

نشرة للمستهلك بموجب أنظمة الصيادلة (مستحضرات) - 1986
يُسوق الدواء بموجب وصفة طبيب فقط

زيربكسا 1 غرام / 0.5 غرام
مسحوق لتحضير محلول-مرکز لتحضير محلول للنسريّب

كل قارورة تحتوي على:
سيفتوولوزان (على هيئة سولفات) 1 غرام
Ceftolozane (as sulfate) 1 g
تازوباكتم (على هيئة صوديوم) 0.5 غرام
Tazobactam (as sodium) 0.5 g
للجرعات فوق 1 غرام سيفتوولوزان و- 0.5 غرام تازوباكتم، هنالك حاجة لقارورتين.

للقائمة المواد غير الفعالة، انظر للبند 6. "معلومات إضافية". انظر أيضًا للبند 2.7 "معلومات مهمة عن جزء من مركبات زيربكسا".

- اقرأ النشرة بامان حتى نهايتها قبل أن تستعمل الدواء.
- تحتوي هذه النشرة على معلومات ملخصة عن الدواء. إذا كانت لديك أسئلة إضافية، توجه للطبيب أو للصيدلي.
 - هذا الدواء وُصف من أجلك. لا تعطه إلى آخرين. فهو قد يسبب الضرر لهم حتى إذا بدا لك أن وضعهم الصحي مماثل لوضعك.

1. لأي غرض مُخصص زيربكسا؟

زيربكسا مُخصص لعلاج حالات العدوى التالية، لدى البالغين:

- حالات عدوى معقدة في تجويف البطن;
- التهاب في الكلية (التهاب الحويضة والكلية الحاد) الناجم عن مسببات مرض (بكتيريا) المقاومة لعلاجات أخرى، كما تم المصادقة عليه في مستثبت البول;
- حالات عدوى معقدة في مسالك البول;
- الالتهاب الرئوي المكتسب من المستشفى (HAP)، يشمل التهاب رئوي المرتبط بجهاز التنفس الإصطناعي (VAP).

الفصيلة العلاجية: مضاد حيوي للاستعمال الجهازي، سيفالوسپورينات وبيپنیمات أخرى.

يحتوي زيربكسا على مادتين فعاليتين:

- سيفتوولوزان، مضاد حيوي من عائلة الـ"سيفالوسپورينات" الذي يستطيع القضاء على بكتيريات معينة التي قد تؤدي لحالات العدوى;
- تازوباكتم، يمنع فعالية الإنزيمات التي تُدعى بـ"الاكتامازات". هذه الإنزيمات تجعل البكتيريا مقاومة للسيفتوولوزان عن طريق تكسير المضاد الحيوي قبل بدئه بالعمل. بواسطة منع فعالية الإنزيمات، تازوباكتم يجعل السيفتوولوزان ناجعاً أكثر في القضاء على البكتيريات.

2. قبل استعمال زيربكسا

2.1 لا يجوز استعمال زيربكسا إذا:

- | | |
|---|--|
| - كنت حساساً (أرجي) للسيفتوولوزان، تازوباكتم أو لأي واحد من المركبات الإضافية التي يحتوي عليها الدواء (للقائمة المركبات غير الفعالة، انظر للبند 6). | - كنت حساساً لأدوية من نوع "سيفالوسپورينات". |
|---|--|

- تعرضت لرد فعل تحسسي وخيم (على سبيل المثال، تنشر جلد وحيم؛ انفاس في الوجه، اليدين، الرجلين، الشفتين، اللسان أو الحلق؛ أو صعوبة في البلع أو في التنفس) لعلاج بمضاد حيوي آخر (على سبيل المثال، بپينيسيلينات أو كاربپينيمات).

2.2 تحذيرات خاصة متعلقة باستعمال زيربكسا
قبل بدء العلاج بزيربكسا، أخبر الطبيب إذا معلوم لك بأنك حساس، أو كنت في الماضي حساساً للسيفالوسبورينات، بپينيسيلينات أو مضادات حيوية أخرى.

