

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml инфузионен разтвор
Амикацин Б. Браун 5 mg/ml инфузионен разтвор
Амикацин Б. Браун 10 mg/ml инфузионен разтвор
Амикацин

Amikacin B. Braun 2,5 mg/ml solution for infusion
Amikacin B. Braun 5 mg/ml solution for infusion
Amikacin B. Braun 10 mg/ml solution for infusion
Amikacin

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това че техните симптоми са същите, както вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете вашия лекар.

В тази листовка:

1. Какво представлява Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml и за какво се използва
2. Преди да ви бъде даден Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml
3. Как се дава Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml
4. Възможни нежелани реакции
5. Съхранение на Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА АМИКАЦИН Б. БРАУН 2,5 MG/ML, 5 MG/ML, 10 MG/ML И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml принадлежи към групата медикаменти, наречени антибиотици, което означава, че те се използват за лечение на тежки инфекции с бактерии, които могат да бъдат убити от активното вещество Амикацин. Амикацинът принадлежи към група вещества, наречени аминогликозиди.

Вие може да получите Амикацин за лечение на следните заболявания:

- Инфекции на белите дробове и долните дихателни пътища, които възникват по време на болнично лечение, включително тежка пневмония
- Инфекции в коремната област, включително възпаление на перитонеума
- Усложнени и рецидивиращи инфекции на бъбреците, пикочните пътища и пикочния мехур
- Инфекции на кожата и меките тъкани, включително тежки изгаряния
- Възпаление на вътрешната обвивка на сърцето
- Инфекции след коремни операции

Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml може също да бъде използван за лечение на пациенти с възпалителни процеси на цялото тяло, които възникват във връзка с, или се подозира че са свързани с, която и да е от инфекциите, изброени по-горе.

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Към Рег. №	20110130134/32
Разрешение №	1-12344-6 02.03.2011



2. ПРЕДИ ДА ВИ БЪДЕ ДАДЕН АМИКАЦИН Б. БРАУН 2,5 MG/ML, 5 MG/ML, 10 MG/ML

Вие не бива да вземате Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към амикацин, други подобни вещества (други аминогликозиди) или някоя от другите съставки на лекарствените продукти.
- ако имате Миастения гравис.

Трябва да се обърне специално внимание при употребата на Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml

Вашият лекар трябва да знае, ако имате:

- нарушена бъбречна функция,
- нарушен слух,
- болест на Паркинсон,
- вече сте били лекувани с друг антибиотик, подобен на амикацина.

Вашият лекар ще обърне специално внимание, ако някое от тези неща е налице.

Вашият лекар също ще обърне специално внимание, ако сте на възраст 60 години или по-възрастен, или ако имате дефицит на вода в организма.

Внимание е необходимо и когато това лекарство се дава на недоносени или доносени новородени бебета.

Проследяването ще включва

- бъбречна функция, особено ако сте на възраст 60 години или по-възрастен или имате бъбречно нарушение,
- слух,
- нива на амикацин в кръвта, ако е необходимо.

Дневните дози ще бъдат намалени и/или времето между дозите ще бъде удължено, ако се появят признаци на бъбречно увреждане или ако бъбречното увреждане се влоши. Ако бъбречното увреждане стане тежко, амикацинът ще бъде спряен.

Лечението с амикацин трябва да бъде спряно и ако се появи шум в ушите или загуба на слуха.

За да се избегне рискът от увреждане на бъбреците, слуховия нерв и мускулната функция, лечението с амикацин няма да продължи повече от 10 дни, освен ако лекарят не сметне това за необходимо.

По време на лечението е необходимо да приемате достатъчно течности.

Ако ви бъдат направени процедури за промиване на рани по време на хирургическа операция с разтвори, съдържащи амикацин или подобен антибиотик, това ще бъде взето под внимание при дозиране на амикацина.

Приемане или употреба на други медикаменти

Моля, информирайте вашия лекар, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта.

