

עלון לצריכן לפי תקנות הרווקחים (תקשיירים) התשמ"ו – 1986
התרופה משווקת על פי מרשם רופא בלבד

**זרבקסה 1 גרם/0.5 גרם
אבקה להכנת תמיסה-מרוכצת להכנת תמיסה לעירוי**

כל בקבוקון מכיל:
 צפטולוזאן (כסולפט) 1 גרם
 Ceftolozane (as sulfate) 1 g
 טזובקטאם (כסודיום) 0.5 גרם
 Tazobactam (as sodium) 0.5 g
 עבור מנות מעל 1 גרם צפטולוזאן ו-0.5 גרם טזובקטאם, נדרשים שני בקבוקונים.

רשימה של החומרים הבלתי פעילים, ראה סעיף 6. "מידע נוספת". ראה גם סעיף 2.7 "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של זרבקסה".

קראו עיין את העلون עד סופו לפני שימוש תשתמש בתרופה.

- עלון זה מכיל מידע תמציתי על התרופה. אם יש לך שאלות נוספות, פנה אל הרופא או אל הרוקח.
- תרופה זו נרשמה עבורך. אל תעביר אותה לאחרים. היא עלולה להזיק להם אפילו אם נראה לך כי מצבם הרפואי דומה לשךך.

1. למה מיועדת זרבקסה?

זרבקסה מיועדת לטיפול בזיהומיים מורכבים במוגדים בחלל הבطن, הכליות ומערכת השתן ובדלקת ריאות שנרכשה בבית-חולים (HAP), כולל דלקת ריאות הקשורה למנש (VAP).

קבוצה רפואיית: אנטיביוטיקה לשימוש סיסטמי, צפלוספורינים ופנימים אחרים.

זרבקסה מכילה שני חומרים פעילים:

- צפטולוזאן, אנטיביוטיקה משפחת ה"צפלוספורינים" אשר יכולה להשמיד חיידקים מסוימים שעולים לארום לדייהומיים;
- טזובקטאם, חוסם את פעילות האנזימים הנקראים בטא לקטמאזים. אנזימים אלה הופכים את החידק לעמיד בפני צפטולוזאן על ידי שבירת האנטיביוטיקה לפני שזו מתחילת לפעול. בשל חסימת פעילות האנזימים, טזובקטאם גורם לצפטולוזאן להיות יותר יעילה בהשמדת החידק.

2. לפני שימוש בזרבקסה

2.1 אין להשתמש בזרבקסה אם:

- | | |
|---|---|
| - | הינך רגיש (אלרגי) לצפטולוזאן, טזובקטאם או לכל אחד מהמרכיבים הנוספים אשר מכילה התרופה (רשימת המרכיבים הבלתי פעילים, ראה סעיף 6). |
| - | הינך רגיש לתרופות מסווג "צפלוספורינים". |
| - | חוותת תגובה אלרגית חמורה (לדוגמא, קילוף עור חמוץ; נפיחות בפנים, ידיים, רגליים, שפתיים, לשון או גרון; או קושי בבליעה או בנשימה) לטיפול אנטיביוטי אחר (לדוגמא, פניצילינים או קרבפנמים). |

2.2 אזהרות מיוחדות הנוגעות לשימוש בזרבקסה
לפני התחלת הטיפול בזרבקסה, ספר לרופא אם ידוע לך שאתה אלרגי, או היה בעבר אלרגי לצפלוספורינים, פניצילינים או אנטיביוטיקות אחרות.

דבר עם הרופא שלך או עם הרוקח אם אתה מפתח שלשול במהלך נטילת **זרבקסתה**.
זהו מינים הנגרים מחיידקים שאינם רגשים **לזרבקסתה** או זיהומיים הנגרמים מפטריה, יכולים להתרחש במהלך או לאחר הטיפול **בזרבקסתה**. ספר לרופא שלך אם אתה חושב שיש לך זיהום נוסף.

הטיפול **בזרבקסתה** גורם לעיתים ליצור של נוגדים אשר מגיבים עם תא הדם האדומים שלך. אם נאמר לך שיש לך בדיקת דם חריגה (נקראת מבחן קומבו), ספר לרופא שלך כי נטלה לאחרונה או שהינך נוטל **זרבקסתה**.

2.3 אינטראקציות/תגובהות בין תרופותיו
אם אתה לוקחת, או אם לך חלה אחרת, **תרופות אחרות**, כולל **תרופות ללא מרשם רופא ותוספי תזונה**, ספר על כך לרופא או לרוקח.
ישנן תרופות שעוללות לגרום להשפעה הדדיות עם צפטולוזאן וטזובקטאמ. ביניהן:

- **פרובנץיד** (תרופה לטיפול בשיגdon). תרופה זו יכולה להגדיל את הזמן שלוקח לטזובקטאם להתקפות מהרגוף.

