

НД РБ

0692Б-2015

Листок-вкладыш – информация для пациента

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от «22» 06. 2023 № 945

Цефтриаксон, 0,5 г и 1,0 г,

порошок для приготовления раствора

для внутривенного и внутримышечного введения

Цефтриаксон

Перед применением лекарственного препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.

Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу.

Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 данного листка-вкладыша.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

1. Что из себя представляет лекарственный препарат Цефтриаксон, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед применением лекарственного препарата Цефтриаксон.
3. Применение лекарственного препарата Цефтриаксон.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение лекарственного препарата Цефтриаксон.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ЛЕКАРСТВЕННЫЙ ПРЕПАРАТ ЦЕФТРИАКСОН, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Препарат содержит действующее вещество цефтриаксон – антибиотик из группы лекарственных средств, которые называются цефалоспорины. Он действует, уничтожая бактерии, которые вызывают инфекции.

Препарат показан для лечения следующих инфекций у взрослых и детей, включая доношенных новорожденных:

- головного мозга (менингит);
- легких (пневмония);
- среднего уха (отит);
- органов живота и стенки брюшной полости (перитонит);
- почек и мочевыводящих путей;
- костей и суставов;
- кожи и мягких тканей;
- сердца (эндокардит).

Препарат Цефтриаксон также может быть использован:

- для лечения конкретных инфекций, передаваемых половым путем (гонорея и сифилис);
- для лечения пациентов с низким количеством белых клеток крови типа нейтрофи-

лов (нейтропения), у которых наблюдается лихорадка из-за бактериальной инфекции;

- для лечения обострений хронических обструктивных болезней легких у взрослых (хронический бронхит);

- для лечения болезни Лайма II-III стадии (вызванной укусами клещей) у взрослых и детей, включая новорожденных с 15 дня жизни;

- для лечения заражения крови, которое развилось при инфекциях, перечисленных выше;

- для предотвращения заражения инфекциями во время хирургической операции.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЦЕФТРИАКСОН

Не применяйте Цефтриаксон, если у Вас:

- аллергия на цефтриаксон и другие цефалоспорины;

- тяжелые аллергические реакции (например, анафилактические реакции) на любой другой тип бета-лактамных антибактериальных препаратов (пенициллины, монобактамы, карбапенемы) в анамнезе. Признаки включают внезапный отек горла или лица, что может затруднить дыхание или глотание, внезапный отек рук, ног и лодыжек, а также возникновение сильной быстро развивающейся сыпи.

Цефтриаксон противопоказан:

- недоношенным новорожденным до возраста 41 неделя;

- доношенным новорожденным (до 28 дней жизни):

а) при наличии проблем с кровью или желтухи (пожелтевшая кожа или белки глаз);

б) если им требуется (или может потребоваться) внутривенное введение кальция или препаратов, содержащих кальций.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Цефтриаксон проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, если:

- Вы недавно получили или собираетесь получать препараты, содержащие кальций;

- у Вас недавно была диарея после приема антибиотика;

- у Вас когда-либо были проблемы с кишечником, в частности колит (воспаление кишечника);

- у Вас проблемы с печенью или почками;

- у Вас есть камни в желчном пузыре или камни в почках;

- у Вас есть другие заболевания, такие как гемолитическая анемия (уменьшение количества эритроцитов в крови, которое может сделать Вашу кожу бледно-желтой и вызвать слабость или одышку);

- Вы находитесь на диете с низким содержанием натрия;

- Вы испытываете или ранее испытывали следующие симптомы: сыпь, покраснение кожи, образование волдырей на губах и во рту, шелушение кожи, высокая температура, симптомы, похожие на флюктуации, повышение активности ферментов печени, наблюдаемое в анализах крови, и увеличение количества лейкоцитов определенного типа (эозинофилия), увеличенных лимфатических узлов (признаки тяжелых кожных реакций, см. также раздел 4 «Возможные нежелательные реакции»).