Трябва да се обърне внимание на следното:

Увреждащият ефект на амикацина върху бъбреците и слуховия нерв може да бъде увеличен от



- други антибиотични вещества, подобни на амикацина
 - други вещества, използвани за лечение на инфекции, като бацитрацин, амфотерицин Б, цефалоспорини, ванкомицин, канамицин, паромомицин, полимиксин Б, колистин
 - медикаменти против рак: карбоплатина във високи дози, цисплатина, оксалиплатина (особено в случаи на вече съществуваща бъбречна недостатъчност)
 - вещества, потискащи нежеланите имунни реакции: циклоспорин, такролимус
 - бързодействащи медикаменти, увеличаващи уринния ток: фуросемид или етакринова киселина.
- Възможно е да възникне необратима глухота

Приложението им едновременно с или след амикацина трябва да се избягва, доколкото е възможно.

Когато амикацинът трябва да се комбинира с такива вещества, слухът и бъбречната функция ще се проследяват много често и внимателно. В случай на употреба на амикацин едновременно с бързо действащи медикаменти, увеличаващи уринния ток, ще се следи вашият воден баланс.

Трябва да се обърне внимание и на следното:

Метоксифлуранова анестезия

Анестезиологът трябва да знае дали получавате или сте получавали амикацин или подобен антибиотик преди извършване на анестезия с метоксифлуран (анестетичен газ) и да избягва да използва това средство, ако е възможно, поради повишен риск от тежко увреждане на бъбреците и нервите.

Едновременното лечение с амикацин и релаксиращ мускулатурата медикамент (напр. d-тубокурарин), други медикаменти, действащи подобно на курарето, ботулинов токсин или наркотични газове, напр. халотан:

В случай на операция анестезиологът трябва да бъде информиран, че се лекувате с амикацин, тъй като съществува риск, че блокирането на нервната и мускулната функция може да стане много по-силно. В случай, че бъде предизвикана нервна и мускулна блокада от аминокликозид, тя може да претърпи обратно развитие с калциеви соли.

При новородени, които получават амикацин, нивото на амикацина в кръвта ще се контролира внимателно, ако едновременно се прилага индометацин, тъй като индометацинът може да накара нивата на амикацина в кръвта да се повишат.

Други антибиотици

Комбинираната терапия с други подходящи антибиотици може значително да засили ефекта от лечението.

Бременност и кърмене

Бременност

Ако сте бременна, вашият лекар ще ви даде този медикамент само ако той/тя счита, че е абсолютно необходимо.

Кърмене

Въпреки, че е много малко вероятно амикацинът да се всмуче през червата при кърмачета, вашият лекар внимателно ще прецени дали кърменето или терапията с амикацин трябва да бъдат преустановени.

Шофиране и работа с машини

Не са провеждани проучвания за ефектите върху способността за шофиране и работа с машини. В



случай на приложение при амбулаторни пациенти, трябва да се внимава при шофиране и работа с машини, поради възможните нежелани ефекти, като замаяност и световъртеж.

Важна информация за някои от съставките на Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml
Този лекарствен продукт съдържа 354 mg (или 15 mmol) натрий на 100 ml под формата на нормална сол. Да се има предвид при пациенти на диета с контролиран прием на натрий.

3. КАК СЕ ДАВА АМИКАЦИН Б. БРАУН 2,5 MG/ML, 5 MG/ML, 10 MG/ML

Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml се прилага чрез капкова инфузия директно във вена (интравенозна инфузия). Съдържанието на една бутилка се прилага за период от 30–60 минути.

Вашият лекар ще определи подходящата за вас доза. Следните дози се използват често:

Дозирание при пациенти с нормална бъбречна функция

- Възрастни и юноши над 12 години (с телесно тегло над 33 kg):

Обичайната доза е 15 mg амикацин на kg телесно тегло (ТТ) на 24 часа, разделена в 2 равни дози:
7,5 mg на kg ТТ на всеки 12 часа

Можете да получите максимум до 1,5 грама на ден за кратък период, ако има абсолютна необходимост от такива високи дози и тогава ще бъдете внимателно и непрекъснато проследявани по време на лечението.