تحدث مع طبيبك أو مع الصيدلي إذا كنت تطور اسهالاً خلال تناول زيربكسا.
حالات العدوى الناجمة عن بكتيريات غير حساسة للتizerبكسا أو حالات العدوى الناجمة عن فطر، قد تحدث خلال أو بعد العلاج بزيربكسا. أخبر طبيبك إذا كنت تعتقد بأن لديك عدوى إضافية.

العلاج بزيربكسا يؤدي أحياناً لإنتاج أجسام مضادة التي تتفاعل مع خلايا الدم الحمراء الخاصة بك. إذا قيل لك بأن لديك فحص دم غير طبيعي (يُدعى فحص كومبس)، أخبر طبيبك بأنك تناولت مؤخراً أو بأنك تتناول زيربكسا.

2.3 تداخلات/تفاعلات بين الأدوية
إذا كنت تأخذ، أو أخذت في الآونة الأخيرة، أدوية أخرى، بما في ذلك أدوية بدون وصفة طبية ومكملاً غذائياً، أخبر الطبيب أو الصيدلي بذلك.
هناك أدوية التي قد تؤدي لتأثير متبادل مع سيفتولوزان وتازوباكتمام. من بينها:

- بروبينيسيد (دواء لعلاج النقرس). قد يزيد هذا الدواء من الوقت الذي يستغرقه الجسم لإخلاء تازوباكتمام.

2.4 الأطفال والمراهقين
زيربكسا غير مخصص للعلاج لدى الأطفال والمراهقين دون جيل 18 سنة.

2.5 الحمل والإرضاع
إذا كنت حاملاً أو مريضة، أو تطرين بأنك حامل، استشيري الطبيب أو الصيدلي قبل استعمال الدواء. سينصحك طبيبك إذا كان من الجدير أن تتناول زيربكسا خلال الحمل.

إذا كنت مريضة، أو تخططين للإرضاع، يجب استشارة الطبيب. سيبحث طبيبك في الاحتياطات الممكنة وحسنات استعمال زيربكسا خلال الإرضاع.

2.6 السيادة واستعمال الآلات
قد يؤدي زيربكسا لدوخة وبذلك يؤثر على قدرتك على السيادة أو تشغيل الآلات.

2.7 معلومات مهمة عن جزء من مركيبات زيربكسا
يحتوي زيربكسا على صوديوم يحتوي هذا الدواء على 230 ملغم صوديوم (المركب الأساسي بملح الطعام/الطاولة) في كل قارورة. هذه الكمية تعادل 11.5% من استهلاك الصوديوم اليومي الأقصى الموصى به في غذاء البالغ. كل قارورة المعد تشکيلها مع 10 مل محلول ملحي للحقن (0.9% كلوريد الصوديوم)، ستحتوي على 265 ملغم صوديوم. هذه الكمية تعادل 13.3% من استهلاك الصوديوم اليومي الأقصى الموصى به في غذاء البالغ.

3. كيف تستعمل زيربكسا؟
سيعطيك طبيبك أو شخص آخر من الطاقم الطبي الدواء بإعطاء داخل الوريد بواسطة أنبوبة داخل-وريديّة لمدة ساعة. جرعة الدواء التي ستتناقها تتعلق بالقدرة الوظيفية أو المشاكل التي لديك في الكلى.

الجرعة الموصى بها بشكل عام هي:

البالغون
تنبع الجرعة بنوع العدوى التي لديك، مكان العدوى في الجسم ووحشة العدوى. سيقرر طبيبك بخصوص الجرعة التي تحتاجها.

الجرعة الاعتيادية من زيربكسا هي 1 غرام سيفتولوزان و- 0.5 غرام تازوباكتم أو 2 غرام سيفتولوزان و- 1 غرام تازوباكتم كل 8 ساعات، بإعطاء داخل الوريد (مباشرةً لجهاز الدم).

العلاج بزيربكسا يستمر غالباً ما بين 4 لـ 14 يوم، اعتماداً على وخامة ومكان العدوى وعلى رد فعل جسمك للعلاج.

متعالجون مع مشاكل في الكلى
قد يأمر طبيبك بتقليل جرعة زيربكسا أو تغيير وتيرة إعطاء زيربكسا. قد يرشدك طبيبك بالقيام بفحوصات دم من أجل التأكد من أن الجرعة المعطاة ملائمة، خصوصاً إذا كان الحديث عن علاج طويل الأمد.