Если Вам нужен анализ крови или мочи

Если Вам вводят Цефтриаксон в течение длительного времени, Вам может потребоваться регулярный анализ крови. Цефтриаксон может повлиять на результаты анализов мочи на сахар и анализ крови, известный как тест Кумбса.

Если Вам назначили тесты, сообщите лицу, берущему образец крови или мочи, что Вам вводили Цефтриаксон.

Если у Вас диабет или Вам необходимо контролировать уровень глюкозы в крови, Вам не следует использовать определенные системы мониторинга уровня глюкозы в крови, которые могут неправильно определять уровень глюкозы в крови во время приема Цефтриаксона. Если Вы используете такие системы, ознакомьтесь с инструкцией по применению и сообщите об этом своему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре. При необходимости следует использовать альтернативные методы тестирования.

Дети

Поговорите со своим лечащим врачом или медсестрой до того, как Вашему ребенку будет назначен Цефтриаксон, если он/она недавно получил или получает кальцийсодержащий раствор внутривенно. Цефтриаксон противопоказан новорожденным при необходимости введения препаратов кальция или кальцийсодержащих растворов из-за риска образования преципитатов цефтриаксон-кальция в легких и почках.

Другие препараты и препарат Цефтриаксон

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты.

В частности, обязательно сообщите об этом, если Вы применяете какой-либо из следующих препаратов:

- антибиотик из группы аминогликозидов;
- антибиотик, называемый левомицетин ((хлорамфеникол), который используется для лечения инфекций, в частности глаз).

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Врач рассмотрит пользу Вашего лечения препаратом Цефтриаксон и степень риска для Вашего ребенка.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Цефтриаксон может вызвать головокружение. Если Вы чувствуете головокружение, воздержитесь от управления транспортными средствами или другими механизмами. Поговорите с врачом, если у Вас возник этот симптом.

Препарат Цефтриаксон содержит натрий

Этот лекарственный препарат содержит 41,5 мг натрия (основной компонент поваренной/пищевой соли) в каждом флаконе 0,5 г и 83 мг натрия в каждом флаконе 1 г. Это эквивалентно 2,1 % и 4,2 % соответственно от рекомендуемого максимума в день диети-

3. ПРИМЕНЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЦЕФТРИАКСОН

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Цефтриаксон обычно вводится врачом или медицинской сестрой.

Ваш лечащий врач определит необходимую дозу препарата Цефтриаксон для Вас.

Доза будет зависеть от:

- тяжести и типа инфекции;
- принимаете ли Вы какие-либо другие антибиотики;
- массы тела и возраста;
- насколько хорошо работают Ваши почки и печень.

Время, в течение которого Вам необходимо применять Цефтриаксон, зависит от того, какая у Вас инфекция.

Рекомендуемая доза

Взрослые, пожилые люди и дети в возрасте от 12 лет и старше с массой тела, превышающей или равной 50 кг:

- 1-2 г один раз в день в зависимости от тяжести и типа инфекции. Если у Вас тяжелая инфекция, Ваш лечащий врач назначит Вам более высокую дозу (до 4 г один раз в день). Если Ваша суточная доза превышает 2 г, Вы можете получать ее в виде разовой дозы один раз в день или в виде двух отдельных доз.

Люди с проблемами печени и почек

Вам может быть назначена другая доза по сравнению с обычной дозой. Ваш лечащий врач тщательно осмотрит Вас и определит, сколько Цефтриаксона Вам понадобится в зависимости от состояния функций печени и почек.

Применение у детей

Новорожденные, младенцы и дети в возрасте от 15 дней до 12 лет с массой тела менее 50 кг:

- 50–80 мг Цефтриаксона на каждый килограмм массы тела ребенка один раз в день в зависимости от тяжести и типа инфекции. Если у ребёнка тяжелая инфекция, Ваш врач назначит более высокую дозу - до 100 мг на каждый килограмм массы тела, максимум 4 г один раз в день. Если суточная доза превышает 2 г, то ребёнок может получать ее в виде разовой дозы один раз в день или в виде двух отдельных доз.

