

MINI-RCP	Scheda n.2		Rev. n. 01 Del. 27/10/2021
NOME COMMERCIALE	ZINFORO®		
PRINCIPIO ATTIVO	ceftarolina fosamil		
CATEGORIA FARMACEUTICA	Antibatterici per uso sistemico, altre cefalosporine e penemi ATC: J01DI02		
FORMA FARMACEUTICA	Polvere per concentrato per soluzione per infusione	Ogni flaconcino contiene 600 mg di ceftarolina fosamil	
INDICAZIONI TERAPEUTICHE	<p><u>Esplca attività in vitro contro batteri GRAM+ e GRAM - !!!</u></p> <p>Gli organismi resistenti lo sono in grado molto variabile tra le diverse nazioni/strutture sanitarie. Informazioni locali sul rischio di infezioni da questi organismi devono essere prese in considerazione se il trattamento viene iniziato prima che i risultati dei test di sensibilità siano disponibili.</p>	<p>Indicato per il trattamento delle seguenti infezioni nei neonati, nei lattanti, nei bambini, negli adolescenti e negli adulti di:</p> <p>- Infezioni complicate della cute e dei tessuti molli (cSSTI);</p> <p>- Polmonite acquisita in comunità (CAP).</p>	
MECCANISMO D'AZIONE	Cefalosporina la cui azione battericida si esplica tramite il legame a proteine essenziali leganti la penicillina (PBPs).		
SPECIE SENSIBILI A CEFTAROLINA	<p><i>Staphylococcus aureus</i> (compresi i ceppi resistenti a meticillina) (elevata affinità per la PBP2s)</p> <p><i>Streptococcus pyogenes</i></p> <p><i>Streptococcus agalactiae</i></p> <p>Gruppo di <i>Streptococcus anginosus</i> (include <i>S. anginosus</i>, <i>S. intermedius</i> e <i>S. constellatus</i>)</p> <p><i>Streptococcus dysgalactiae</i></p>	Microrganismi gram-positivi	Infezioni complicate della cute
	<p><i>Escherichia coli</i></p> <p><i>Klebsiella pneumoniae</i></p> <p><i>Klebsiella oxytoca</i></p> <p><i>Morganella morganii</i></p>	Microrganismi gram-negativi	
		<p><i>Streptococcus pneumoniae</i> (elevata affinità per la PBP2x)</p> <p><i>Staphylococcus aureus</i> (soltanto i ceppi sensibili a meticillina)</p>	Microrganismi gram-positivi

	<i>Escherichia coli</i> <i>Haemophilus influenzae</i> <i>Haemophilus parainfluenzae</i> <i>Klebsiella pneumoniae</i>	Microrganismi gram-negativi	comunità
SPECIE NON SENSIBILI A CEFTAROLINA	<i>Chlamydophila spp.</i> <i>Legionella spp.</i> <i>Mycoplasma spp.</i> <i>Proteus spp.</i> <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	<i>Enterobacterales che producono betalattamasi a spettro esteso (ESBL), serina carbapenemasi, metallo-beta-lattamasi di classe B o cefalosporinasi di classe C (AmpC)</i>	
CONSERVAZIONE	Conservare a temperatura inferiore a 30°C		
RICOSTITUZIONE	ceftarolina fosamil deve essere ricostituito con 20 mL di acqua sterile per preparazioni iniettabili. La soluzione risultante deve essere agitata prima di essere introdotta in una sacca/flacone per infusione contenente una soluzione di -cloruro di sodio 0,9%, -destrosio 5%, - cloruro di sodio 0,45% + destrosio 2,5% -Ringer lattato. Per la preparazione dell'infusione può essere usata una sacca per infusione da 250 mL, 100 mL o 50 mL sulla base del volume adatto al paziente.	L'intervallo di tempo totale tra l'inizio della ricostituzione e il completamento della preparazione dell'infusione endovenosa non deve essere superiore a <u>30 minuti</u> .	
STABILITA' DOPO LA RICOSTITUZIONE	Dopo diluizione la soluzione deve essere somministrata entro 6 ore dalla preparazione. La stabilità chimica e fisica in uso è stata dimostrata per un massimo di 24 ore ad una temperatura di 2-8°C. Una volta tolto dal frigorifero e portato a temperatura ambiente, il medicinale diluito deve essere utilizzato entro 6 ore.		
POSOLOGIA <i>*consultare scheda tecnica per popolazioni speciali</i>	Dose standard: 600mg ogni 12 ore	Tempo di infusione: 5-60 minuti	
	Dose elevata: 600mg ogni 8 ore	Tempo di infusione:120 minuti	
DURATA TRATTAMENTO	La durata raccomandata del trattamento è di:	5-14 giorni per le cSSTI	
		5-7 giorni per la CAP	
NOTE DI FARMACOCINETICA	Ceftarolina fosamil (profarmaco) è convertito in ceftarolina attiva nel plasma dagli enzimi fosfatasi. Emivita media di eliminazione: 2,5 ore. Eliminazione urinaria per l'88%.		

ACCESSIBILITA'	Ricetta Osp - Farmaco di classe H
<i>*si rimanda alla consultazione dell'RCP del farmaco per qualsiasi altra informazione mancante</i>	