لا يجوز تجاوز الجرعة الموصى بها.

إذا تناولت عن طريق الخطأ جرعة أعلى
بما أن هذا المستحضر يُعطى من قبل طبيب أو شخص آخر من الطاقم الطبي، الاحتمالية بأن تُعطى لك جرعة أكبر من زيربكسا مخضضة جداً. في حال كان لديك أي مخاوف، يجب إبلاغ طبيبك بشكل فوري، الممرض/ة أو الصيدلي.

إذا توقفت عن تناول الدواء
إذا كنت تعتقد بأنك لم تتلقَّ جرعة من زيربكسا، أخبر طبيبك بشكل فوري أو شخص آخر من الطاقم الطبي.

إذا كانت لديك أسئلة إضافية حول استعمال الدواء، استشر الطبيب أو الصيدلي.

4. الأعراض الجانبية

كما في أي دواء، قد يسبب استعمال زيربكسا أعراضًا جانبيةً لدى جزء من المتعالجين.
لا تفرغ من قراءة قائمة الأعراض الجانبية. من الممكن أن لا تتعانى من أي واحد منها.

يجب التوجه فوراً للطبيب لأنه قد تحتاج لعلاج طبيًّا مُستعجل، إذا كنت تطور أي واحدة من العلامات التالية:

- انتفاخ مفاجئ للشفتين، الوجه، الحلق أو اللسان؛ طفح وحيم؛ ومشاكل في البلع أو في التنفس. جميع هذه قد تشكّل علامة على وجود رد فعل تحسسيٍّ وحيمٍ (ثائق) الذي قد يكون مهدداً للحياة.
- إسهال الذي يصبح وخيمَاً أو أنه لا ينقيضي أو براز الذي يحتوي على دم أو مُخاط خلال أو بعد العلاج بزيربكسا. في حالة كهذه، لا تتناول أدوية التي توقف أو تبطئ فعالية الأمعاء.

أعراض جانبية إضافية

بالعون الذين يتلقون علاجاً لحالات العدوى المعقّدة في التجويف البطني وفي الكلى والجهاز البولي
أعراض جانبية شائعة (من الممكن أن تؤثر على حتى 1 من بين 10 أشخاص):

ألم رأس، ألم بطن، إمساك، إسهال، غثيان، تقيؤات، ارتفاع في إنزيمات الكبد (في قيم فحوصات الدم)، طفح، حمى (حرارة عالية)، انخفاض في ضغط الدم، انخفاض في البوتاسيوم (في قيم فحوصات الدم)، ارتفاع في أنواع معينة من خلايا الدم التي تُدعى الصفائح الدموية، دوخة، قلت، صعوبة في النوم، ردود فعل في موقع الحقن

أعراض جانبية غير شائعة (من الممكن أن تؤثر على حتى 1 من بين 100 شخص):
التهاب المعي الغليظ نتيجةً لكتيريا من نوع مطثية عسيرة (كلوستريديوم بيفيسيل)، التهاب في المعدة، انتفاخ البطن، غسر هضم، فائض غازات في المعدة أو في الأمعاء، انسداد أمعاء، فطر في تجويف الفم (thrush)، فطر في الأعضاء التناسلية الأنوثية، عدوى فطرية في المسالك البولية، ارتفاع في مستويات السكر (الجلوكوز) (في قيم فحوصات الدم)، انخفاض في مستويات المغنيسيوم (في قيم فحوصات الدم)، انخفاض في قيم الفوسفات (في قيم فحوصات الدم)، سكتة إيفاريرية (سكتة ناتجة عن انخفاض في جريان الدم في الدماغ)، تهيج أو التهاب في وريد في منطقة الحقن، حُثار وريدي (جلطات دموية في الوريد)، تعدد خلايا دم حمراء منخفض، رجفان أذيني (نظم قلب سريع أو غير منتظم، نظم قلب سريع، ذبحة صدرية (ألم في الصدر، الشعور بضيق، ضغط أو نقل في الصدر)، طفح مُثير للحكمة أو انتفاخ في الجلد، شرى، نتيجة إيجابية في اختبار كومبس (فحص دم للثور على أجسام مضادة التي من الممكن أن تحارب ضد خلايا الدم الحمراء خاصةً)، مشاكل في الكلى، مرض كلوي، ضيق تنفس.