Дети с массой тела 50 кг и более должны получать обычную дозу для взрослых.

Новорожденные (0-14 дней):

- 20–50 мг Цефтриаксона на каждый килограмм массы тела ребенка один раз в день в зависимости от тяжести и типа инфекции.

Максимальная суточная доза не должна превышать 50 мг на каждый килограмм массы тела ребенка.

Способ применения

Цефтриаксон обычно вводится медицинским персоналом. Он может быть введен капельно (внутривенная инфузия) или как инъекция непосредственно в вену или в мышцу. Раствор Цефтриаксона перед введением готовится врачом или медсестрой и не будет смешиваться или вводиться Вам одновременно с растворами, содержащими кальций.

Если Вы получили Цефтриаксона больше, чем следовало

Если Вы случайно получили препарата больше предписанной дозы, немедленно свяжитесь с Вашим лечащим врачом или ближайшей больницей.

Если Вы забыли ввести Цефтриаксон

Если Вы пропустите инъекцию, Вы должны ввести препарат как можно скорее. Однако, если уже почти наступило время для Вашей следующей инъекции, пропустите пропущенную инъекцию. Не вводите двойную дозу (две инъекции одновременно), чтобы восполнить пропущенную дозу.

Если Вы перестали применять Цефтриаксон

Не прекращайте применять Цефтриаксон, если Ваш врач не говорит Вам об этом. Если у Вас есть какие-либо дополнительные вопросы относительно использования этого препарата, спросите своего врача или медицинскую сестру.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам Цефтриаксон может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Применение цефтриаксона, особенно в высоких дозах, у пожилых пациентов с серьезными заболеваниями почек или центральной нервной системы, может редко вызывать обратимую энцефалопатию (снижение сознания, аномальные движения, возбуждение, судороги).

Немедленно обратитесь к врачу, если у Вас возникли какие-либо из следующих нежелательных реакций после приёма препарата:

Тяжелые аллергические реакции (частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно)).

Симптомы могут включать в себя:

- внезапный отек лица, горла, губ или рта, что может затруднить дыхание или глотание;
- внезапный отек рук, ног и лодыжек.

Тяжелые реакции со стороны кожи (частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно)).

Симптомы могут включать в себя:

- сильную сыпь, которая развивается быстро, с волдырями или шелушением кожи и, возможно, волдырями во рту (эксудативная мультиформная эритема, синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз (синдром Лайелла));

- сочетание любого из следующих симптомов: обширная сыпь, высокая температура тела, повышение активности ферментов печени, увеличение количества белых клеток крови типа эозинофилов, увеличение лимфатических узлов и поражение других органов тела (лекарственная реакция с эозинофилией и системными симптомами, которая также известна как DRESS-синдром или синдром лекарственной гиперчувствительности).

Реакция Яриша-Герксхаймера, при которой возникает лихорадка, озноб, головная

боль, мышечные боли и кожная сыпь. Эта реакция развивается вскоре после начала лечения Цефтриаксоном от инфекций, вызванных спирохетой, таких как болезнь Лайма.

Другие возможные нежелательные реакции

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- нарушения со стороны белых клеток крови (например, уменьшение количества лейкоцитов и увеличение количества эозинофилов) и тромбоцитов (уменьшение количества тромбоцитов);
- жидкий стул или диарея;
- изменения в результатах анализов крови, характеризующих функциональное состояние печени;
- сыпь.

Нечасто (могут возникать менее чем у 1 человека из 100):

- грибковые инфекции (например, молочница);
- уменьшение количества белых клеток крови (гранулоцитопения);
- снижение количества эритроцитов (анемия);
- проблемы со свёртываемостью крови (признаки могут включать легко образующиеся гематомы (синяки), боль и отек суставов);
- головная боль;
- головокружение;
- чувствовать себя больным или быть больным;
- зуд;
- боль или жжение в вене, в которую вводился Цефтриаксон, боль в месте инъекции Цефтриаксона;
- высокая температура (лихорадка);
- нарушение функции почек (повышение уровня креатинина в крови).

