

## PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR

### Ciprinol 100 mg/10 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă Ciprofloxacină

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași simptome cu ale dumneavoastră.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse se agravează sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului (vezi pct. 4).

#### **Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Ciprinol și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Ciprinol
3. Cum să utilizați Ciprinol
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Ciprinol
6. Conținutul ambalajului și alte informații

#### **1. Ce este Ciprinol și pentru ce se utilizează**

Ciprinol este un antibiotic aparținând familiei fluorochinolonelor. Substanța activă este ciprofloxacina. Ciprofloxacina acționează prin distrugerea unor tipuri de bacterii care cauzează infecții.

#### Adulți:

Ciprinol este utilizat la adulți pentru tratamentul următoarelor infecții bacteriene:

- infecții ale tractului respirator;
- infecții cu evoluție îndelungată sau recurente ale urechilor și sinusurilor;
- infecții ale tractului urinar;
- infecții ale organelor genitale la bărbați și femei;
- infecții ale tractului gastrointestinal și infecții intraabdominale;
- infecții ale pielii și țesuturilor moi;
- infecții ale oaselor și articulațiilor;
- expunerea la antrax prin inhalare.

Ciprofloxacina poate fi utilizată pentru tratamentul infecțiilor la pacienții cu număr mic de globule albe ale sângelui (neutropenie) cu febră suspectată de a fi cauzată de o infecție bacteriană.

Dacă aveți o infecție severă sau una cauzată de mai mult de către un tip de bacterii, vi s-ar putea administra un tratament cu antibiotice, suplimentar celui cu Ciprinol.

#### Copii și adolescenți:

Ciprinol este utilizat la copii și adolescenți sub supraveghere medicală de specialitate, pentru tratamentul următoarelor infecții bacteriene:

- infecții bronșice și pulmonare la copii și adolescenți care suferă de fibroză chistică;

- infecții complicate ale tractului urinar, inclusiv infecții care au afectat rinichii (pielonefrită);
- expunere la antrax prin inhalare.

De asemenea, Ciprinol poate fi utilizat pentru tratamentul infecțiilor severe la copii și adolescenți, când medicul consideră necesar.

## **2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Ciprinol**

### **Nu luați Ciprinol:**

- Dacă sunteți alergic la substanța activă, la alte chinolone sau la oricare dintre componentele acestui medicament enumerate la pct. 6.
- Dacă luați tizanidină (vezi pct. 2 *Ciprinol împreună cu alte medicamente*).

### **Atenționări și precauții**

Discutați cu medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală înainte de a utiliza Ciprinol.

#### *Înainte de a vi se administra Ciprinol*

Spuneți medicului dumneavoastră dacă:

- ați avut vreodată probleme cu rinichii, deoarece tratamentul poate fi necesar să fie ajustat;
- suferiți de epilepsie sau alte afecțiuni neurologice;
- aveți antecedente de probleme ale tendoanelor în timpul tratamentului anterior cu antibiotice, cum ar fi Ciprinol;
- sunteți diabetic, deoarece puteți fi expuși riscului de hipoglicemie în timpul tratamentului cu ciprofloxacina;
- aveți miastenia gravis (un tip de slăbiciune musculară);
- aveți probleme cu inima.

Este necesară precauție atunci când se utilizează acest tip de medicamente în cazul în care:

- v-ați născut sau aveți antecedente familiale de interval QT prelungit (observat pe ECG, înregistrarea electrică a inimii);
- aveți un dezechilibru de săruri în sânge (în special nivel scăzut de potasiu sau magneziu în sânge);
- aveți un ritm cardiac foarte lent (numit "bradicardie"), o inimă slabă (insuficiență cardiacă);
- aveți antecedente de atac de cord (infarct miocardic);
- sunteți femeie sau vârstnic sau dacă luați alte medicamente care determină modificări anormale pe ECG (vezi pct. 2: Alte medicamente și Ciprinol).

