

Prospect: Informații pentru consumator / pacient

Cefepim 1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă

Cefepimă

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 numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este Cefepim și pentru ce se utilizează

Cefepim conține un antibiotic – cefepimă, și este utilizat pentru tratamentul infecțiilor din diferite părți ale corpului, care sunt cauzate de bacterii. Aparține unui grup de antibiotice denumite “cefalosporine de generația a patra”. Cefepima acționează numai asupra anumitor tipuri de bacterii. Aceasta înseamnă că este potrivită numai pentru tratamentul anumitor tipuri de infecții.

Cefepim se utilizează în tratamentul multor tipuri de infecții la adulți, inclusiv:

- infecție a plămânilor (pneumonie)
- temperatura ridicată a corpului însoțită de număr scăzut de un anumit tip de globule albe în sânge (neutropenie febrilă).
- infecții necomplicate și complicate ale tractului urinar (inclusiv pielonefrită), cauzate de *Escherichia coli* sau *Klebsiella pneumoniae*, de orice severitate, precum și infecții ușoare și moderate cauzate de *Proteus mirabilis*, inclusiv cazuri asociate cu bacteriemie concomitentă cu aceste microorganisme;
- infecții necomplicate ale pielii și ale anexelor acesteia;
- infecții intra-abdominale complicate.

Copii

- diseminarea bacteriilor în sânge asociată sau probabil asociată cu una dintre următoarele infecții;
 - pneumonie severă;
 - infecții severe ale tractului urinar;
 - infecția membranelor care acoperă creierul (meningită bacteriană);
 - neutropenie febrilă.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Cefepim

Nu utilizați Cefepim

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la cefepimă, L-arginină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6)
- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la orice alt antibiotic de tip cefalosporinic,

- dacă ați avut vreodată o reacție alergică severă la alte antibiotice din grupul așa-numitelor beta-lactame (cum sunt penicilinele, așa-numiții monobactami și carbapeneme).

Dacă nu sunteți sigur de ceva, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Cefepim adresați-vă medicului dumneavoastră:

- dacă ați avut vreodată o reacție alergică la cefepimă sau la alte antibiotice din grupul beta-lactaminelor sau la oricare medicament. Dacă prezentați o reacție alergică în timpul tratamentului cu Cefepim, trebuie să-l informați imediat pe medicul dumneavoastră, deoarece aceasta poate fi gravă. În această situație, medicul va întrerupe imediat tratamentul;
- dacă ați avut vreodată astm bronșic sau o predispoziție la alergii;
- dacă aveți probleme cu rinichii, este posibil să fie necesară ajustarea dozei de Cefepim;
- dacă aveți probleme cu ficatul;
- dacă în timpul tratamentului prezentați diaree severă și persistentă. Aceasta ar putea fi un semn de inflamație a intestinului gros și necesită intervenție medicală de urgență;
- dacă bănuiți că în timpul tratamentului cu Cefepim prezentați o nouă infecție. Aceasta poate fi o infecție cu microorganisme care nu sunt sensibile la cefepimă și poate necesita întreruperea tratamentului;
- dacă efectuați teste de sânge sau de urină, este important să-i spuneți medicului dumneavoastră că utilizați Cefepim. Acest medicament poate modifica rezultatele unor teste.

Utilizarea la copii și adolescenți

Experiența de utilizare Cefepim la copii cu vârsta mai mică de 1 lună este limitată și se bazează pe calcularea dozelor pe baza experienței cu doza de 50 mg/kg greutate corporală, obținută pe baza datelor farmacocinetice la pacienții cu vârsta peste 1 lună, ceea ce corespunde unei doze de 30 mg/kg. Dosa maximă la copii nu trebuie să depășească doza maximă pentru adulți (2,0 g la fiecare 8 ore), respectiv 6 g pe zi. Copiii de această vârstă trebuie monitorizați cu atenție în timpul administrării medicamentului. (Vezi pct.4.2, tab.1)

Cefepim împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente. Acest lucru este important, deoarece unele medicamente nu trebuie luate sau utilizate împreună cu cefepima.

În special, spuneți medicului dumneavoastră dacă utilizați:

- orice alte antibiotice, în special aminoglicozide (cum este gentamicina) sau “comprimate care elimină apa” (diuretice, cum este furosemidul); în aceste cazuri, funcția rinichilor dumneavoastră trebuie monitorizată;
- medicamente utilizate pentru a preveni coagularea sângelui (anticoagulante cumarinice, cum este warfarina); acțiunea acestora poate fi intensificată.

Sarcina și alăptarea

Adresați-vă medicului dumneavoastră dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să deveniți gravidă.