Редко (могут возникать менее чем у 1 человека из 1000):

- воспаление толстой кишки (колон) (признаки включают диарею, обычно с кровью и слизью, боль в животе и лихорадку);
- затрудненное дыхание (бронхоспазм);
- сыпь в виде волдырей (крапивница), которая может покрывать большую часть Вашего тела, вызывая зуд и отек;
- кровь или сахар в моче;
- отек (накопление жидкости);
- дрожь.

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно):

- вторичная инфекция, которая может не отвечать на ранее назначенный антибиотик;
- форма анемии, при которой разрушаются эритроциты (гемолитическая анемия);
- значительное уменьшение количества лейкоцитов (агранулоцитоз);
- судороги;
- вертиго (ощущение головокружения);
- воспаление поджелудочной железы (панкреатит (признаки включают сильную боль в животе, которая распространяется на спину));
- нарушения со стороны желчного пузыря и/или печени, которые могут вызывать боль, тошноту, рвоту, пожелтение кожи, кожный зуд, необычно темная моча и стул гли-

нистого цвета;

- воспаление слизистой оболочки рта (стоматит);
- воспаление языка (глоссит (признаки включают отек, покраснение и болезненность языка));
- неврологическое состояние, которое может возникнуть у новорожденных с тяжелой желтухой (ядерной желтухой);
- проблемы с почками, вызванные отложениями цефтриаксона кальция (могут быть боли при прохождении воды (моча) или уменьшение выделения мочи);
- ложноположительный результат в тесте Кумбса (тест на некоторые проблемы с кровью);
- ложноположительный результат для галактоземии (ненормальное накопление сахара галактозы);
- Цефтриаксон может исказить некоторые типы анализов на содержание глюкозы в крови - пожалуйста, проконсультируйтесь с врачом.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или медицинской сестрой. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства, через национальную систему сообщений на веб-сайте www.rceth.by.

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. ХРАНЕНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ЦЕФТРИАКСОН

Храните препарат в недоступном для ребенка месте, так чтобы ребенок не мог его увидеть.

Дата истечения срока годности

Не применяйте препарат после окончания срока годности, указанного на упаковке. Датой окончания срока годности является последний день указанного месяца.

Срок годности препарата – 3 года.

Условия хранения

Храните Цефтриаксон в защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °C.

Свежеприготовленные растворы сохраняют свою физическую и химическую стабильность в течение 8 часов при температуре не выше 25 °C и в течение 24 часов при температуре 2-8 °C в защищенном от света месте.

Рекомендуется применять растворы сразу после приготовления.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

НД РБ

0692Б-2015



Предупреждения о признаках непригодности препарата к применению

Если восстановленный препарат не был использован немедленно, то соблюдение времени хранения и условий хранения перед использованием является обязанностью пользователя и не может быть дольше, чем указано выше для химической и физической стабильности.

Не выбрасывайте какие-либо препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые Вы больше не используете. Эти меры помогут защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Полное перечисление действующих веществ и вспомогательных веществ

Препарат Цефтриаксон содержит

Действующее вещество: цефтриаксон (в виде цефтриаксона натриевой соли).

Один флакон содержит: цефтриаксона 0,5 г или 1,0 г (в виде цефтриаксона натриевой соли).

Лекарственная форма, характер и содержимое первичной упаковки по массе, объему или единицам дозирования.

Внешний вид Цефтриаксона и содержимое его упаковки

Цефтриаксон представляет собой почти белый или желтоватый кристаллический порошок.

Первичная упаковка: 0,5 г или 1,0 г лекарственного препарата во флаконах из бесцветного стекла, герметично укупоренные резиновыми пробками или пробками из бромбутилкаучука для инъекций, обжатые колпачками алюминиевыми или колпачками комбинированными из алюминия и пластмассы.

Вторичная упаковка:

- 1 флакон вместе с листком-вкладышем в пачке из картона (№ 1);
- 10 флаконов вместе с листком-вкладышем в пачке из картона с картонным вкладышем для фиксации флаконов (№ 10).