2.4 ילדים ומתבגרים
לא קיים מידע לגבי בטיחות ויעילות השימוש בתכשיר זה בילדים ומתבגרים.

2.5 הירון והנקה
אם הינך בהירון או מניקה, או חושבת שהינך בהירון, היועצי ברופא או ברוקח לפני השימוש בתרופה. הרופא שלך ייעץ לך אם כדאי שתתיל **זרבקסתה** במהלך ההירון.

אם הינך מניקה, או מתכוננת להניקה, יש להיעזר ברופא. הרופא שלך ידוע בסיכויים האפשריים ויתרונות השימוש **בזרבקסתה** במהלך הנקה.

2.6 נהיגה ושימוש במכוניות
זרבקסתה עלולה לגרום לסתורחות ועל כן להשפיע על יכולתך לנוהג או להפעיל מכוניות.

2.7 מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של זרבקסתה
זרבקסתה מכילה נתרן תרופה זו מכילה 230 מ"ג נתרן (המרכיב העיקרי במלח בישול/שולחן) בכל בקבוקו. כמות זו הינה שווה-עריך ל-11.5% מצרכית הנתרן היומית המומלצת בתזונה למוגר. כל בקבוקו המשוחזר עם 10 מ"ל תמישת מי מלך להזרקה (0.9% סודיום קלורייד), יכיל 265 מ"ג נתרן. כמות זו הינה שווה-עריך ל-13.3% מצרכית הנתרן היומית המומלצת בתזונה למוגר.

3. כיצד תשתמש **בזרבקסתה?**
הרופא שלך או איש צוות רפואי אחר יתנו לך את התרופה במתן תוך ורידי באמצעות צינורית תוך-ורידית במהלך שעה. מינון התרופה שתתקבל תלוי במידת התפקוד או הביעות שיש לך בклיות.

המינון המקביל בדרך כלל הוא:

מבוגרים
המינון תלוי בסוג הזיהום שיש לך, מיקום הזיהום בגוף וחומרת הזיהום. הרופא שלך יחליט מהו המינון שאתיה צריכה.

המינון המקביל של **זרבקסתה** הוא 1 גרם צפטולוזאן ו- 0.5 גרם טזובקטאם או 2 גרם צפטולוזאן ו- 1 גרם טזובקטאם כל 8 שעות, במתן תוך ורידי (ישירות למערכת הדם).

הטיפול **בזרבקסתה** נמשך לרוב בין 4 ל- 14 ימים, כתלות בחומרת ומיקום הזיהום ובתגובה הגוף שלך לטיפול.

מטופלים עם בעיות כליאות

יתכן והרופא שלך יורה על הזדמנות של **זרבוקסה** או שינוי בתדרות המtan של **זרבוקסה**. יתכן והרופא ינחה אותך לבצע בדיקות דם על מנת לוודא כי המtan הניתן מתאים, בייחוד אם מדובר בטיפול ארוך טווח.

אין לעבור על המנה המומלצת.

אם נטלת בטיעות מtan גבואה יותר

היות ותכשיר זה ניתן על ידי רופא או צוות רפואי אחר, הסבירות כי תינתן לך מנה גדולה מדי של **זרבוקסה** מאד נמוכה. במידה ויש לך אי אלו חששות, יש לידע מיידית את הרופא שלך, האח/ות או הרוקח.

אם אתה מפסיק את נתילת התרופה

אם אתה חושב שלא קיבלת מנה של **זרבוקסה**, ספר מיידית לרופא שלך או לאיש צוות רפואי אחר.

אם יש לך שאלות נוספות בנוגע לשימוש בתרופה, הייעץ ברופא או ברוקח.

4. תופעות לוואי

כמו בכל תרופה, השימוש ב**זרבוקסה** עלול לגרום לתופעות לוואי בחלק מהמטופלים. אל תיבהל במקרה רשיימת תופעות הלואוי. יתכן ולא תסבול אף אחת מהן.

יש לפנות מיד לרופא כי יתכן ותזדקק לטיפול רפואי דחוף, אם הינך מפתח כל אחד מהסעיפים הבאים:

- נפיחות פתואמית של השפטיים, פנים, גרון או לשון; פריחה חמורה; וביעות בבלעה או בנשימה. כל אלה יכולים להוות סימן לtagובה אלרגית חמורה (אנafilaxis) שיכולה להיות מסכנת חיים.
- שלשול אשר הולך ומחמיר או שאינו חולף או צואה המכילה דם או ריר במהלך או אחריו הטיפול ב**זרבוקסה**. במקרה זה, אל תיטול תרופות שעוצרות או מאטות את פעילות המעיים.

