

Prospecto: información para el paciente

Ertapenem Cipla 1 g polvo para concentrado para solución para perfusión EFG

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

1. Qué es Ertapenem Cipla y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Ertapenem Cipla
3. Cómo usar Ertapenem Cipla
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Ertapenem Cipla
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Ertapenem Cipla y para qué se utiliza

Ertapenem Cipla contiene ertapenem, que es un antibiótico del grupo de los betalactámicos. Es capaz de destruir un amplio rango de bacterias (gérmenes) que provocan infecciones en varias partes del cuerpo.

Ertapenem puede administrarse a adultos y niños a partir de los 3 meses de edad.

Los antibióticos se utilizan para tratar infecciones bacterianas y no sirven para tratar infecciones víricas como la gripe o el catarro.

Es importante que siga las instrucciones relativas a la dosis, el intervalo de administración y la duración del tratamiento indicadas por su médico.

No guarde ni reutilice este medicamento. Si una vez finalizado el tratamiento le sobra antibiótico, devuélvalo a la farmacia para su correcta eliminación. No debe tirar los medicamentos por el desagüe ni a la basura.

Este medicamento se utiliza para:

- Tratamiento:
Su médico le ha prescrito Ertapenem Cipla porque usted o su hijo tienen uno (o más) de los tipos de infección siguientes:
 - Infección en el abdomen (estómago)
 - Infección que afecta a los pulmones (neumonía)
 - Infecciones ginecológicas
 - Infecciones cutáneas en los pies en pacientes diabéticos
- Prevención:
Prevención de infecciones de la herida quirúrgica en adultos después de una cirugía de colon o de recto.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Ertapenem Cipla

No use Ertapenem Cipla

- si es alérgico a ertapenem o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- si es alérgico a antibióticos, como las penicilinas, las cefalosporinas o los carbapenémicos (que se utilizan para tratar distintas infecciones).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de empezar a usar ertapenem.

Durante el tratamiento, si experimenta una reacción alérgica (como hinchazón de la cara, la lengua o la garganta, dificultad para respirar o tragarse, erupción cutánea), informe inmediatamente a su médico ya que puede necesitar tratamiento médico urgente.

Es importante que informe a su médico si tiene diarrea antes, durante o después del tratamiento con Ertapenem Cipla. La razón es que podría sufrir un trastorno conocido como colitis (una inflamación intestinal). No tome ningún medicamento para tratar la diarrea sin consultarla antes con su médico.

Informe a su médico si está tomando medicamentos denominados ácido valproico o valproato sódico (ver «Uso de Ertapenem Cipla con otros medicamentos» a continuación).

Informe a su médico de cualquier trastorno médico que tenga o haya tenido, incluidos los siguientes:

- Enfermedad renal. Es particularmente importante que su médico sepa si tiene una enfermedad renal y si se somete a diálisis para tratarla.
- Alergias a cualquier medicamento, incluidos los antibióticos
- Trastornos del sistema nervioso central, como temblores localizados o crisis convulsivas (convulsiones)

Si bien los antibióticos incluido el ertapenem destruyen ciertas bacterias, otras bacterias y hongos pueden seguir creciendo más de lo normal. Eso se conoce como sobrecrecimiento. Su médico lo vigilará para detectar un posible sobrecrecimiento y lo tratará en caso necesario.

Niños y adolescentes (de 3 meses a 17 años de edad)

La experiencia con ertapenem es limitada en niños menores de dos años de edad. En ese grupo de edad, su médico decidirá acerca del beneficio potencial de su uso. No hay experiencia de uso de este medicamento en niños menores de 3 meses de edad.

Uso de Ertapenem Cipla con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta.