Для лечебно-профилактических учреждений:

- 50 флаконов вместе с 10 инструкциями по применению в коробке из картона (№ 50);
- 270 флаконов вместе с 10 инструкциями по применению в коробке из картона (№ 270).

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Наименование и адрес держателя регистрационного удостоверения и производитель

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов»
Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64
тел/факс: +375 (177) 735612, 731156

НД РБ

e-mail: market@borimed.com 0692Б-2015

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

За любой информацией о препарате, а также о случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Данный листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте www.rceth.by.
Листок вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте www.rceth.by.

(линия отрыва или отреза)

Следующие сведения предназначены исключительно для медицинских работников.**Режим дозирования и способ применения**

Цефтриаксон показан для лечения инфекций у взрослых и детей, включая доношенных новорожденных (с рождения).

Доза зависит от типа, локализации и тяжести инфекции, чувствительности возбудителя, от возраста пациента и состояния функций его печени и почек.

Дозы, указанные в таблицах, приведенных ниже, являются рекомендованными дозами для применения при этих показаниях. В особенно тяжелых случаях следует рассматривать целесообразность назначения самых высоких доз из указанных диапазонов.

Взрослые и дети старше 12 лет (масса тела ≥ 50 кг)

Доза*	Кратность применения**	Показания
1-2 г	1 раз в сутки	Негоспитальные пневмонии Обострение хронических обструктивных болезней легких Интраабдоминальные инфекции Осложненные инфекции мочевыводящих путей (в том числе пиелонефрит)
2 г	1 раз в сутки	Внутрибольничные пневмонии Осложненные инфекции кожи и мягких тканей Инфекции костей и суставов
2-4 г	1 раз в сутки	Пациентам с нейтропенией и лихорадкой, вызванной бактериальной инфекцией Бактериальный эндокардит Бактериальный менингит

*При установленной бактериемии рассматриваются наиболее высокие дозы из приведенного диапазона.

**При назначении препарата в дозе более чем 2 г в сутки рассматривается возможность применения препарата 2 раза в сутки.

Показания для взрослых и детей старше 12 лет (≥ 50 кг), которые требуют специального режима введения препарата:

Острый средний отит: как правило, достаточно однократного внутримышечного введения препарата в дозе 1-2 г. Ограниченные данные свидетельствуют о том, что в тяжелых случаях или при отсутствии эффекта от предшествующей терапии, может быть эффективно внутримышечное введение цефтриаксона в дозе 1-2 г в сутки в течение 3 дней.

Предоперационная профилактика хирургических инфекций: однократное введение перед операцией в дозе 2 г.

Гонорея: однократное введение в дозе 0,5 г.

Сифилис: рекомендованные дозы 0,5 г или 1 г один раз в день увеличивают до 2 г один раз в день при нейросифилисе, продолжительность лечения 10-14 дней. Рекомендации по дозированию при сифилисе, в том числе при нейросифилисе, основаны на ограниченных данных. Необходимо принимать во внимание национальные и местные руководства.

Диссеминированный Лайм-боррелиоз (ранняя (II) и поздняя (III) стадия): применять в дозе 2 г один раз в сутки в течение 14-21 дня. Рекомендуемая продолжительность лечения варьирует. Необходимо принимать во внимание национальные и местные руководства.

Особые группы пациентов

Применение у лиц пожилого возраста: при условии нормального функционирования почек и печени коррекция дозы для пациентов пожилого возраста не требуется.

Применение у пациентов с нарушением функции печени: имеющиеся данные не указывают на необходимость коррекции дозы цефтриаксона при легком или умеренном нарушении функции печени при условии нормальной функции почек. Исследования по применению препарата у пациентов с тяжелой печеночной недостаточностью не проводились.