Cefepim poate fi administrat femeilor gravide numai atunci când beneficiul scontat pentru mamă depășește riscul potențial pentru făt. În concentrații reduse, Cefepim se elimină în laptele matern. De aceea, în caz de prescriere a cefepimei, alăptarea la sân trebuie suspendată.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

În timpul utilizării acestui medicament puteți să aveți tulburarea conștiinței, amețeli, confuzie sau halucinații, care pot afecta capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje. Se recomandă să fiți atenți să nu conduceți vehicule sau alte mecanisme complexe.

3. Cum să utilizați Cefepim

În general, Cefepim este administrat de către un medic sau de o asistentă medicală.

Medicamentul se administrează:

- prin injectare într-un mușchi (intramuscular) sau
- prin injectare lentă într-o venă (intravenos) sau
- prin perfuzare (picurare) într-o venă (perfuzie intravenoasă).

Doza depinde de tipul și severitatea infecției pe care o aveți.

Doza depinde, de asemenea, de vârsta, greutatea dumneavoastră și de cât de bine funcționează rinichii dumneavoastră. Medicul dumneavoastră vă va explica acest lucru.

În general, Cefepim se administrează de două până la trei ori pe zi.

Doza uzuală

- la adulți și adolescenți (cu vârsta peste 12 ani) este de 1 până la 6 grame pe zi,
- la sugari și copii (cu vârsta cuprinsă între 1 lună și 12 ani) este de 100 până la 150 mg/kg corp pe zi.

Durata obișnuită a tratamentului este de 7 până la 10 zile,

La copii cu vârsta peste 1 lună și adulți, doza maximă este de 6 grame pe zi.

Dacă vi s-a administrat mai mult Cefepim decât trebuie

Dacă credeți că vi s-a administrat prea mult din acest medicament, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.

Dacă a fost uitată administrarea dozei de Cefepim

Dacă credeți că a fost omisă administrarea unei injecții sau perfuzii, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Dacă încetați să utilizați Cefepim

Continuați administrarea acestui medicament pe toată durata prescrisă, chiar dacă vă simțiți mai bine după primele câteva doze. Dacă întrerupeți administrarea medicamentului prea devreme, s-ar putea ca infecția dumneavoastră să nu se fi vindecat.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră.

4. Reacții adverse posibile

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

Următoarele reacții adverse sunt importante și dacă le prezentați, necesită intervenție medicală.

Trebuie să întrerupeți tratamentul cu Cefepim și să vă prezentați imediat la medicului dumneavoastră, dacă apar următoarele simptome:

- o inflamație a intestinului gros, numită colită pseudomembranoasă (sau colita asociată antibioticelor); care determină diaree apoasă severă și prelungită, cu crampe abdominale și febră (foarte rar - poate afecta până la 1 din 10000 de persoane);
- o reacție alergică severă (numită anafilaxie) asociată cu apariția bruscă a respirației

șuierătoare sau dificultate la respirație, umflare a feței sau a corpului, erupție trecătoare pe piele, leșin (pierdere a stării de conștiență) (cu frecvență necunoscută – frecvența nu poate fi estimată reieșind din datele disponibile);

- umflarea feței, buzelor, gâtului, limbii, cu dificultăți la deglutiție și respirație (angioedem) (cu frecvență necunoscută – frecvența nu poate fi estimată reieșind din datele disponibile);
- erupție trecătoare pe piele, ușoară până la moderată, cu eroziuni și formare de vezicule (eritem polimorf) (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile);
- apariție bruscă a unei erupții severe trecătoare pe piele și umflare a pielii cu formare de vezicule sau descuamare, asociată cu febră ridicată și dureri la nivelul articulațiilor (necroliză epidermică toxică, sindrom Stevens-Johnson) (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile).

Au fost raportate, de asemenea, următoarele reacții adverse:

Foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane):

Test fals pozitiv pentru anticorpii care determină moartea celulelor roșii ale sângelui.

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- Număr redus de celule roșii ale sângelui (anemie)
- Diaree;
- Erupții trecătoare pe piele;
- Iritație la locul injectării;
- Durere, umflare și iritație la locul injectării intravenoase/administrării perfuziei (flebită) și inflamație a venei (tromboflebită);

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 de persoane):

- Infecție cu o ciupercă la nivelul gurii (candidoză orală);
- Dureri de cap;
- Senzație de rău (greață), stare de rău (vărsături);
- Inflamație a mucoasei gurii (stomatită);
- Înroșirea pielii, mâncărime pe piele, urticarie (erupție iritativă);

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 de persoane):

- Creșteri moderate și trecătoare ale valorilor unor analize de laborator, ce indică despre funcția ficatului;
- Edem, reacții alergice, înroșirea pielii;
- Creșteri ale valorilor unor analize de laborator (uree și creatinină) care indică funcția renală;
- Tulburarea funcției rinichilor (nefropatie toxică, insuficiență renală);
- Tremurături;
- Reacție falsă la glucoză în urină;
- Spasme, senzație de furnicături în mâini și picioare (parestezie);
- Modificarea senzației gustative (disgeuzie);
- Amețeli;
- Reacții alergice, mâncărime, urticarie, ridicarea temperaturii corpului;
- Zgomot în urechi;
- Modificări ale numărului celulelor sanguine (modificare a numărului anumitor celulele albe și ale plachetelor sanguine);
- Modificări ale parametrilor de coagulare a sângelui;
- Hemoragii;
- Infecție cu o ciupercă la nivelul vaginului (candidoză).