Informe a su médico, enfermero o farmacéutico si está tomando medicamentos denominados ácido valproico o valproato sódico (que se utilizan para tratar la epilepsia, el trastorno bipolar, las migrañas o la esquizofrenia). Esto es porque Ertapenem Cipla puede afectar a la forma en la que funcionan otros medicamentos. Su médico decidirá si debe utilizar Ertapenem Cipla en combinación con esos medicamentos.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Ertapenem Cipla no se ha estudiado en mujeres embarazadas. No debe utilizarse Ertapenem Cipla durante el embarazo a no ser que su médico decida que el beneficio potencial justifica el riesgo.

potencial para el feto.

Las mujeres que están recibiendo Ertapenem Cipla no deben dar el pecho, ya que ertapenem se excreta en la leche materna y, por lo tanto, podría afectar al lactante.

Conducción y uso de máquinas

No conduzca ni utilice ninguna herramienta ni máquina hasta que sepa cómo reacciona a este medicamento.

Ciertos efectos secundarios, como mareos o adormecimiento, que se han comunicado con Ertapenem Cipla pueden afectar a la capacidad de algunos pacientes para conducir o usar máquinas.

Ertapenem Cipla contiene sodio

Este medicamento contiene 137 mg de sodio (componente principal de la sal de mesa/para cocinar) por cada dosis de 1 g. Eso equivale al 6,85 % de la ingesta diaria máxima de sodio recomendada para un adulto.

3. Cómo usar Ertapenem Cipla

Ertapenem Cipla lo prepara siempre y se lo administra a usted por vía intravenosa (en una vena) un médico u otro profesional sanitario.

La dosis recomendada de Ertapenem Cipla es:

- En adultos y adolescentes mayores de 13 años: 1 gramo (g) administrado una vez al día.
- En niños de 3 meses a 12 años de edad: 15 mg/kg administrados dos veces al día (sin superar 1 g/día).
- En la prevención de infecciones de la herida quirúrgica después de cirugía de colon o de recto: 1 g administrado como una dosis intravenosa única 1 hora antes de la intervención quirúrgica.

Su médico decidirá la duración del tratamiento.

Es muy importante que siga recibiendo Ertapenem Cipla todo el tiempo que su médico se lo prescriba.

Si usa más Ertapenem Cipla del que debe

Si le preocupa que le puedan haber administrado demasiado Ertapenem Cipla, consulte inmediatamente con su médico u otro profesional sanitario.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 915 620 420, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si olvidó usar Ertapenem Cipla

Si teme que pueda haberse saltado una dosis, hable inmediatamente con su médico u otro profesional sanitario

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Adultos de 18 años de edad y mayores:

Desde la comercialización de ertapenem, se han comunicado reacciones alérgicas graves (anafilaxia) y síndromes de hipersensibilidad (reacciones alérgicas que incluyen erupción, fiebre y resultados anormales en análisis de sangre). Los primeros signos de una reacción alérgica grave pueden ser la hinchazón de la cara o la garganta. Si se producen esos síntomas, informe a su médico de inmediato ya que puede necesitar tratamiento médico urgente.

Los efectos adversos frecuentes (pueden afectar a hasta 1 de cada 10 personas) son:

- Cefalea
- Diarrea, náuseas, vómitos
- Erupción, picor
- Problemas con la vena en la que se administra el medicamento (incluidos inflamación, formación de un bullo, hinchazón en el lugar de inyección o fuga de líquido al tejido y la piel circundantes al lugar de inyección)
- Aumento del recuento de plaquetas
- Cambios en los resultados de las pruebas de la función hepática

Los efectos adversos poco frecuentes (pueden afectar a hasta 1 de cada 100 personas) son:

- Mareo, somnolencia, insomnio, confusión, convulsiones
- Presión arterial baja, pulso lento
- Falta de aliento, dolor de garganta
- Estreñimiento, candidiasis en la boca, diarrea asociada a los antibióticos, regurgitación ácida, boca seca, indigestión, pérdida de apetito
- Enrojecimiento cutáneo
- Secreción e irritación vaginal
- Dolor abdominal, fatiga, infección por hongos, fiebre, edema/hinchazón, dolor en el pecho, sentido del gusto anormal
- Cambios en algunos resultados de análisis de sangre y orina