Общото количество амикацин, което можете да получите по време на цялото лечение, няма да надвиши 15 грама.

- Новородени, малки деца и деца на възраст

Единична дневна доза амикацин 15-20 mg/kg или доза 7,5 mg/kg на всеки 12 часа.

- Доза за новородени:

Началната доза е 10 mg амикацин на kg ТТ и 12 часа по-късно 7,5 mg амикацин на kg ТТ.
Лечението продължава със 7,5 mg амикацин на kg ТТ на всеки 12 часа.

- Дозирание при недоносени бебета:

7,5 mg амикацин на kg ТТ на всеки 12 часа.

Това, обаче, не е приложимо за пациенти с отслабен имунитет, бъбречна недостатъчност, кистична фиброза, вода в корема, възпаление на вътрешната обвивка на сърцето, обширни изгаряния (повече от 20 процента от кожата), пациенти в напреднала възраст и при бременност.

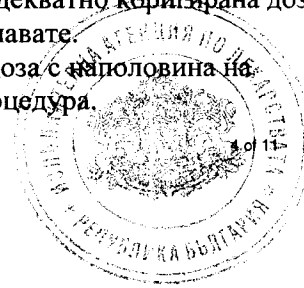
Продължителност на лечението

Обикновено ще получите лечение с амикацин за 7–10 дни, а по-продължително – само в случаи на тежка и усложнена инфекция. Обикновено лечението ви ще прояви ефект в рамките на 24 до 48 часа, в противен случай може да се наложи лекарството ви да бъде сменено.

Нивата на амикацин в кръвта ви ще бъдат внимателно проследявани и дозата ви ще бъде внимателно коригирана по време на лечението.

Дозирание при пациенти с нарушена бъбречна функция

Ако имате нарушение на бъбречната функция, нивото на амикацина в кръвта ви и функционирането на бъбреците ви ще бъде проследявано внимателно и често, за да бъде адекватно коригирана дозата на амикацина. Вашият лекар знае как да изчисли дозите, които ще получавате. Пациентите на хемодиализа или перитонеална диализа получават една доза с ~~наполовина~~ на нормалното количество на активното вещество в края на диализната процедура.



Пациентите в напреднала възраст може да се нуждаят от по-ниски дози амикацин, в сравнение с по-младите пациенти, за да се постигнат терапевтични плазмени концентрации. Вашата бъбречна функция ще бъде преценявана винаги, когато е възможно, и дозата ви ще бъде коригирана, ако е необходимо.

Пациенти с тежко затлъстяване

При тези пациенти дозата се изчислява според идеалното телесно тегло плюс 40 процента допълнително тегло. По-късно дозата ви може да бъде коригирана в съответствие с нивата на амикацина в кръвта ви. Максималната доза е 1,5 g на ден. Обичайната продължителност на лечението е 7 до 10 дни.

Пациенти с вода в корема

Може да се дават по-високи дози, за да се получат адекватни нива в кръвта.

Ако сте получили повече от необходимата доза Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml
Предозирането може да причини увреждане на бъбреците и на слуховите нерви или блокиране на мускулната функция (парализа). В такъв случай инфузията на амикацин трябва да се спре. Уринната екскреция ще бъде увеличена, за да се отстрани амикацина от кръвта ви, ако е необходимо. Допълнителните мерки може да включват диализни процедури или, при новородени, обмяна на кръвта, преди да бъдат приложени такива мерки трябва да бъде потърсено експертно мнение.

За отстраняване на парализиращия ефект може да се използват калциеви соли. При дихателна парализа може да е необходима механична вентилация.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

При определени условия амикацинът (а също и други подобни вещества) показват токсични ефекти върху слуховия нерв и бъбреците. Бъбречно увреждане се наблюдава нечесто при пациенти, лекувани с амикацин, и обикновено отзвучава след спиране на медикамента. В повечето случаи увреждането на бъбреците е свързано с прекалено висока доза или продължително лечение, вече съществуващи бъбречни аномалии или е свързано с други вещества, които също имат увреждащ ефект върху бъбреците. Нежеланите реакции могат в голяма степен да бъдат избегнати чрез строго спазване на предпазните мерки и внимателно дозиране в съответствие с указанията.

