αγγεία
- τα ερυθρά αιμοσφαίρια καταστρέφονται πολύ γρήγορα (*αιμολυτική αναιμία*).
- Δερματικό εξάνθημα, που μπορεί να έχει φουσκάλες και μοιάζει με μικρούς στόχους (κεντρική σκούρα κηλίδα που περιβάλλεται από μία ποιο ανοιχτόχρωμη περιοχή, με ένα σκούρο δακτυλίδι γύρω από την άκρη) *πολύμορφο ερύθημα*.

- **Ενημερώστε το γιατρό σας** εάν εμφανίσετε κάποιο από αυτά.

Ανεπιθύμητες ενέργειες που μπορεί να φανούν σε αιματολογικές εξετάσεις:

- μείωση του αριθμού των αιμοπεταλίων (κύτταρα που βοηθούν την πήξη του αίματος - *θρομβοκυττοπενία*)
- αύξηση των επιπέδων του αζώτου της ουρίας και της κρεατινίνης ορού στο αίμα.

#### **Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών**

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας.

Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας μέσω των Φαρμακευτικών Υπηρεσιών, Υπουργείο Υγείας, CY-1475 Λευκωσία, Φαξ: + 357 22608649, Ιστότοπος: [www.moh.gov.cy/phs](http://www.moh.gov.cy/phs). Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

## 5. Πώς να φυλάσσετε το Zinacef

Το φάρμακο αυτό πρέπει να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.

Φυλάσσετε σε θερμοκρασία κάτω των 25°C και μακριά από το φως.

Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στο κουτί μετά το τη λέξη 'EXP'. Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται εκεί.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα οικιακά απορρίματα. Ρωτήστε τον φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρησιμοποιείτε πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

## 6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

### Τι περιέχει το Zinacef

- Η δραστική ουσία είναι η κεφουροξίμη.
- Το Zinacef 750 mg περιέχει νατριούχο κεφουροξίμη που αντιστοιχεί σε 750 mg κεφουροξίμη
- Το Zinacef 1,5 g περιέχει νατριούχο κεφουροξίμη που αντιστοιχεί σε 1,5 g κεφουροξίμη.

### Εμφάνιση του Zinacef και περιεχόμενα της συσκευασίας

Φιαλίδια από χυτό γυαλί (τύπου I ή III) με λαστιχένιο πώμα επικαλυμμένο με βρωμοβουτύλιο ή φθορορητίνη, με σφράγιση και αποσπώμενο καπάκι, τα οποία περιέχουν 750mg (1 φιαλίδιο ανά κουτί) ή 1,5g Zinacef (1 φιαλίδιο ανά κουτί).

### Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας και Παρασκευαστής

#### Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited  
12 Riverwalk  
Citywest Business Campus  
Dublin 24  
Ιρλανδία

#### Παρασκευαστής

ACS Dobfar S.p.A.  
Via Alessandro Fleming 2  
37135 Verona  
Ιταλία

**Αυτό το φαρμακευτικό προϊόν έχει εγκριθεί στα Κράτη Μέλη του ΕΟΧ με τις ακόλουθες ονομασίες:**

750 mg κόνις για ενέσιμο διάλυμα ή για διάλυμα προς έγχυση

Αυστρία – Curocef

Βέλγιο, Κύπρος, Τσεχία, Δανία, Εσθονία, Φινλανδία, Ελλάδα, Ουγγαρία, Ισλανδία, Ιρλανδία, Λιθουανία, Λουξεμβούργο, Μάλτα, Νορβηγία, Πολωνία, Ρουμανία, Σλοβενία, Σουηδία, Ηνωμένο Βασίλειο – Zinacef

Ιταλία – Curoxim

Γαλλία - Zinnat

1,5 g κόνις για ενέσιμο διάλυμα ή για διάλυμα προς έγχυση

Αυστρία – Curocef

Βέλγιο, Κύπρος, Τσεχία, Δανία, Εσθονία, Φινλανδία, Ελλάδα, Ουγγαρία, Ισλανδία, Ιρλανδία, Λιθουανία, Λουξεμβούργο, Νορβηγία, Πολωνία, Ρουμανία, Σλοβενία, Σουηδία, Ηνωμένο Βασίλειο – Zinacef  
Γαλλία - Zinnat

**Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά στις: 03/2020.**

Κύπρος  
GlaxoSmithKline (Cyprus) Ltd  
Τηλ.: +357 22 397000  
E-mail: gskcyprus@gsk.com

Τα εμπορικά σήματα ανήκουν ή έχουν παραχωρηθεί στον Όμιλο Εταιρειών GSK.  
©2020 Όμιλος εταιρειών GSK ή Δικαιοπάροχος του Ομίλου GSK.

Οι πληροφορίες που ακολουθούν απευθύνονται μόνο σε γιατρούς ή επαγγελματίες του τομέα της υγειονομικής περίθαλψης

### Οδηγίες για την ανασύσταση

Όγκοι προσθήκης και συγκεντρώσεις, που μπορεί να χρησιμεύσουν όταν απαιτούνται κλασματικές δόσεις.