Spuneți medicului dumneavoastră dacă dumneavoastră sau un membru al familiei dumneavoastră este cunoscut de a avea deficit de glucoză-6-fosfat dehidrogenază (G6PD), deoarece este posibil să apară un risc de anemie la utilizarea ciprofloxacinei.

Pentru tratamentul unor infecții ale tractului genital, medicul vă poate prescrie un alt antibiotic, în plus față de ciprofloxacina. Dacă nu există o ameliorare a simptomelor după 3 zile de tratament, vă rugăm să consultați medicul dumneavoastră.

#### *În timp ce utilizați Ciprinol*

Spuneți imediat medicului dumneavoastră despre oricare dintre următoarele situații **în timp ce utilizați Ciprinol**. Medicul dumneavoastră va decide dacă tratamentul cu Ciprinol trebuie să fie oprit.

- **Reacții alergice severe, apărute brusc** (reacție anafilactică/șoc, angioedem). Chiar de la prima doză există o probabilitate mică de apariție a unei reacții alergice severe, cu următoarele simptome: senzație de presiune în piept, senzație de amețeală, de rău sau de leșin, sau amețeală la ridicarea în picioare. **Dacă se întâmplă acest lucru, spuneți medicului dumneavoastră imediat, deoarece administrarea de Ciprinol va trebui oprită.**

- **Dureri și edem la nivelul articulațiilor și inflamația tendoanelor** pot să apară ocazional, în special dacă sunteți în vârstă și sunteți, de asemenea, tratat cu corticosteroizi. Aceste simptome pot să apară chiar și după câteva luni după întreruperea tratamentului cu ciprofloxacina. La primul semn de durere sau inflamație utilizarea Ciprinol trebuie oprită. Păstrați zona dureroasă în repaos. Evitați orice efort inutil, deoarece acest lucru ar putea crește riscul unei rupturi de tendon.

- Dacă suferiți de **epilepsie** sau alte **afecțiuni neurologice**, cum ar fi ischemie cerebrală (aflux insuficient de sânge la nivelul creierului) sau accident vascular cerebral, este posibil să apară reacții adverse din partea sistemului nervos central. Dacă se întâmplă acest lucru, spuneți medicului dumneavoastră imediat, deoarece administrarea de Ciprinol va trebui oprită.

- Este posibil să apară **reacții psihice** după prima administrare a Ciprinol. Dacă suferiți de **depresie** sau **psihoză**, simptomele dumneavoastră se pot agrava în timpul tratamentului cu Ciprinol. În cazuri rare, depresia sau psihoza pot progresa la gânduri de sinucidere, tentative de suicid, sau sinucidere. Dacă se întâmplă acest lucru, spuneți medicului dumneavoastră imediat, deoarece administrarea de Ciprinol va trebui oprită.

- Este posibil să apară simptome de neuropatie, cum sunt durere, senzație de arsură, furnicături, amorțeală și/sau slăbiciune. Dacă se întâmplă acest lucru, spuneți medicului dumneavoastră imediat, deoarece administrarea de Ciprinol va trebui oprită.

- A fost raportată **hipoglicemie**, cel mai frecvent la pacienții diabetici, predominant la vârstnici. Dacă se întâmplă acest lucru, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.

- Se poate dezvolta **diaree** în timpul tratamentului cu antibiotice, inclusiv Ciprinol, chiar peste câteva săptămâni după ce ați oprit utilizarea acestora. Dacă diareea devine severă sau persistentă sau dacă observați că scaunul conține sânge sau mucus, spuneți imediat medicului dumneavoastră. Tratamentul cu Ciprinol va trebui oprit imediat, deoarece acest lucru poate pune viața în pericol. Nu luați medicamente care opresc sau încetinesc peristaltismul intestinal.

- Dacă apare alterarea vederii sau dacă ochii vi se par afectați în alt mod, consultați imediat un specialist oftalmolog.