Нежеланите реакции, които могат да се дължат на лечението, са изброени по-долу според абсолютната им честота. Честотите се дефинират като:

Много чести:	засягат повече от 1 потребител на 10
Чести:	засягат 1 до 10 потребители на 100
Нечести:	засягат 1 до 10 потребители на 1 000
Редки:	засягат 1 до 10 потребители на 10 000
Много редки:	засягат по-малко от 1 потребител на 10 000
Неизвестни:	от наличните данни не може да бъде направена оценка на честотата



Следните нежелани събития, които могат да възникнат само рядко, може да са сериозни и да налагат незабавно лечение:

- реакции на тежка остра свръхчувствителност (алергични) с шок
- глухота
- дихателна парализа
- остра бъбречна недостатъчност

Другите странични ефекти са:

Нечести странични ефекти:

- Замаяност, световъртеж.
- Треперене на очите.
- Шум в ушите, заглъхване на ушите, нарушен слух.
- Чувство за прилошаване.
- Увреждане на определени части на бъбрека, нарушение на бъбречната функция.

Редки странични ефекти:

- Допълнителна инфекция или колонизация (с резистентни микроби или дрождеподобни гъби)
- Абнормно нисък брой бели или червени кръвни клетки или кръвни плочки, повишен брой определен тип бели кръвни клетки (еозинофили).
- Реакции на свръхчувствителност (алергични реакции), кожен обрив, сърбеж, копривна треска.
- Ниско ниво на магнезия в кръвта.
- Главоболие, мигрена, изтръпване, треперене.
- Ниско кръвно налягане.
- Потискане на дишането.
- Прилошаване.
- Ставна болка.
- Повишаване на температурата, свързано с медикамента.
- Повишено ниво в кръвта на някои ензими, които се намират в черния дроб.

Много редки странични ефекти:

- Реакция на тежка остра свръхчувствителност (алергична реакция) с шок (изолирани случаи).
- Глухота (изолирани случаи).
- Дихателна парализа (изолирани случаи).
- Блокиране на мускулната функция.
- Тежко бъбречно увреждане, остра бъбречна недостатъчност.

Неизвестни:

- Алергични реакции към всички вещества, които са сходни с амикацин.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете вашия лекар.

5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ АМИКАЦИН Б. БРАУН 2,5 MG/ML, 5 MG/ML, 10 MG/ML

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте Амикацин 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml след изтичане на срока на годност, посочен на бутилката и външната кутия, Срокът на годност се отнася до последния ден от съответния месец. Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

Инфузионният разтвор трябва да се използва веднага.
Само за еднократна употреба.



Изхвърлете целия неизползван разтвор.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте вашия фармацевт как да унищожите ненужните ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml

– Активното вещество е Амикацин.

1 ml от Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml инфузионен разтвор съдържа 2,5 mg Амикацин, под формата на Амикацин сулфат.

1 бутилка от 100 ml съдържа 250 mg Амикацин.

1 ml от Амикацин 5 mg/ml инфузионен разтвор съдържа 5 mg Амикацин, под формата на Амикацин сулфат.

1 бутилка от 100 ml съдържа 500 mg Амикацин.

– Другите съставки са:

Натриев хлорид, натриев хидроксид (за рН коригиране), вода за инжекции.

Как изглежда Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml и какво съдържа опаковката
Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml представляват инфузионни разтвори, т.е. те се прилагат като капкова инфузия през малка тръбичка или канюла, поставена във вена. Те представляват прозрачни безцветни разтвори.

Предлагат се в полиетиленови бутилки от 100 ml.