Los efectos adversos raros (pueden afectar a hasta 1 de cada 1 000 personas) son:

- Disminución del número de glóbulos blancos, disminución del recuento de plaquetas
- Nivel bajo de azúcar en sangre
- Agitación, ansiedad, depresión, temblores
- Pulso irregular, aumento de la presión arterial, sangrado, pulso rápido
- Congestión nasal, tos, sangrado de nariz, neumonía, sonidos anormales al respirar, sibilancias
- Inflamación de la vesícula biliar, dificultad al traguar, incontinencia fecal, ictericia, trastorno hepático
- Inflamación de la piel, infección por hongos de la piel, descamación de la piel, infección de la herida tras una intervención quirúrgica
- Calambres musculares, dolor de hombro
- Infección del tracto urinario, insuficiencia renal
- Aborto espontáneo, sangrado genital
- Alergia, malestar general, peritonitis pélvica, cambios en la parte blanca del ojo, desmayo
- La piel se puede endurecer en el lugar de la inyección
- Hinchazón de los vasos sanguíneos de la piel

Los efectos adversos con frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles) son:

- Alucinaciones
- Disminución de la conciencia
- Estado mental alterado (incluidos agresividad, delirio, desorientación, cambios en el estado mental)
- Movimientos anómalos
- Debilidad muscular
- Marcha inestable
- Dientes manchados

Se han comunicado asimismo cambios en algunos resultados de análisis de sangre.

Si usted presenta manchas en la piel llenas de líquido o elevadas, sobre un área amplia de su cuerpo, informe a su médico o enfermero inmediatamente.

Niños y adolescentes (de 3 meses a 17 años de edad):

Los efectos adversos frecuentes (pueden afectar a hasta 1 de cada 10 personas) son:

- Diarrea
- Dermatitis del pañal
- Dolor en el lugar de perfusión
- Cambios en el recuento de glóbulos blancos
- Cambios en los resultados de las pruebas de la función hepática

Los efectos adversos poco frecuentes (pueden afectar a hasta 1 de cada 100 personas) son:

- Cefalea
- Sofocos, presión arterial alta, pequeños puntos planos de color rojo o púrpura bajo la piel
- Cambio de color en las heces, heces negras del color del alquitrán
- Enrojecimiento cutáneo, erupción cutánea
- Quemazón, picor, enrojecimiento y calor en el lugar de perfusión, enrojecimiento en el lugar de inyección
- Aumento del recuento de plaquetas
- Cambios en algunos resultados de análisis de sangre

Los efectos adversos con frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles) son:

- Alucinaciones
- Estado mental alterado (incluida agresividad)

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano www.notificaRAM.es.

Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Ertapenem Cipla

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la caja después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

No conservar a temperatura superior a 25 °C.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesite en el punto SIGRE ® de la farmacia o en cualquier otro sistema de recogida de residuos de medicamentos. En caso de duda, pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Ertapenem Cipla

- El principio activo es ertapenem 1 g.
- Los demás componentes son: bicarbonato de sodio (E500) e hidróxido de sodio (E524).

Aspecto del producto y contenido del envase

Ertapenem Cipla es un polvo liofilizado para concentrado para solución para perfusión de color blanco a amarillo claro.

Las soluciones de ertapenem pueden ir de incoloras a amarillo pálido. Las variaciones de color dentro de ese intervalo no afectan a la potencia del medicamento.