- Pielea dumneavoastră devine mai **sensibilă la lumina soarelui sau razele ultraviolete (UV)** când se utilizează Ciprinol. Evitați expunerea la lumina solară puternică sau lumina UV artificială, cum ar fi solariul.

- Spuneți medicului sau personalului din laborator că sunteți tratat cu Ciprinol dacă urmează să vi se colecteze o **probă de sânge sau de urină**.

- Dacă aveți **probleme cu rinichii**, comunicați medicului dumneavoastră, deoarece poate fi necesară revizuirea dozei.

- Ciprinol poate provoca **leziuni hepatice**. Dacă observați orice simptome, cum ar fi pierderea poftei de mâncare, icter (îngălbenirea pielii), urină închisă la culoare, mâncărime sau sensibilitate la nivelul stomacului, încetați să luați Ciprinol și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.

- Ciprinol poate determina o reducere a numărului de celule albe din sânge și **rezistența dumneavoastră la infecții poate fi scăzută**. Dacă suferiți de o infecție

cu simptome, cum ar fi febră și alterarea severă a stării generale, sau febră cu simptome de infecție locală, cum ar fi durere în gât/faringe/gură sau probleme urinare, trebuie să vă adresați imediat medicului dumneavoastră. Vi se va recolta o probă de sânge pentru a verifica posibila reducere a numărului celulelor albe din sânge (agranulocitoză). Este important să informați medicul despre medicamentul dumneavoastră.

### **Ciprinol împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

**A nu se utiliza Ciprinol împreună cu tizanidina** deoarece acest lucru poate provoca reacții adverse, cum ar fi tensiune arterială scăzută și somnolență (vezi pct. 2: *Nu luați Ciprinol*).

Următoarele medicamente sunt cunoscute de a interacționa cu Ciprinol în organismul dumneavoastră. Folosirea Ciprinol împreună cu aceste medicamente poate influența efectul terapeutic al acestor medicamente. Acest lucru poate crește, de asemenea, probabilitatea de apariție a efectelor adverse.

*Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați:*

- Warfarină sau alte anticoagulante orale (pentru subțierea sângelui);
- Probenecid (pentru gută);
- Omeprazol (pentru ulcere gastrice);
- Metotrexat (pentru anumite tipuri de cancer, psoriazis, artrita reumatoidă);
- Teofilină (pentru probleme respiratorii);
- Tizanidină (pentru spasticitate musculară în scleroza multiplă);
- Clozapină, olanzapină (antipsihotice);
- Ropinirol (pentru boala Parkinson);
- Fenitoină (pentru epilepsie);
- Ciclosporină (pentru suprimarea sistemului imunitar);
- Glibenclamidă (pentru diabet zaharat).

Ciprinol poate **crește** nivelul în sângele dumneavoastră a următoarelor medicamente:

- Pentoxifilină (pentru tulburări circulatorii),
- Cafeină,
- Duloxetină (antidepresiv),
- Lidocaina (anestezic local),
- Sildenafil (pentru disfuncție erectilă),
- Agomelatină (pentru depresie),
- Zolpidem (pentru tulburări de somn).

Trebuie să spuneți medicului dumneavoastră dacă luați alte medicamente care pot modifica ritmul inimii:

- Medicamente care fac parte din grupul de antiaritmice (de exemplu chinidină, hidrochinidină, disopiramidă, amiodaronă, sotalol, dofetilid, ibutilidă),
- Antidepresive triciclice,
- Unele antimicrobiene (care fac parte din grupul macrolidelor),
- Unele antipsihotice.

### **Ciprinol împreună cu alimente și băuturi**

Alimentele și băuturile nu afectează tratamentul dumneavoastră cu Ciprinol.

### **Sarcina și alăptarea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Este preferabilă evitarea utilizării Ciprinol în timpul sarcinii.

