

| | | |
|--------|------|------|
| 500 mg | 2 ml | 2 ml |
| 1g | 4 ml | 3 ml |

• Injecter dans une grande masse musculaire.

Note: Stabilité utilisée:

Il est recommandé que les solutions doivent être préparées juste avant l'utilisation et administrés juste après leur préparation. Si des circonstances particulières forcent le stockage des solutions reconstituées avant utilisation, les temps de stockage recommandés après reconstitution / dilution sont résumés dans le tableau suivant:

| | Stockage à température ambiante | Stockage à 2-8 ° C |
|--|---------------------------------|--------------------|
| Après reconstitution | | |
| Avec l'eau pour injection | 8 heures | 12 heures |
| Avec 0,5% Solution chlorhydrate de lidocaïne | 4 heures | 4 heures |
| Après dilution | 6 heures | 24 heures |

La couleur de la solution peut varier du jaune à ambre. Ce changement de couleur n'affecte pas l'efficacité du produit. Avant leur administration, les produits parentéraux doivent subir un examen visuel. S'il y a apparition de particules dans les fluides reconstitués, la solution ne devra pas être administrée.

CONTRE-INDICATIONS

La ceftizoxime est contre-indiquée chez les patients souffrant d'allergie aux céphalosporines.

MISE EN GARDE

La ceftizoxime doit être administrée avec précautions aux patients allergiques aux pénicillines et en cas de troubles de la fonction rénale.

PRECAUTIONS

L'utilisation prolongée d'antibiotiques à large spectre peut engendrer un développement de germes résistants. Il n'existe pas d'études adéquates et bien contrôlées sur la grossesse, elle sera donc administrée pendant la grossesse uniquement lorsque c'est vraiment nécessaire. La ceftizoxime est excrétée en général inchangée en faibles concentrations dans le lait maternel. Les complications chez l'homme n'ont pas été reportées à ce jour.

EFFETS SECONDAIRES

La ceftizoxime est généralement bien tolérée. Les effets secondaires sont rares. Ils sont à types de: hypersensibilité, élévation transitoire dans SGOT, SGPT et la phosphatase alcaline, nausée, vomissements, et diarrhée.

SURDOSAGE

Des réactions sévères d'hypersensibilité aiguë peuvent nécessiter de l'adrénaline et d'autres mesures d'urgence.

STOCKAGE

Ne pas conserver au-dessus de 30°C, conserver à l'abri de la lumière.

PRESENTATION

Flacons

CEFIZOX 500 IV: 500 mg Ceftriaxone sous forme de 528,66 mg ceftizoxime sodique

CEFIZOX 1000 IV: 1000 mg Ceftriaxone sous forme de 1057,33 mg ceftizoxime sodique

CEFIZOX 500 IM: 500 mg ceftizoxime sous forme de 528,66 mg ceftizoxime sodique + Un flacon de Lidocaïne 0,5%

CEFIZOX 1000 IM: 1000 mg ceftizoxime sous forme de 1057,33 mg ceftizoxime sodique + Un flacon de Lidocaïne 0,5%

CECI EST UN MEDICAMENT

- Un médicament est un produit qui affecte la santé, son administration sans avis médical peut être dangereuse.
- Suivre strictement la prescription médicale et les instructions du pharmacien.
- Le médecin et le pharmacien connaissent le médicament, ses bienfaits et ses risques.
- Ne pas interrompre le traitement prescrit.
- Ne pas reprendre le traitement sans avis médical.



Sous licence de: Astellas Pharma Inc.
Osaka - le Japon

Fabriqué par:

Hikma Farmacêutica, Portugal

Pour Hikma Pharmaceuticals, Amman - Jordanie



Tenir hors de la portée des enfants

Rev-12/2015