

# РЕШИТЕЛЬНЫЙ УДАР по сложным целям!



## Завицефта: новая комбинация цефтазидима и авибактама с широким спектром активности в отношении резистентных грамотрицательных патогенов



### Показана для лечения у взрослых:1

- осложненных интраабдоминальных инфекций
- осложненных инфекций мочевых путей. включая пиелонефрит
- нозокомиальной пневмонии (включая НПивл)
- инфекций, вызванных аэробными грамотрицательными микроорганизмами, у пациентов с ограниченным выбором антибактериальной терапии



#### Краткая инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Завицефта®

мНН: цефтазидим+[авибактам]

Фармакологические свойства: авибактам является ингибитором бета-лактамаз не бета-лактамной структуры. Он 
ингибирует бета-лактамазы классов А и С и некоторые бета-лактамазы класса D по Ambler, включая бета-лактамазы 
расширенного спектра (БЛРС), КРС и ОХА-48 карбапенемазы, а также ферменты АтрС. Авибактам не ингибирует бета-лактамазы класса D. Самбактам не ингибирует бета-лактамазы класса D. Самбактам не ингибирует ингибировать многие бета-лактамазы класса D. Авибактам не обладает клинически значимой антибактериальной активностью in vitro. Цефтазидим – антибиотик 
широкого спектра действия класса цефалоспоринов, активность которого в отношении многих значимых 
грамотрицательных и грамположительных патогенных бактерий показана in vitro. Цефтазидим нарушает синтез 
петидогликама клеточной стенки бактерий в показана in vitro. Цефтазидим нарушает синтез 
петидогликама клеточной стенки бактерий в показана по пенициллинсвязывающими белками 
(ПСБ), что приводит к разрушению клеточной стенки и гибели бактерий 
Показания к применению: лечение следующих инфекции; 

• осложненные интраабдоминальные инфекции; 
• осложненные инфекции; 
• осложненные инфекции мочевыводящих путей, ключая пиелонефрит; 
• осложненные инфекции вызровными грамотрицательными микроорганизмами у пациентов с ограниченным выбором 
вительные инфекции; 
• осложненные инфекции вызровными грамотрицательными микроорганизмами у пациентов с ограниченным выбором 
вительные объекть объекть

• Гиперчувствительность к авибактаму, цефтазидиму или натрия карбонату (вспомогательному веществу, входящему в состав препарата).
• Гиперчувствительность к авибактаму, цефтазидиму или натрия карбонату (вспомогательному веществу, входящему в состав препарата).

в состав препарата).

- Гиперчувствительность к цефалоспоринам.

- Тумерчувствительность к цефалоспоринам.

- Тумелые реакции гиперчувствительности немедленного типа (например, анафилактическая реакция) на любое другое антибактериальное средство, имеющее бета-лактамную структуру (например, пенициллины, монобактамы или карбапенемы).

или кароапенемы). - Детский и подростковый возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не установлены) - С осторожностью: пациенты с нетяжелыми реакциями гиперчувствительности на другие препараты, имеющие

С осторожностью: пациенты с нетяжельями реакциями гипермувствительности на другие препараты, имеющие бега-лаитамную структуру Способ применения и дозы: содержимое одного флакона препарата Завицефта (2000 мг цефтазидима + 500 мг авибактама) вводится внутривенно в виде инфузии объемом 100 мл с постоянной скоростью в течение 120 минут каждые 8 часов, если оцениваемый КК ≥ 51 мл/мин. Рекомендуется следующая продолжительность терапии:

• осложненные интраабдоминальные инфекции - 5-14 суток;

• осложненные инфекции мочевыводицих упутей, включая пиелонефрит – 5-10 суток;

• тоспитальная пневмония, включая пневмонию, ассоциированную с ИВЛ – 7-14 суток;

• тифекции, вызванные адоробными грамотрицательными микроороганизмами, у пациентов с ограниченным выбором антибактериальной терапии – продолжительность терапии зависит от тяжести инфекции, возбудителя, клинического и бактеримолического ответа на лечение.

Применение у особых групп пациентов: Коррекция дозы не требуется у пациентов с печеночной недостаточностью, и у пожилых пациентов (≥65 лет) с КК>50 мл/ми

*Почечная недостаточность:* Рекомендуемый режим дозирования препарата Завицефта у пациентов с оцениваемым КК ≤ 50 мл/мин\*:

Оцениваемый КК (мл/мин)	Режим дозирования	Частота введения	Длительность инфузии
31-50	1000 мг + 250 мг	каждые 8 часов	2 часа
16-30	750 мг + 187,5 мг	каждые 12 часов	2 часа
6-15	750 мг + 187,5 мг	каждые 24 часа	2 часа
Терминальная стадия почечной недостаточности, включая пациентов на гемодиализе**	750 мг + 187,5 мг	каждые 48 часов	2 часа

КК рассчитывался по формуле Коккрофта-Гаулта.
 Чефтазидим и авибактам выводятся при гемодиализе. В дни проведения гемодиализа препарат следует

кк рассчитывался по формуле коккродта-1 аулта.

\*\*Нефтавидим и авидантам выводятися при гемедиализе. В дни проведения гемедиализа препарат следует вводить после окончания сеанса.

Побочное действие: очень частю: положительная прямая проба Кумбса; часто: кандидоз (включая вульвоватинальный кандидоз и кандидоз ротовой полости), зозинофилия, тромбоцитоз, головная боль, головная боль, головная боль в магон, толовная боль в магон, толовная боль в магон, толовная кандидоз прета, повышение начинают грансания для вышение дольным прета в масте инфузии, флебит в месте инфузии, повышение помпературы тела.

Передозировка: Передозировка может приводить к неврологическим нарушениям, обусовленным цефтавидимом, которые включают энцефалопатию, судороги к кому. Концентрацию цефтавидима в сыворотке крови можно снизить с помощью гемодиализа или перитонельного диализа.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами: авибактам и цефтавидим в клинически значима диалазоне экспозиции не ингибируют основные транспортеры в почках и печени, поэтому вероятность возникнювения лекарственного взаимодействия с помощью тях механизмов считается низкой. Применение цефалосторнов в высоких дозах в комбинации с нефротоксичными лекарственными препатами, такими как аминогликозиды или мощные диуретики, может привести к нарушению функции почек.

Особые указания: как и при применении всех бега-лактамных антибиотиков, возможню развитие серьёзных реакций повышенной чувствительности. Важно помнить о возможности развития антибиотикоассоциированного колита и пседомембрановного колита у пациентов с диареей во время терапии препаратом Завицефта или после ее комочначия.

ес окончания. У**Словия отпуска:** по рецепту. **Форма выпуска:** Порошок для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 2000 мг + 500 мг, в прозрачных стемлянных флаконах вместимостью 20 мл

Перед назначением препарата ознакомьтесь с полной инструкцией по медицинскому применению. Регистрационный номер: ЛП-004289 от 15.05.2017

1. Инструкция по применению лекарственного препарата для медицинского применения Завицефта® ЛП 004289



#### ООО «Пфайзер Инновации»:

123112, Москва, Пресненская наб., д.10, БЦ «Башня на Набережной» (блок С) тел.: + 7 (495) 287-50-00, факс: +7 (495) 287-53-00



Служба медицинской информации

#### Medinfo.Russia@Pfizer.com

Доступ к информации о рецептурных препаратах Pfizer на интернет-сайте www.pfizermedinfo.ru