<b>Όγκοι προσθήκης και συγκεντρώσεις, που μπορεί να χρησιμεύσουν όταν απαιτούνται κλασματικές δόσεις.</b>				
<u>Μέγεθος φιαλιδίου</u>	<u>Οδός χορήγησης</u>	<u>Φυσική κατάσταση</u>	<u>Ποσότητα ύδατος που πρέπει να προστίθεται (mL)</u>	<u>Κατάλληλη συγκέντρωση κεφουροξίμης (mg/mL)**</u>
<b>Κόνις για ενέσιμο διάλυμα ή για διάλυμα προς έγχυση 750 mg</b>				
750 mg	ενδομυϊκώς	εναιώρημα	3 mL	216
	ενδοφλέβια ένεση bolus	διάλυμα	τουλάχιστον 6 mL	116
	ενδοφλέβια έγχυση	διάλυμα	τουλάχιστον 6 mL*	116
<b>Κόνις για ενέσιμο διάλυμα ή για διάλυμα προς έγχυση 1,5 g</b>				
1,5 g	ενδομυϊκώς	εναιώρημα	6 mL	216
	ενδοφλέβια ένεση bolus	διάλυμα	τουλάχιστον 15 mL	94
	ενδοφλέβια έγχυση	διάλυμα	15 mL*	94

\* Ανασυσταθέν διάλυμα που πρέπει να προστίθεται σε 50 ή 100 mL συμβατού υγρού έγχυσης (βλέπε πληροφορίες συμβατότητας παρακάτω)

\*\* Ο προκύπτων όγκος του διαλύματος κεφουροξίμης στο ανασυσταθέν μέσο αυξάνεται λόγω του συντελεστή μετατόπισης της φαρμακευτικής ουσίας με αποτέλεσμα τις αναφερόμενες συγκεντρώσεις σε mg/mL.

### Συμβατότητα

1,5 g νατριούχου κεφουροξίμης συσταθέντα σε 15 mL Ενέσιμου Ύδατος μπορούν να προστεθούν σε ενέσιμο διάλυμα μετρονιδαζόλης (500 mg/100 mL) και να διατηρήσουν αμφότερα τη δραστηκότητά τους έως και για 24 ώρες σε θερμοκρασίες μικρότερες των 25°C.

1,5 g νατριούχου κεφουροξίμης είναι συμβατά με αζλοκιλλίνη 1 g (σε 15 mL) ή 5 g (σε 50 mL) έως και για 24 ώρες σε θερμοκρασία 4°C ή 6 ώρες σε θερμοκρασίες μικρότερες των 25°C.

Η νατριούχος κεφουροξίμη (5 mg/ml) σε ενέσιμο διάλυμα ξυλιτόλης 5% w/v ή 10% w/v μπορεί να αποθηκευτεί έως και για 24 ώρες σε θερμοκρασία 25°C.

Η νατριούχος κεφουροξίμη είναι συμβατή με υδατικά διαλύματα που περιέχουν έως 1% υδροχλωρική λιδοκαΐνη.

Η νατριούχος κεφουροξίμη είναι συμβατή με τα ακόλουθα υγρά έγχυσης. Θα διατηρήσει την ισχύ της έως και για 24 ώρες σε θερμοκρασία δωματίου σε:

Ενέσιμο διάλυμα χλωριούχου νατρίου BP 0,9% w/v

Ενέσιμο διάλυμα δεξτρόζης BP 5%

Ενέσιμο διάλυμα χλωριούχου νατρίου 0,18% w/v συν δεξτρόζης 4% BP

Ενέσιμο διάλυμα δεξτρόζης 5% και χλωριούχου νατρίου 0,9% w/v BP

Ενέσιμο διάλυμα δεξτρόζης 5% και χλωριούχου νατρίου 0,45%

Ενέσιμο διάλυμα δεξτρόζης 5% και χλωριούχου νατρίου 0,225%

Ενέσιμο διάλυμα δεξτρόζης 10%

10% Ιμβερτοσάκχαρο σε Ενέσιμο Ύδωρ

Ενέσιμο διάλυμα Ringer USP

Ενέσιμο διάλυμα Ringer Lactated USP

Ενέσιμο διάλυμα γαλακτικού νατρίου M/6

Ενέσιμο σύνθετο διάλυμα γαλακτικού νατρίου BP (Διάλυμα Hartmann)

Η σταθερότητα της νατριούχου κεφουροξίμης σε Ενέσιμο Διάλυμα Χλωριούχου Νατρίου 0,9% w/v BP και σε Ενέσιμο Διάλυμα Δεξτρόζης 5% δεν επηρεάζεται από την παρουσία φωσφορικής νατριούχου υδροκορτιζόνης.

Η νατριούχος κεφουροξίμη έχει βρεθεί επίσης συμβατή για 24 ώρες σε θερμοκρασία δωματίου όταν αναμιγνύεται σεIV. έγχυση με:

Ηπαρίνη (10 και 50 μονάδες/ml) σε Ενέσιμο Διάλυμα Χλωριούχου Νατρίου 0,9% w/v, Χλωριούχο Κάλιο (10 και 40 mEqL) σε Ενέσιμο Διάλυμα Χλωριούχου Νατρίου 0,9%.