Применение у пациентов с нарушением функции почек: имеющиеся данные не указывают на необходимость коррекции дозы цефтриаксона у пациентов с нарушениями функции почек при условии, что функция печени не нарушена. В случаях претерминалной почечной недостаточности (клиренс креатинина < 10 мл/мин) доза цефтриаксона не должна превышать 2 г в сутки. У пациентов, находящихся на диализе, дополнительного введения препарата после процедуры не требуется. Цефтриаксон не выводится путем перitoneального гемодиализа. Необходим клинический контроль за безопасностью и эффективностью препарата.

Применение у пациентов с тяжелой печеночной и почечной недостаточностью: при применении цефтриаксона у пациентов с тяжелой почечной и печеночной недостаточностью необходим клинический контроль за безопасностью и эффективностью препарата.

Дети

Новорожденные, младенцы и дети от 15 дней до 12 лет (< 50 кг)

Доза*	Кратность применения**	Показания
50-80 мг/кг массы тела	1 раз в сутки	Интраабдоминальная инфекция Осложненные инфекции мочевыводящих путей (включая пиелонефрит) Негоспитальная пневмония Госпитальная пневмония
50-100 мг/кг массы тела (максимальная доза - 4 г)	1 раз в сутки	Осложненные инфекции кожи и мочевыводящих путей Инфекции костей и суставов Пациентам с нейтропенией и лихорадкой, вызванной бактериальной инфекцией
80-100 мг/кг массы тела (максимальная доза - 4 г)	1 раз в сутки	Бактериальный менингит
100 мг/кг массы тела (максимальная доза - 4 г)	1 раз в сутки	Бактериальный эндокардит

*При установленной бактериемии рассматриваются наиболее высокие дозы из приведенного диапазона.

**При назначении дозы более чем 2 г в сутки рассматривается возможность применения препарата 2 раза в сутки.

Показания для новорожденных, младенцев и детей от 15 дней до 12 лет (< 50 кг), которые требуют специального режима введения препарата:

Острый средний отит: как правило, достаточно однократного внутримышечного введения лекарственного препарата в дозе 50 мг/кг массы тела.

Ограниченные данные свидетельствуют о том, что в тяжелых случаях или при отсутствии эффекта от предшествующей терапии, может быть эффективно внутримышечное введение цефтриаксона в дозе 50 мг/кг в сутки в течение 3 дней.

Предоперационная профилактика хирургических инфекций: однократное введение перед операцией в дозе 50-80 мг/кг массы тела.

Сифилис: рекомендованные дозы 75-100 мг/кг массы тела один раз в сутки, продолжительность лечения 10-14 дней. Рекомендации по дозированию при сифилисе, в том числе при нейросифилисе, основаны на ограниченных данных. Необходимо принимать во внимание национальные и местные руководства.

Диссеминированный Лайм-боррелиоз (ранняя (II) и поздняя (III) стадия): применять в дозе 50-80 мг/кг массы тела один раз в сутки на протяжении 14-21 дня. Рекомендуемая продолжительность лечения варьирует. Необходимо принимать во внимание национальные и местные руководства.

Новорожденные в возрасте 0-14 дней

Цефтриаксон противопоказан недоношенным новорожденным в возрасте до 41 недели (гестационный возраст + хронологический возраст).

Доза*	Кратность применения	Показания
25-50 мг/кг массы тела	1 раз в сутки	Интраабдоминальные инфекции Осложненные инфекции кожи и мягких тканей Осложненные инфекции мочевыводящих путей (включая пиелонефрит) Негоспитальные пневмонии Госпитальные пневмонии Инфекции костей и суставов Пациентам с нейтропенией и лихорадкой, вызванной бактериальной инфекцией
50 мг/кг массы тела	1 раз в сутки	Бактериальный менингит Бактериальный эндокардит

*При установленной бактериемии рассматриваются наиболее высокие дозы из приведенного диапазона. Не превышать максимальную суточную дозу 50 мг/кг массы тела.

Показания для новорожденных в возрасте 0-14 дней, которые требуют специального режима введения препарата:

Острый средний отит: как правило, достаточно однократного внутримышечного введения лекарственного препарата в дозе 50 мг/кг массы тела.