תופעות לוואי נוספת

מטופלים המקבלים טיפול לדיזומים מורכבים בחلل הבطن ובכליות ומערכת השתן

תופעות לוואי **שכיחות** (עלולות להשפיע על עד 1 מתוך 10 אנשים):

כאב ראש, כאב בטן, עצירות, שלשול, בחילה, הקאות, עלייה באנדמי CBD (בערכי בדיקות דם), פריחה, חום (טמפרטורה גבוהה), ירידה בלוץ דם, ירידה באשלגן (בערכי בדיקות דם), עלייה בסוגים מסוימים של תא דם הנקראים טסיות, סחרחות, חרדה, קושי בשינה, תגבות באתר ההזרקה

תופעות לוואי **שאין שכיחות (עלולות להשפיע על עד 1 מתוך 100 אנשים):**

דלקת של המעי הגס בעקבות חידק **קליסטרידיום דיפיציל**, דלקת בקיבה, התנפחות הבطن, קלקל קיבה, עודף גזים בקיבה או במעיים, חסימת מעיים, פטרת בחלל הפה (thrush), פטרת באבר המין הנשיים, זיהום פטרייתי בדרכי השתן, עלייה ברמות סוכר (גלוקוז) (בערכי בדיקות דם), ירידה ברמות מגנזיום (בערכי בדיקות דם), ירידה בערכי פוסfat (בערכי בדיקות דם), שbez איסכמי (שבץ הנגרם מהഫחתה בזרימת הדם במוח), גירוי או דלקת בוריד באזור ההזרקה, פקקת ורידים (קרישי דם בווריד), ספירת תא דם אדומים נמוכה, פרופור פרוזדור (קצב לב מהיר או לא סדר), קצב לב מהיר, תעוקת חזה (כאב בחזה, תחושת הדיך, לחץ או כבדות בחזה), פריחה מגגדת או נפיחות בעור, סרפדת, תשובה חיובית בבדיקה קומבס (בדיקה דם לאיתור נוגדים העולים להילחם כנגד תא דם האדומים שלך), בעיות בכליות, מחלת כליה, קוצר נשימה

**מטופלים המקבלים טיפול לדלקת ריאות שנרכשה בבית-חולים (HAP), כולל דלקת ריאות הקשורה
למנשך (VAP)**

תופעות לואוֹי שְׁכִיחָות (עלולות להופיע על עד 1 מתוך 10 אנשים):
דלקת של המעי הגס עקב חידק קליסטרידיום דיפיציל, הקאות, עליה באמדיים כבד
(בערבי בדיקות דם)

תופעות לואוֹי שְׁאֵין שְׁכִיחָות (עלולות להופיע על עד 1 מתוך 100 אנשים):
ז'הום עקב חידק קליסטרידיום דיפיציל, בדיקה חיובית לקליסטרידיום דיפיציל (בבדיקה צואה)
תשובה חיובית ב מבחון קומבוס (בדיקה דם לאיתור נוגדים העולמים להילחם כנגד תא הדם
האדומיים שלך)

אם הופעה תופעת לואוֹי, אם אחת מתופעות הלואוֹי מחייבת או כאשר אתה סובל מתופעת לואוֹי
שלא צינה בעlion, עליך להתייעץ עם הרופא.

ניתן לדוח על תופעת לואוֹי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור "דיווח על תופעת לואוֹי עקב
טיפול רפואי", שנמצא בדף הבית של משרד הבריאות (www.health.gov.il) המפנה לטופס
המקוון לדיווח על תופעת לואוֹי, או ע"י כניסה לקישור:

<https://sideeffects.health.gov.il>

5. איך לאחסן זרבוקס?

- מנע הרעלת! תרופה זו וכל תרופה אחרת יש לשמר במקום סגור מחוץ להישג ידם וטוחן ראייתם של
ילדים ו/או תינוקות ועל ידי כך תמנע הרעלת. אל תגרום להתקאה ללא הוראה מפורשת מהרופא.
- אין להשתמש בתרופה לאחר תאריך הת滂גה (exp. date) המופיע על גבי האריזה. תאריך הת滂גה
מתיחס ליום האחרון של אותו חודש.
- **תנאי אחסון:**
בקבוקונים סגורים: יש לאחסן במקדר (C° - 8° - 2°).
יש לאחסן באריזה המקורית על מנת להגן מפני אורה.
- אין להשליך תרופות לביב או לפח אשפה ביתית. שאל את הרוקח איך להשליך תרופות שאין בשימוש
עוד. אמצעים אלו יסייעו להגן על הסביבה.