Ertapenem Cipla se presenta en envases que contienen 1 ó 10 viales.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Cipla Europe NV
De Keyserlei 58-60,
Box 19, 2018 Amberes, Bélgica

Responsable de la fabricación

Wave Pharma Limited
Ground Floor Cavendish House, 369 Burnt Oak Broadway, Edgware,
HA8 5AW
Reino Unido

KYMOS, S.L.
Ronda de Can Fatjó,
7B (Parque Tecnológico del Vallès),
Cerdanyola del Vallès, 08290,
Barcelona, España

Cipla Europe NV
De Keyserlei 58-60,
Box 19, 2018 Amberes, Bélgica

Representante local

Cipla Europe NV sucursal en España,
C/ Guzmán el Bueno, 133 Edif Britannia-28003- Madrid, España

Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:

ES Ertapenem Cipla 1 g polvo para concentrado para solución para perfusión EFG

Fecha de la última revisión de este prospecto: Octubre 2025

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>

Esta información está destinada únicamente a profesionales del sector sanitario:

Instrucciones para la reconstitución y la dilución de Ertapenem:

Exclusivamente para un solo uso.

Preparación para la administración por vía intravenosa:

Ertapenem debe reconstituirse y luego diluirse antes de su administración.**Adultos y adolescentes (de 13 a 17 años de edad)****Reconstitución**

Reconstituir el contenido de un vial de 1 g de Ertapenem con 10 ml de agua para preparaciones inyectables o solución de cloruro de sodio al 0,9 % (9 mg/ml) para obtener una solución reconstituida de aproximadamente 100 mg/ml. Agitar bien hasta su disolución.

Dilución

Para una bolsa de 50 ml de diluyente: para una dosis de 1 g, transferir inmediatamente el contenido del vial reconstituido a una bolsa de 50 ml de solución de cloruro de sodio al 0,9 % (9 mg/ml); o bien

Para un vial de 50 ml de diluyente: para una dosis de 1 g, extraer 10 ml de un vial de 50 ml de solución de cloruro de sodio al 0,9 % (9 mg/ml) y desecharlos. Transferir el contenido del vial de 1 g de Ertapenem reconstituido al vial de 50 ml de solución de cloruro de sodio al 0,9 % (9 mg/ml).

Perfusión

Perfundir a lo largo de un periodo de 30 minutos.

Niños (de 3 meses a 12 años de edad)**Reconstitución**

Reconstituir el contenido de un vial de 1 g de Ertapenem con 10 ml de agua para preparaciones inyectables o solución de cloruro de sodio al 0,9 % (9 mg/ml) para obtener una solución reconstituida de aproximadamente 100 mg/ml. Agitar bien hasta su disolución.

Dilución

Para una bolsa de diluyente: transferir un volumen igual a 15 mg/kg de peso corporal (sin superar 1 g/día) a una bolsa de solución de cloruro de sodio al 0,9 % (9 mg/ml) para obtener una concentración final de 20 mg/ml o menos; o bien

Para un vial de diluyente: transferir un volumen igual a 15 mg/kg de peso corporal (sin superar 1 g/día) a un vial de solución de cloruro de sodio al 0,9 % (9 mg/ml) para obtener una concentración final de 20 mg/ml o menos.

Perfusión

Perfundir a lo largo de un periodo de 30 minutos.

La solución reconstituida debe diluirse en solución de cloruro de sodio al 0,9 % (9 mg/ml) inmediatamente después de su preparación. Las soluciones diluidas deben utilizarse inmediatamente. Si no se utilizan de inmediato, los tiempos de conservación son responsabilidad del usuario. Las soluciones diluidas (aproximadamente 20 mg/ml de ertapenem) se mantienen física y químicamente estables durante 6 horas a temperatura ambiente (25 °C) o durante 24 horas a entre 2 y 8 °C (en nevera). Las soluciones deben utilizarse en un plazo de 4 horas desde su extracción de la nevera. No congelar las soluciones reconstituidas.

Las soluciones reconstituidas deben inspeccionarse visualmente para detectar posibles partículas y cambios de color antes de su administración siempre que el envase lo permita. Las soluciones de Ertapenem pueden ir de incoloras a amarillo pálido. Las variaciones de color dentro de ese intervalo no afectan a la potencia.

La eliminación de cualquier solución antibiótica residual y todos los materiales que hayan sido utilizados para su administración se realizará de acuerdo con la normativa local.