Nu utilizați Ciprinol în timpul alăptării, deoarece ciprofloxacina se excretă în laptele matern și poate fi dăunătoare pentru copilul dumneavoastră.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Ciprinol poate face să vă simțiți mai puțin vigilent. Pot apărea unele reacții adverse neurologice. Prin urmare, asigurați-vă că știți cum reacționați la Ciprinol înainte de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Dacă aveți dubii, discutați cu medicul dumneavoastră.

### **Ciprinol conține sodiu**

Concentratul pentru soluție perfuzabilă conține mai puțin de 1 mmol sodiu (23 mg) per doză, adică „practic nu conține sodiu”.

1 ml soluție perfuzabilă conține 0,1571 mmol (sau 3,61 mg) sodiu. Acest lucru trebuie avut în vedere la pacienții ce urmează o dietă cu restricție de sodiu.

### **3. Cum să utilizați Ciprinol**

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră, care vă va explica când și cât de des, precum și pentru cât timp vi se va administra Ciprinol. Acest lucru va depinde de tipul de infecției pe care o aveți și de severitatea acesteia. Discutați cu medicul dumneavoastră dacă nu sunteți sigur.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă suferiți de probleme renale, deoarece poate fi necesară ajustarea dozei.

Tratamentul durează, de obicei, între 5 și 21 zile, dar poate fi mai îndelungat în infecțiile severe.

Medicul dumneavoastră vă va administra fiecare doză în circuitul sângelui dumneavoastră prin perfuzie lentă într-o venă. Pentru copii, durata perfuziei este de 60 de minute. La pacienții adulți timpul de perfuzie este de 60 minute pentru 400 mg/200 ml soluție perfuzabilă și 30 de minute pentru 200 mg/100 ml soluție perfuzabilă. Administrarea lentă a perfuziei contribuie la prevenirea apariției efectelor secundare imediate.

Amintiți-vă să beți o cantitate abundentă de lichide în timpul tratamentului cu Ciprinol.

### **Dacă ați încetat să luați Ciprinol**

Este important să **finisați cura de tratament**, chiar dacă începeți să vă simțiți mai bine după câteva zile. Dacă încetați prea devreme să utilizați acest medicament, infecția dumneavoastră poate să nu fie vindecată complet și simptomele infecției pot reveni sau se pot agrava. S-ar putea dezvolta, de asemenea, rezistența la antibiotice.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea Ciprinol, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

#### **4. Reacții adverse posibile**

Ca și toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

#### **Reacții adverse frecvente: pot afecta până la 1 din 10 persoane**

- Greață, diaree, vărsături.
- Dureri articulare la copii.
- Erupții cutanate.

#### **Reacții adverse mai puțin frecvente: pot afecta până la 1 din 100 de persoane**

- Suprainfecții fungice.
- Număr mare de eozinofile (un tip de celule albe din sânge), creșterea sau scăderea numărului de plachete (trombocite) în sânge (a se vedea pct. 2: *Atenționări și precauții*).
- Pierderea poftei de mâncare (anorexie).
- Hiperactivitate, anxietate severă, confuzie, dezorientare, halucinații.
- Dureri de cap, amețeli, probleme de somn, tulburări de gust, senzație de furnicături și amorțeală, sensibilitate neobișnuită la stimuli senzitivi, convulsii (vezi pct. 2: *Atenționări și precauții*), amețală.
- Tulburări de vedere (vedere dublă).
- Pierderea auzului.
- Bătăi rapide ale inimii (tahicardie).
- Dilatarea vaselor de sânge (vasodilatație), scăderea tensiunii arteriale.
- Dureri abdominale, probleme digestive, cum ar fi disconfort stomacal (indigestie/arsuri la stomac), sau balonare.
- Creșterea cantității de anumite substanțe în sânge (transaminaze și/sau bilirubină).
- Tulburări ale ficatului (icter colestatic, insuficiență hepatică), erupții trecătoare pe piele, mâncărime sau urticarie.
- Alterarea funcției rinichilor, insuficiență renală.
- Dureri în mușchi și oase, stare de rău (astenie), febră, retenție de lichide (edeme).
- Creșterea fosfatazei alcaline în sânge (o anumită substanță în sânge).