بالغون الذين يتلقون علاجاً لالتهاب الرئوي المكتسب من المستشفى (HAP). يشمل التهاب رئوي مرتبط بجهاز التنفس الإصطناعي (VAP)

أعراض جانبية شائعة (من الممكن أن تؤثر على حتى 1 من بين 10 أشخاص):
التهاب الأمعاء الغليظة نتيجةً لبكتيريا المطثية العسيرة (كلوستريديوم ديفيسيل)، إسهال، تقيؤات، ارتفاع بإنزيمات الكبد (بقيم فحوصات الدم)

أعراض جانبية غير شائعة (من الممكن أن تؤثر على حتى 1 من بين 100 شخص):
عووى نتيجةً لبكتيريا المطثية العسيرة (كلوستريديوم ديفيسيل)، فحص إيجابي للمطثية العسيرة (كلوستريديوم ديفيسيل) (بفحص البراز)، نتيجة إيجابية باختبار كومبس (فحص دم للعثور على أجسام مضادة التي من الممكن أن تحارب ضد خلايا الدم الحمراء خاصةً)

إذا ظهر عرض جانبي، إذا تفاقم أحد الأعراض الجانبية أو عندما تتعارض مع عرض جانبي لم يذكر في النشرة، عليك استشارة الطبيب.

يمكن التبليغ عن أعراض جانبية لوزارة الصحة بواسطة الضغط على الرابط "التبليغ عن أعراض جانبية عقب علاج دوائي" الموجود في الصفحة الرئيسية لموقع وزارة الصحة (www.health.gov.il) الذي يوجه لنموذج الإنترن特 للتبليغ عن الأعراض الجانبية، أو عن طريق الدخول للرابط:

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

5. كيفية تخزين زيربكسا؟

- تجنب التسمم! هذا الدواء وكل دواء آخر يجب حفظه في مكان مغلق بعيداً عن متناول أيدي و المجال روئية الأطفال وأو الرضع وبذلك تمنع التسمم. لا تسبب التقيؤ دون أمر صريح من الطبيب.
- لا يجوز استعمال الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية (exp. date) الذي يظهر على ظهر العبوة. تاريخ انتهاء الصلاحية يرجع إلى اليوم الأخير من نفس الشهر.
- شروط التخزين:**
فوارير مغلقة: يجب التخزين في الثلاجة (2-8 درجات مئوية).
 يجب التخزين في العبوة الأصلية من أجل الحماية من الضوء.
- لا يجوز رمي أدوية في مياه المجاري أو في سلة النفايات المنزلية. اسأل الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعد قيد الاستعمال. هذه الوسائل تساهم في الحفاظ على البيئة.

6. معلومات إضافية

على ماذا يحتوي زيربكسا:

بالإضافة إلى المركبات الفعالة، يحتوي زيربكسا أيضاً على:

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

بالإضافة، انظر للبند 2.7 "معلومات مهمة عن جزء من مركبات زيربكسا".

كيف يبدو زيربكسا وما هو محتوى العبوة:

زيربكسا هو مسحوق لإعادة التشكيل بلون أبيض حتى مُصرف لتحضير محلول-مرکز لتحضير محلول للتلسرب المسوق في قارورة. زيربكسا متوفّر بعبوة التي تحتوي على قارورة زجاجية شفافة من نوع 1 (Type I) بحجم 20 مل مع سداده (مطاط بروموبوتيل) وختم. حجم عبوة من 10 فوارير.

صاحب التسجيل والمُستورد:

شركة ميرك شارب ودوهم (إسرائيل - 1996) م.ض، هَشارون 34، هَشارون.

تم التقيق في تموز 2024.

رقم تسجيل الدواء في سجل الأدوية الحكومي في وزارة الصحة:

160-01-34967

لتبسيط وتسهيل القراءة، تمت صياغة هذه النشرة بصيغة المذكر. بالرغم من ذلك، الدواء مخصص لكلا الجنسين.