Доставят се в опаковки от 10 и 20 бутилки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

V. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Strasse 1
34212 Melsungen, Германия

Пощенски адрес
34209 Melsungen,
Германия

Телефон: +49/56 61/71-0
Факс: +49/5661/71-4567

Този лекарствен продукт е разрешен за употреба в държавите-членки на ЕИО под следните наименования:

Австрия:

Amikacin YES 2,5 mg/ml Infusionslösung



Amikacin YES 5 mg/ml Infusionslösung
Amikacin YES 10 mg/ml Infusionslösung

Белгия:

Amikacine YES Pharma 2,5 mg/ml
Amikacine YES Pharma 5 mg/ml
Amikacine YES Pharma 10 mg/ml

Великобритания:

Amikacin 2.5 mg/ml solution for infusion
Amikacin 5 mg/ml solution for infusion
Amikacin 10 mg/ml solution for infusion

Германия:

Amikacin YES 2,5 mg/ml Infusionslösung
Amikacin YES 5 mg/ml Infusionslösung
Amikacin YES 10 mg/ml Infusionslösung

Гърция:

Amikacin B. Braun 2.5 mg/ml
Amikacin B. Braun 5 mg/ml
Amikacin B. Braun 10 mg/ml

Естония:

Amikacin B. Braun 5 mg/ml
Amikacin B. Braun 10 mg/ml

Италия:

Amikacina YES-Pharma 2.5 mg/ml soluzione per infusione
Amikacina YES-Pharma.5 mg/ml soluzione per infusione
Amikacina YES-Pharma 10 mg/ml soluzione per infusione

Латвия:

Amikacin B. Braun 10 mg/ml šķīdums infūzijām

Литва:

Amikacin B. Braun 10 mg/ml Infuzinis tirpalas

Люксембург:

Amikacin YES 2.5 mg/ml Infusionslösung
Amikacin YES 5 mg/ml Infusionslösung
Amikacin YES 10 mg/ml Infusionslösung

Полша:

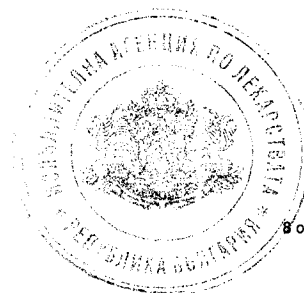
Amikacin YES 5 mg/ml Roztwór do infuzji

Португалия:

Amikacin B. Braun
Amikacin B. Braun
Amikacin B. Braun

Словакия:

Amikacin YES 2.5 mg/ml infúzny roztok



Amikacin YES 5 mg/ml infúzny roztok
Amikacin YES 10 mg/ml infúzny roztok

Унгария:

Amikacin B. Braun 5 mg/ml Oldatos infúzió
Amikacin B. Braun 10 mg/ml Oldatos infúzió

Франция:

AMIKACINE YES PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT SERVICES 2, 5 mg/ml, solution for infusion
AMIKACINE YES PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT SERVICES 5 mg/ml, solution for infusion
AMIKACINE YES PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT SERVICES 10 mg/ml, solution for infusion

Чехия:

Amikacin B. Braun 2.5 mg/ml
Amikacin B. Braun 5 mg/ml
Amikacin B. Braun 10 mg/ml

Дата на последно одобрение на листовката {MM/TTTT}.

Следната информация е предназначена само за медицински или здравни специалисти:

Несъвместимости

Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, [REDACTED] са готови за употреба форми и не трябва да се смесват с никакви други лекарствени продукти, а трябва да се прилагат отделно, в съответствие с препоръчителната доза и метод за приложение.

По никакъв начин аминогликозидите не бива да се смесват в инфузионен разтвор с бета-лактамни антибиотици (напр. пеницилини, цефалоспорини), тъй като това може да доведе до химично-физично деактивиране на добавения антибиотик.

Известни са химични несъвместимости с амфотерицин, хлоротиазиди, еритромицин, хепарин, нитрофурантоин, новобиоцин, фенитоин, сулфадиазин, тиопентон, хлортетрациклин, витамин В и витамин С. Амикацинът не трябва да се смесва предварително с тези лекарствени продукти.

