

Meropenem (Calbarata)		
Handelsnamen	(Dr. Harberg - Schwerin)  Meropenem Trockensubstanz 500 mg Kabi, Meronem Trockensubstanz 500 mg, Meropenem Trockensubstanz 1000 mg Kabi, Meronem Trockensubstanz 1000 mg	
Zulassung	<ul> <li>Schwere Pneumonien, einschließlich krankenhaus- oder beatmungsassoziierte Pneumonien</li> <li>Broncho-pulmonale Infektionen bei zystischer Fibrose</li> <li>komplizierte Infektionen der Nieren und ableitenden Harnwege</li> <li>komplizierte intraabdominelle Infektionen</li> <li>Intra- und postpartale Infektionen,</li> <li>komplizierte Haut- und Weichteilinfektionen</li> <li>akute bakterielle Meningitis</li> <li>Bakteriämien in Zusammenhang mit einer o.g. Infektion oder bei denen ein solcher vermutet wird</li> <li>Fieber neutropenischer Patienten, das vermutlich durch eine bakterielle Infektion ausgelöst wurde</li> </ul>	
Wirkstoffgruppe	Carbapeneme	
Indikationen	<ul> <li>gram-positive und gram-negative Infektionen</li> <li>Sepsis, einschließlich post-operative Sepsis</li> <li>nosokomiale Pneumonie, CAP</li> <li>komplizierte Haut- und Weichteilinfektionen verursacht durch Staphylococcus spp., Streptococcus spp. (including Streptococcus pneumoniae), Haemophilus influenzae, Enterobacteriaceae und Pseudomonas spp.</li> <li>komplizierte intraabdominelle Infektionen</li> <li>neutropenische Sepsis</li> <li>Hochdosistherapie bei akuter Meningitis verursacht durch S. pneumoniae, H. influenzae und N. meningitidis (Wildtyp) möglich</li> <li>keine relevante Wirksamkeit gegenüber Stenotrophomonas maltophilia und Enterococcus spp.</li> <li>nicht 1. Wahl für sensible Staphylokokken-Infektionen *</li> </ul>	
Sensible Spezies	<ul> <li>Staphylococcus spp. (nur Methicillin-sensible Spezies: Alle Methicillin-resistenten Staphylococcii sind resistent gegenüber Meropenem)*</li> <li>Streptococcus spp. (einschließlich Streptococcus pneumoniae)</li> <li>Haemophilus influenzae</li> <li>Neisseria meningitidis</li> <li>In Abhängigkeit von der Resistenztestung</li> <li>Pseudomonas spp.</li> <li>Enterobacteriaceae</li> </ul>	
Dosierungsempfeh lungen	Schwere Pneumonien, einschließlich krankenhaus- und beatmungsassoziierte Pneumonien: 3 x 1 g i.v.	
	Bronchopulmonale Infektionen bei zystischer Fibrose:	



	3 x 2 g i.v.
	Komplizierte Infektionen der Nieren und ableitenden Harnwege: 3 x 1 g i.v.
	Komplizierte intraabdominelle Infektionen: 3 x 1 g i.v.
	Intra- und postpartale Infektionen: 3 x 1 g i.v.
	Komplizierte Haut- und Weichteilinfektionen: 3 x 1 g i.v.
	Akute bakterielle Meningitis: 3 x 2 g i.v.
	Behandlung von Fieberepisoden bei neutropenischen Patienten: 3 x 1 g i.v.
Dosisanpassung bei Nieren- insuffizienz	Kreatinin-Clearance Dosis Häufigkeit (ml/min) (basierend auf einer Dosierungs- einheit von 1 g oder 2 g, wie oben angegeben)
	26 - 501 Dosierungseinheitalle 12 Stunden10 - 251/2 Dosierungseinheitalle 12 Stunden< 10
Spiegel- bestimmungen	Intravenös über 30 Minuten verabreichte Dosierungen ergeben folgende mittlere Spitzenplasmaspiegel Cmax (µg/ml) und AUC-Werte (µg/h/ml):
	1000 mg: 49 μg/ml 62,3 μg/h/ml 2000 mg: 115 μg/ml 153 μg/h/ml
	Intravenös über 5 Minuten verabreichte Dosierungen ergeben folgende mittlere Spitzenplasmaspiegel Cmax (µg/ml)
	1000 mg: 112 μg/ml
Gewebegängigkeit	Lunge, Bronchialsekret, Galle, Liquor cerebrospinalis, gynäkologische Gewebe, Haut, Faszie, Muskeln und peritoneale Exsudate
Nebenwirkungen	Thrombozythämie, Kopfschmerzen, Diarrhö, Erbrechen, Übelkeit, Bauchschmerzen, Anstieg der Transaminasen, der alkalischen Phosphatase und der Laktatdehydrogenase, Entzündungen an der Injektionsstelle