#### **Reacții adverse rare: pot afecta până la 1 din 1000 de persoane**

- Inflamație a intestinului gros (colită) legată de utilizarea de antibiotice (poate fi fatală în cazuri foarte rare) (a se vedea pct. 2: *Atenționări și precauții*).
- Modificări ale numărului de celule în sânge (leucopenie, leucocitoză, neutropenie, anemie, pancitopenie), supresia măduvei osoase, care poate fi fatală (vezi pct. 2: *Atenționări și precauții*).
- Reacție alergică, tumefiere (edem), inflamarea rapidă a pielii și mucoaselor (angioedem), reacții alergice severe (șoc anafilactic), care pot pune viața în pericol (vezi pct. 2: *Atenționări și precauții*).
- Creșterea nivelului de zahăr în sânge (hiperglicemie).
- Scăderea nivelului de zahăr în sânge (hipoglicemie) (vezi pct. 2: *Atenționări și precauții*).
- Anxietate, vise ciudate, depresie și tulburări mentale, care ar putea duce la gânduri de suicid, tentative de suicid, sau sinucidere (reacții psihotice) (vezi pct. 2: *Atenționări și precauții*).
- Scăderea sensibilității la stimuli, tremor (tremurături rapide, ritmice ale mușchilor, membrelor și altor părți ale corpului), migrenă, tulburări de miros (tulburări olfactive).
- Zgomote în urechi, scăderea auzului.
- Leșin (sincopă).
- Scurtarea respirației, inclusiv simptome astmatice.

- Inflamație a pancreasului (pancreatită).
- Hepatită, moartea celulelor hepatice (necroză hepatică), care foarte rar duce la insuficiență hepatică ce pune viața în pericol.
- Sensibilitate la lumina (vezi pct. 2: *Atenționări și precauții*), sângerări mici, punctiforme sub piele (peteșii).
- Dureri musculare, inflamația articulațiilor, tonus muscular crescut, crampe, ruptură de tendon - în special a tendonului mare din partea din spate a gleznei (tendonul lui Ahile) (vezi pct. 2: *Atenționări și precauții*).
- Sânge sau cristale în urină (vezi pct. 2: *Atenționări și precauții*), inflamarea tractului urinar.
- Transpirație excesivă.
- Niveluri crescute ale enzimei amilaza.

### **Reacții adverse foarte rare: pot afecta până la 1 din 10 000 de persoane**

- Un tip special de reducere a numărului de celule roșii în sânge (anemie hemolitică), scăderea periculoasă a unui tip de celule albe în sânge (agranulocitoză).
- Reacții alergice severe (reacții anafilactice, reacții asemănătoare bolii serului).
- Tulburări de coordonare, mers instabil (tulburări de mers), presiune asupra creierului (presiune intracraniană), lipsa de coordonare a mișcărilor musculare (ataxie), sensibilitate anormal crescută la stimuli, în special la atingere, care este percepută ca dureroasă (hiperestezie), spasme.
- Distorsionarea percepției culorilor.
- Diverse erupții cutanate sau erupții cutanate trecătoare (de exemplu, sindrom Stevens-Johnson potențial letal sau necroliză epidermică toxică).
- Slăbiciune musculară, inflamația tendoanelor, agravare a simptomelor de miastenia gravis (vezi pct. 2: *Atenționări și precauții*).
- Niveluri crescute ale enzimei lipaza.