Деактивирането, когато се смесят аминогликозиди и бета-лактамни антибиотици, може да персистира и когато се вземат проби за определяне на серумните нива на антибиотиците и може да доведе до значително подценяване с грешки при дозирането и, впоследствие, рискове от токсичност. Пробите трябва да се обработват бързо и да се поставят в лед или да се добави бета-лактамаза.

Срок на годност

Неотворен:

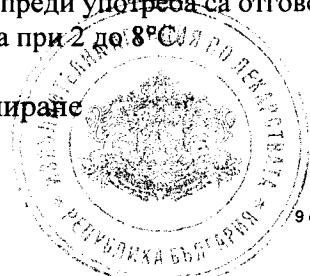
3 години.

Срок на годност по време на употреба (след отваряне):

От микробиологична гледна точка продуктът трябва да се използва незабавно. Ако не се използва незабавно, срокът за съхранение по време на употреба и условията преди употреба са отговорност на потребителя и нормално не биха били по-продължителни от 24 часа при 2 до 8°C.

Специални предпазни мерки при изхвърляне и друго манипулиране

Само за еднократна употреба.



Изхвърлете целия неизползван разтвор.

Разтварянето/разреждането трябва да се извършва в асептични условия. Преди приложение разтворът трябва да бъде огледан за частици и промяна в цвета. Разтворът трябва да се използва само, ако е прозрачен и не съдържа частици.

Информация за съхранение

Вижте точка 5 „Как се съхранява Амикацин“

Начин на приложение

Вижте точка 3 „Как се дава Амикацин“.

Дозировка

Вижте точка 3 „Как се дава Амикацин“..

Инфузионни обеми при пациенти с нормална ренална функция:

Дозировка mg на kg телесно тегло													
Телесно тегло													
Amikacin 2.5 mg / ml (100 ml = 250 mg)													
	2.5kg	5kg	10kg	12.5kg	20kg	30kg	40kg	50kg	60kg	70kg	80kg	90kg	100kg
Amikacin в mg													
7.5	7.50	15.00	30.00	37.50	60.00	90.00	120.00	150.00	180.00	210.00	240.00	270.00	300.00
15	15.00	30.00	60.00	75.00	120.00	180.00	240.00	300.00	360.00	420.00	480.00	540.00	600.00
20	20.00	40.00	80.00	100.00	160.00	240.00	320.00	400.00	480.00	560.00	640.00	720.00	800.00
Телесно тегло													
Amikacin 5 mg / ml (100 ml = 500 mg)													
	2.5kg	5kg	10kg	12.5kg	20kg	30kg	40kg	50kg	60kg	70kg	80kg	90kg	100kg
Amikacin в mg													
7.5	3.75	7.50	15.00	18.75	30.00	45.00	60.00	75.00	90.00	105.00	120.00	135.00	150.00
15	7.50	15.00	30.00	37.50	60.00	90.00	120.00	150.00	180.00	210.00	240.00	270.00	300.00
20	10.00	20.00	40.00	50.00	80.00	120.00	160.00	200.00	240.00	280.00	320.00	360.00	400.00
Телесно тегло													
Amikacin 10 mg / ml (100 ml = 1000 mg)													
	2.5kg	5kg	10kg	12.5kg	20kg	30kg	40kg	50kg	60kg	70kg	80kg	90kg	100kg
Amikacin в mg													
7.5	1.88	3.75	7.50	9.38	15.00	22.50	30.00	37.50	45.00	52.50	60.00	67.50	75.00
15	3.75	7.50	15.00	18.75	30.00	45.00	60.00	75.00	90.00	105.00	120.00	135.00	150.00
20	5.00	10.00	20.00	25.00	40.00	60.00	80.00	100.00	120.00	140.00	160.00	180.00	200.00

Точността на дозирание се подобрява, ако Амикацин Б. Браун 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml инфузионен разтвор се прилага с инфузионна помпа.

Това е готова за приложение формула, която не бива да се разрежда преди приложение и която е само за еднократна употреба.

За да се избегне предозирание особено при деца, трябва да се избере най-подходящата на лична концентрация.

