

Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

AMPİSİLLİN inyeksiya məhlulu hazırlamaq üçün toz
AMPICILLIN

Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı: Ampicillin

Tərkibi

Təsiredici maddə: 1 flakonun içərisində 1q ampicillin (natrium duzu şəklində) vardır.

Farmakoterapevtik qrupu

Antimikrob dərman vasitəsi. Yarımsintetik penisillin.

ATC code: J01CA01

Farmakoloji xüsusiyyətləri

Geniş təsir spektrinə malik olan yarımsintetik penisillindir. Bakteriyaların hüceyrə divarının

sintezini tormozlayaraq bakterisid təsir göstərir.

- aerob qrammüsbət bakteriyalar: *Staphylococcus spp.* (penisillinaza yaradan şamlardan başqa), *Streptococcus spp.*, *Enterococcus spp.*, *Listeria monocytogenes*;
- aerob qrammənfi bakteriyalar: *Neisseria gonorrhoeae*, *Neisseria meningitidis*, *Escherichia coli*, *Shigella spp.*, *Salmonella spp.*, *Bordetella pertussis*, *Haemophilus influenzae-nin* bəzi şammlarına qarşı aktivdir.

Ampisillin penisillinazamın təsiri altında parçalanır.

İstifadəsinə göstərişlər

- infeksiyalann ağır şəkildə keçməsi (sepsis, endokardit, pnevmoniya, doğuşdan sonrakı infeksiya və s.), xüsusilə yenidoğulmuşlarda və vaxtından əvvəl doğulmuş uşaqlarda (dölyanı mayenin yoluxması, yeni doğulmuş uşağın tənəffüs pozğunluğu zamanı tənəffüsün bərpası üçün, aspirasion pnevmoniyanın əmələ gəlmə təhlükəsi və s.);
- ağciyər, tənəffüs yollarının infeksiyaları;
- zökəm, xolangit, xolesistit;
- böyrək, o cümlədən pielit; dəri infeksiyaları;
- yoluxmuş yamq və yaralar;
- əməliyyatdan sonrakı infeksiyon ağırlaşmalann profilaktikası;
- uşaqlarda infeksiyalann profilaktikası və müalicəsi; süzənək (benzilpenisillinə qarşı rezistentlik olduqda)

Əks göstərişlər

- infeksiyon mononukleoz,
- limfolektoz,
- ampicillinə və digər penisillinlərə qarşı yitiksək həssaslıq,
- qaraciyər funksiyalarının pozğunluğu,
- anamnezdə mədə-bağırsaq traktının xəstəlikləri (xüsusilə antibiotiklərin qəbulu ilə əlaqədar olan kolit),
- 1 ayıq qədər uşaqlar.

Xüsusi göstərişlər

Böyrək funksiyasının pozğunluğu (C1 kreatinindən asılı olaraq doza rejiminə düzəliş edilir), bronxial astma, ot qızdırması və digər allergik xəstəliklər zamanı (desensibilizasiya edən vasitələrlə eyni zamanda təyin olunması tövsiyə edilir) ehtiyatlı olmaq lazımdır. Müalicə böyrək və qaraciyər funksiyalarına, periferik qanın mənzərəsinə nəzarət altında keçirilməlidir.

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri

Ampisillinin digər bakterisid antibiotiklərlə (o cümlədən aminoqlikozidlər, sefalosporinlər, sikloserin, vankomisin, rifampisinlə) birlikdə istifadəsi zamanı sinergizm; bakteriostatik antibiotiklərlə (o cümlədən makrolidlər, xloramfenikol, linkozamidlər, tetrasiklinlər, sulfanilamidlərlə) - antaqonizm özünü göstərir.

Ampisillin bağırsaq mikroflorasını yatıraraq anti-koagulyantların təsirini gücləndirir, vitamin K sintezini və protrombin indeksini azaldır.

Ampisillin metabolizm proseslərində PABT əmələ gələn dərman vasitələrinin təsirini azaldır.

Probenesid, diuretiklər, allopurinol, fenilbutazon, QSİÖP ampisillinin kanalcıq sekresiyasını

azaldır, nəticədə onun qan plazmasında qatılığının çöjəlməsi müşahidə oluna bilər. Antasidlər, qlükozaamin, işlədici dərman vasitələri, əminqlikozidlər ampisillinin absorbsiyasını

ləngidir və azaldır, askorbin turşusu isə çoxaldır.

Ampisillin daxilə qəbul üçün olan kontraseptivlərin effektivliyini azaldır.

Digər dərman vasitələri ilə bir şprisdə qarışdırmaq olmaz.

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi

Hamiləlik dövründə istifadəsi həkim təyinatı əsasında mümkündür. Ampisillin ana südünə az nüfuz edir. Laktasiya dövründə istifadə edilməsi üçün zərurət yaranarsa ana südü ilə qidalandırma dayandırılmalıdır.

İstifadə qaydası və dozası

Doza müalicənin ağırlığından, infeksiyanın lokallaşmasından və törədicinin həssaslığından asılı olaraq fərdi təyin olunur.

Böyüklər üçün əzələdaxili və venadaxili inyeksiya üçün birdəfəlik doza hər 4-5 saatdan bir 250- 500 mq təşkil edir. Uşaqlar üçün birdəfəlik doza bədən kütləsinin hər kq-na 25-50 mq təşkil edir. Müalicənin davamı infeksiyanın lokallaşması və xəstəliyin gedişinin xüsusiyyətlərindən asılıdır. Venadaxili və əzələdaxili inyeksiya üçün maksimal gündəlik doza 14 q təşkil edir.

Əlavə təsirləri

Ürək-damar və qan sistemi (qanyaranma, hemostaz): leykopeniya, neytropeniya, anemiya. *Mədə-bağırsaq traktı:* ürəkbulanma, qusma, diareya, disbakterioz, dadın dəyişməsi, psevdomembranoz enterokolit.

Allergik reaksiyalar: dəri səpgisi, övrə, Kvinke ödemi, rinit, konyunktivit, qızdırma, nadir hallarda - anafilaktik şok.

Digər: artralgiya, eozinofiliya, superinfeksiya, əzələ daxilinə inyeksiya yerindəki ağrı, flebit və periflebit (vena daxilinə yeridilməsi zamanı).

Doza həddinin aşılması

Preparatın doza həddinin aşılması barədə heç bir məlumat yoxdur.

Buraxılış forması

İnyeksiya məhlulunu hazırlamaq üçün toz flakonda №1, №50, içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuda.

Saxlanma şəraiti

25°C-dən yuxarı olmayan temperaturda, uşaqların əli çatmayan, quru yerdə saxlanılmalıdır.

Yararlılıq müddəti

3il

Yararlılıq müddəti bitdikdən sonra istifadə etmək olmaz.

Aptekdən buraxılma şərti

Resept əsasında buraxılır.

İstehsalçı

"TROGE Medical GmbH", Almaniya.

"Reyong Pharmaceutical Co.,Ltd", Çin