### **Reacții adverse cu frecvență necunoscută: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile**

- Tulburări ale sistemului nervos, cum ar fi durere, senzație de arsură, furnicăături, amorțeală și/sau slăbiciune în extremități (neuropatie periferică și polineuropatie).
- Ritm cardiac anormal de rapid, ritm cardiac neregulat care pune în pericol viața, alterare a ritmului cardiac (numit "prelungirea intervalului QT", văzut pe ECG, activitatea electrică a inimii).
- Erupții pustuloase.
- Risc crescut de sângerare (la pacienții care iau medicamente pentru subțierea sângelui).
- Stare de excitație înaltă (manie) sau stare de optimism puternic și hiperactivitate (hipomanie).
- Reacții de hipersensibilitate numite DRESS (Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptoms).

### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: [www.amed.md](http://www.amed.md) sau e-mail: [farmacovigilenta@amed.md](mailto:farmacovigilenta@amed.md)

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

## **5. Cum se păstrează Ciprinol**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.

Acest medicament nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.

Nu aruncați nici un medicament pe calea apei menajere sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## **6. Conținutul ambalajului și alte informații**

### **Ce conține Ciprinol**

Substanța activă este ciprofloxacina sau formă de lactat de ciprofloxacină.

- 10 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă (1 fiolă) conține ciprofloxacină 100 mg.  
1 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă conține 10 mg ciprofloxacină .
- Alte componente ale concentratului pentru soluție perfuzabilă sunt: acid lactic, edetat disodic, acid clorhidric concentrat (E 507) pentru ajustarea pH, apă pentru preparate injectabile.

### **Cum arată Ciprinol și conținutul ambalajului**

Concentratul pentru soluție perfuzabilă, este o soluție transparentă, de culoare galben-verzuie.

Este disponibil în cutii cu 5 fiole a câte 10 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă (100 mg).

Este disponibil în cutii cu 50 fiole a câte 10 ml concentrat pentru soluție perfuzabilă (100 mg).

## **Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**

### **Deținătorul certificatului de înregistrare**

KRKA, d. d., Novo mesto,  
Šmarješka cesta 6, 8501  
Novo mesto, Slovenia

### **Fabricantul**

KRKA, d. d., Novo mesto,  
Šmarješka cesta 6, 8501  
Novo mesto, Slovenia

## **Acest prospect a fost aprobat în iulie 2016.**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amed.md/>



---

**Următoarele informații sunt destinate doar medicilor și personalului medical**

Soluția perfuzabilă se prepară imediat înainte de utilizare.

Ciprinol în perfuzie intravenoasă trebuie administrat timp de 60 minute. Perfuzia lentă într-o venă de calibru mare va minimiza disconfortul pacientului și va reduce riscul de iritație venoasă.

***Incompatibilitate***

Ciprinol soluție perfuzabilă poate fi administrat concomitent numai cu medicamente a căror compatibilitate a fost stabilită. Incompatibilitatea apare cu toate soluțiile perfuzabile instabile fizic sau chimic la pH-ul soluției de ciprofloxacina (de exemplu penicilina, soluțiile de heparină). Dacă pacientul necesită administrarea concomitentă a altui medicament, acest medicament trebuie administrat întotdeauna separat de ciprofloxacina. Semnele vizuale de incompatibilitate sunt, de exemplu, apariția unui sediment, opacifiere și modificări de culoare.

***Compatibilitate***

Ciprinol soluție perfuzabilă este compatibil cu soluția salină fiziologică, soluția Ringer, soluția Hartmann (Ringer lactat), soluția de glucoză 50 mg/ml sau 100 mg/ml, soluția de fructoză 100 mg/ml și soluția de glucoză 50 mg/ml cu 2,25 mg/ml NaCl sau 4,5 mg/ml NaCl.

***Reconstituirea soluției perfuzabile din concentratul pentru soluție perfuzabilă***

Concentratul pentru soluție perfuzabilă trebuie diluat cu o soluție perfuzabilă compatibilă înainte de utilizare. Volumul minim este 50 ml.