6. מידע נוסף

מה זרבוקס מכילה:

נוסף על המרכיבים הפעילים זרבוקס מכילה גם:

L-arginine, sodium chloride and citric acid, anhydrous.

בנוסף, ראה סעיף 2.7 "מידע חשוב על חלק מהמרכיבים של זרבוקס".

כיצד נראה זרבוקס ומה תוכן האריזה:
זרבוקס הינה אבקה לשחזר בצבע לבן עד צהבהב להכנת תמיישה-מרוכצת להכנת תמיישה לעירוי
המשווקת בקבוקון.
זרבוקס זמין באריזה המכילה בקבוקון זכוכית שקופה מסוג 1 (I) בונפח 20 מ"ל עם פקק (גומי
ברומוביוטיל) וחותם.
גודל אריזה של 10 בקבוקונים.

בעל הרישום והיבואן:

חברת מרק שארפ ודוחם (ישראל - 1996) בע"מ, החרש 34, הוד-השרון.

נערכ ב אוקטובר 2023 בהתאם להנחיות משרד הבריאות.

מספר רישום התרופה בפנקס התרופות הממלכתי במשרד הבריאות:

160-01-34967

לשם הפשטות ולהקלת הקראיה, עלון זה נכתב בלשון זכר. על אף זאת, התרופה מיועדת לבני שני המינים.

Instructions for Healthcare Professionals

Preparation and Administration

Each vial is for single use only.

Aseptic technique must be followed in preparing the infusion solution.

Preparation of doses:

The powder for concentrate for solution for infusion for each vial is reconstituted with 10 mL of water for injections or sodium chloride 9 mg/mL (0.9%) solution for injection per vial; following reconstitution the vial should be shaken gently to dissolve the powder. The final volume is approximately 11.4 mL per vial. The resultant concentration is approximately 132 mg/mL (88 mg/mL of ceftolozane and 44 mg/mL of tazobactam) per vial.

CAUTION: THE RECONSTITUTED SOLUTION IS NOT FOR DIRECT INJECTION.

See section 4.2 of the Prescribing Information for recommended dose regimens for Zerbaxa based on indication and renal function. The preparation for each dose is shown below.

For preparation of the 2 g ceftolozane / 1 g tazobactam dose: Withdraw the entire contents from two reconstituted vials (approximately 11.4 mL per vial) using a syringe and add it to an infusion bag containing 100 mL of 0.9% sodium chloride for injection (normal saline) or 5% glucose injection.

For preparation of the 1 g ceftolozane / 0.5 g tazobactam dose: Withdraw the entire contents (approximately 11.4 mL) of the reconstituted vial using a syringe and add it to an infusion bag containing 100 mL of 0.9% sodium chloride for injection (normal saline) or 5% glucose injection.

For preparation of the 500 mg ceftolozane / 250 mg tazobactam dose: Withdraw 5.7 mL of the contents of the reconstituted vial and add it to an infusion bag containing 100 mL of 0.9% sodium chloride for injection (normal saline) or 5% glucose injection.

For preparation of the 250 mg ceftolozane / 125 mg tazobactam dose: Withdraw 2.9 mL of the contents of the reconstituted vial and add it to an infusion bag containing 100 mL of 0.9% sodium chloride for injection (normal saline) or 5% glucose injection.

For preparation of the 100 mg ceftolozane / 50 mg tazobactam dose: Withdraw 1.2 mL of the contents of the reconstituted vial and add it to an infusion bag containing 100 mL of 0.9% sodium chloride for injection (normal saline) or 5% glucose injection.

ZERBAXA solution for infusion is clear and colourless to slightly yellow.

Variations in colour within this range do not affect the potency of the product.

After reconstitution and dilution, chemical and physical in-use stability has been demonstrated for 24 hours at room temperature or 4 days at 2 to 8°C. The medicinal product is photosensitive and should be protected from light when not stored in the original carton.

From a microbiological point of view, the medicinal product should be used immediately upon reconstitution. If not used immediately, in-use storage times and conditions prior to use are the responsibility of the user and would normally not be longer than 24 hours at 2 to 8°C, unless reconstitution/dilution has taken place in controlled and validated aseptic conditions.

One of the active ingredients, ceftolozane, may have harmful effects if it reaches the aquatic environment. Do not throw away any unused medicinal product or waste material via wastewater. Any unused medicinal product or waste material should be disposed of in accordance with local requirements. These measures will help protect the environment.