Предоперационная профилактика хирургических инъекций: однократное введение перед операцией в дозе 20-50 мг/кг массы тела.

Сифилис: рекомендованная доза 50 мг/кг массы тела один раз в сутки, продолжительность лечения 10-14 дней. Рекомендации по дозированию при сифилисе, в том числе при нейросифилисе, основаны на ограниченных данных. Необходимо принимать во внимание национальные и местные руководства.

Продолжительность терапии: продолжительность терапии зависит от течения заболевания. Применение цефтриаксона следует продолжать в течение 48-72 ч после нормализации температуры тела пациента или подтверждения эрадикации возбудителя.

Способ применения

Цефтриаксон следует применять в виде внутривенной инфузии в течение не менее 30 мин (предпочтительный способ введения), внутривенно струйно медленно в течение 5 мин или внутримышечно (глубокие инъекции).

Внутривенное струйное введение следует осуществлять в течение 5 мин предпочтительно в большие вены.

Внутривенные дозы 50 мг/кг или более у младенцев и детей до 12 лет следует вводить путем инфузии. У новорожденных продолжительность инфузии должна составлять более 60 мин, чтобы уменьшить потенциальный риск билирубиновой энцефалопатии.

Внутримышечное введение следует осуществлять путем глубокой инъекции в крупные мышцы, в одну мышцу вводить не более 1 г. Цефтриаксон следует вводить внутримышечно в случаях, когда ввести препарат внутривенно нет возможности или внутримышечный путь введения является предпочтительным для пациента.

При внутримышечных инъекциях сразу же после укола следует оттянуть поршень шприца (не должна появляться кровь), чтобы убедиться, что игла не попала в кровеносный сосуд. Рекомендуется использовать свежеприготовленные растворы.

Цефтриаксон противопоказан новорожденным при необходимости введения препаратов кальция или кальцийсодержащих растворов из-за риска образования преципитатов цефтриаксон-кальция в легких и почках.

Из-за риска образования осадка для растворения цефтриаксона не следует использовать кальцийсодержащие препараты (раствор Рингера, раствор Хартмана).

Также возникновение преципитатов кальциевых солей цефтриаксона может происходить при смешивании препарата с растворами, содержащими кальций, в одной инфузционной системе для внутривенного введения. Поэтому не следует смешивать или одновременно применять цефтриаксон и растворы, содержащие кальций.

Для предоперационной профилактики хирургических инфекций цефтриаксон следует вводить за 30-90 мин до операции.

Приготовления растворов

Рекомендуется применять растворы сразу после приготовления. Свежеприготовленные растворы сохраняют свою физическую и химическую стабильность в течение 8 часов при температуре не выше 25 °C и в течение 24 часов при температуре 2-8 °C. Растворы хранят в защищенном от света месте. В зависимости от концентрации внешний вид приготовленных растворов – прозрачный раствор от светло-желтого до желтого цвета.

Для внутримышечной инъекции 1 г растворяют в 3,5 мл воды для инъекций. Раствор следует вводить путем глубокой внутримышечной инъекции, не более 1 г в одну ягодицу.

Концентрация для внутривенных инъекций: 100 мг/мл.

Для внутривенной инъекции растворяют 1 г цефтриаксона в 10 мл воды для инъекций.

0692Б-2015

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Концентрация для внутривенных инфузий: 50 мг/мл.

Для приготовления раствора для инфузии следует растворить 2 г цефтриаксона в 40 мл одного из следующих инфузионных растворов, свободных от ионов кальция:

- 0,9 % раствор хлорида натрия;
- 0,45 % раствор хлорида натрия + 2,5 % раствор глюкозы;
- 5 % или 10 % раствор глюкозы;
- 6 % раствор декстрана в 5 % растворе глюкозы;
- 6-10 % гидроксиэтилизированный крахмал.

Учитывая возможную несовместимость, растворы, содержащие цефтриаксон, нельзя смешивать с растворами, содержащими другие антибиотики, как при приготовлении, так и при введении.