

Ampisid



- Ampisid 375-750 mg film tablet, 10 film tablet
- Ampisid 250 mg/5 ml süspansiyon hazırlamak için toz, 40-70 mL
- Ampisid İM/İV 250-500 mg – 1 g enjektabl toz içeren flakon
- Ampisid İM 250-500 mg – 1 g enjektabl toz içeren flakon

BİLEŞİMİ: Her flakonda 250-500 mg ve 1 g ampisiline eş değer ampisilin sodyum ve 125-250-500 mg sulbaktama eş değer sulbaktam sodyum bulunmaktadır. Her tablette 375-750 mg sultamisiline eş değer sultamisilin tosilat dihidrat bulunmaktadır. Süspansiyonun her 5 ml'sinde 250 mg sultamisilin bulunmaktadır.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ: Bir 6-aminopenisilanik asid türevi olan ampisilin geniş bir spektruma sahip olup gram (+) ve gram (-) aerob ve anaerob mikroorganizmalara karşı bakterisid etkilidir; bu etkisini bakterilerin hücre duvarı mükopeptit biyosentezini inhibe ederek gösterir. Sulbaktam ise temel penisilin çekirdeğinin bir türevidir.

ENDİKASYONLARI: Duyarlı mikroorganizmaların neden olduğu solunum yolu enfeksiyonları, deri ve yumuşak doku enfeksiyonları, intraabdominal enfeksiyonlar, jinekolojik enfeksiyonlar, üriner sistem enfeksiyonlarının tedavisinde ve cerrahi profilaksizde kullanılır. Ayrıca bakteriyel sepsis, kemik ve eklem enfeksiyonları ile gonokoksik enfeksiyonlarda da kullanılmaktadır.

KONTRENDİKASYONLARI: Penisiline karşı duyarlı bireylerde kullanılmamalıdır. Eritici olarak kullanılan lidokain amid tipi lokal anesteziyelere aşırı duyarlılığı olan kişilerde ve kalp bloğu olan hastalarda kullanılmamalıdır.

UYARILAR/ÖNLEMLER: Aşırı duyarlı bireylerde dikkatli kullanılmalı, alerjik reaksiyon görüldüğünde ilaç kesilerek alerji için tedavi yapılmalıdır.

YAN ETKİLER/ADVERS ETKİLER: Lokal: uygulanan bölgede ağrı ve intravenöz uygulama tromboflebit. Gastrointestinal Sistem: Stomatit, dil üzerinde siyahlaşma, gastrit, diyare, entrekolit, psödomembra nöz kolit. Deri ve Yumuşak Doku: Deri döküntüleri, kaşıntı, ürtiker, eritema multiform ve çok ender olarak ekfoliyatif dermatit; bazı hipersensitivite reaksiyonları. Hematolojik: Agranülositoz ile hemoglobin, hematokrit, eritrosit, lokosit, lenfosit, trombosit azalması ya da lenfosit, monosit, eozinofil, trombosit, yükselmeleri; bu bulgular reversibildir ve tedavinin durdurulması ile normale döner. Laboratuvar bulguları ile ilişkili yan etkiler arasında SGOT, SGPT, LDH, alkalın fosfat, BUN, kreatinin yükselmeleri ve serum albümin ile total protein azalması sayılabilir. İdrarda eritrosit ve hiyalen hücre görülebilir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ: Sultamisilin diyareye neden olan antibakteriyel ajanlar ile birlikte uygulanması advers reaksiyon semptomlarını kötüleştirebilir. B-laktam antibakteriyel ajanların (penisilinler ve sefalosporinler) aminoglikozidlerle birlikte uygulanması her iki grup ilacın etkisini azaltabilir. Eğer birlikte uygulanması indike ise, bunlar en az bir saat aralıkla ayrı verilmelidir; aynı IV set içinde karıştırılmamalıdır. Ampisilin oral kontraseptifler ve estrogen içeren ajanlar ile birlikte uygulanması bu ilaçların etkilerini azaltabilir. Probenesid ampisilin ve sulbaktamın renal sekresyonlarını geciktirir ve bu iki ajanın yarılanma sürelerini geciktirir. Ampisilin allopurinol ile birlikte uygulanması, özellikle hiperürisemili hastalarda olmak üzere, deri döküntülerini önemli ölçüde artırır. Bununla beraber, buna hiperüriseminin mi yoksa allopurinolün bulunmasının mı neden olduğu bilinmez. Antiasitlerin absorpsiyonunu geciktirir ve pik plazma düzeylerini düşürür.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU: AMPİSİD Süspansiyon ve Tablet; Erişkinler ve Çocuklar > 30 kg 375-750 mg 12 saat arayla, Çocuklar < 30 kg 25-50 mg/kg/gün iki eşit doza bölünerek 12 saat arayla. AMPİSİD Enjektabl; Erişkinler 1,5-12 g / gün (1 g A / 0.5 g S)-(8 g A / 4 g S) 6-8 saat arayla. Hafif enfeksiyonlarda uygulama arası 12 saate çıkabilir. Çocuklar ve Bebekler 150 mg/kg/gün 6-8 saat arayla. Prematüre ve Yeni Doğanlar 150 mg/kg/gün 12 saat arayla kullanılmalıdır.



Mustafa Nevzat

Ampisid



SAKLAMA KOSULLARI: Çocukların göremeyecekleri ve erişemeyecekleri yerlerde, 25°C nin altında oda sıcaklığında ve ambalajında saklayınız. Süspansiyon formu sulandırıldıktan sonra 14 gün aktivitesini kaybetmeden saklanabilir.

TİCARİ ŞEKLİ VE AMBALAJ İÇERİĞİ:

AMPİSİD 375-750 mg 10 Film Tablet

AMPİSİD 250 mg / 5 ml Süspansiyon, 40-70 ml

AMPİSİD İ.M. / İ.V. 250-500 mg – 1 g Enjektabl, 1 flakon + 1 eritici ampul

AMPİSİD İ.M. Lid. 250-500 mg – 1 g Enjektabl, 1 flakon + 1 eritici ampul

RUHSAT SAHİBİ İSİM VE ADRESİ: Mustafa Nevzat İlaç Sanayii A.Ş. Prof. Dr. Bülent Tarcan Sok. Pak İş Merkezi No: 5/1 34349 Gayrettepe/İSTANBUL.

ÜRETİCİ FİRMA ADI VE ADRESİ: Mustafa Nevzat İlaç Sanayii A.Ş. Çobançeşme Mah. Sanayi Cad. No:13 Yenibosna-Istanbul.