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 de persoane):

- Lărgire a vaselor de sânge;
- Scăderea tensiunii arteriale;
- Senzație de sufocare (dispnee);
- Dureri abdominale, inflamația intestinului gros (colită), constipație, dispepsie, ulcerații în cavitatea bucală;
- Dureri la nivelul articulațiilor;
- Inflamația mucoasei vaginului (vaginită);
- Creșterea nivelului de fosfatază alcalină, fosfați, calciu, potasiu în serul sanguin, scăderea concentrației serice a calciului.

Cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile)

- Scădere severă a numărului de celule roșii (anemie aplastică sau hemolitică) sau celule albe (agranulocitoză);
- Comă, stupoare, afectarea activității creierului (encefalopatie), tulburări de conștiență, contracții necontrolate ale mușchilor (mioclonii).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale la următoarea adresă web: www.amdm.gov.md sau prin e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

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

5. Cum se păstrează Cefepim

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.
A se păstra la loc protejat de lumină, la temperaturi sub 25 °C.

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

Nu aruncați nici un medicament pe calea apei 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 Cefepim

- Substanța activă este cefepima. Fiecare flacon conține cefepimă 1 g (sub formă de clorhidrat de cefepimă și L-arginină).

Cum arată Cefepim și conținutul ambalajului

Pulbere de culoare albă până la galben-deschisă.

Este disponibil câte 1 g în flacon din sticlă. Câte 1 sau 10 flacoane împreună cu prospectul în cutie.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul
Deținătorul certificatului de înregistrare

„Uzina de preparate medicinale din Borisov” SAD
Republica Belarus, or. Borisov, str. Ceapaev 64
tel./fax: +375(177)73 56 12, +375(177)73 11 56

Fabricantul

„Uzina de preparate medicinale din Borisov” SAD
Republica Belarus, or. Borisov, str. Ceapaev 64

Acest prospect a fost aprobat în martie 2020

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

Următoarele informații sunt destinate numai profesioniștilor din domeniul sănătății

Doze și mod de administrare

Doza și metoda de administrare depind de sensibilitatea agentului patogen, severitatea infecției, funcția renală și starea generală a pacientului.

Recomandările privind regimul de dozare a medicamentului sunt prezentate în tabelul 1.

Tabelul 1

Regimul de dozare la pacienții cu funcție renală normală (clearance-ul creatininei (QC) peste 50 ml / min)

Localizarea și tipul infecției	Doza	Frecvența	Durata tratamentului ² (zile)
<i>Adulți și copii cu vârsta peste 12 ani (cu greutatea mai mare de 40 kg)</i>			
Pneumonie moderată sau severă cauzată de <i>S. pneumoniae</i> *, <i>P. aeruginosa</i> ¹ , <i>K. pneumoniae</i> sau <i>Enterobacter spp.</i>	1-2 g i/v	Fiecare 12 ore	10
Terapia empirică a pacienților cu neutropenie febrilă	2 g i/v	Fiecare 8 ore	7**
Infecții complicate sau complicate ale tractului urinar, inclusiv pielonefrită	0,5-1 g i/v sau i/m***	Fiecare 12 ore	7-10
Infecții severe, complicate sau complicate ale tractului urinar, inclusiv pielonefrită	2 g i/v	Fiecare 12 ore	10
Infecții ale pielii și ale anexelor acesteia cauzate de <i>S. aureus</i> sau <i>S. pyogens</i> .	2 g i/v	Fiecare 12 ore	10
Infecții intra-abdominale complicate (în asociere cu metronidazol)	2 g i/v	8-12 ч	7-10
<i>Copii cu vârsta cuprinsă între 1 lună și 12 ani (cu greutatea corporală ≤ 40 kg):</i>			
Vârsta	Infecții severe: pneumonie, Infecții complicate ale tractului urinar.	Infecții foarte severe: sepsis, meningită bacteriană, tratamentul empiric al episoadelor de neutropenie febrilă	
2 luni - 12 ani (cu greutatea corporală ≤ 40 kg)	50 mg/kg greutate corporală la fiecare 12 ore. Infecții severe: 50 mg/kg greutate corporală la fiecare 8 ore.	50 mg/kg greutate corporală la fiecare 8 ore.	
Durata tratamentului:	10 zile	7-10 zile	

De la 1 până la 2 luni	30 mg/kg greutate corporală la fiecare 12 ore. Infecții severe: 30 mg/kg greutate corporală la fiecare 8 ore.	30 mg/kg greutate corporală la fiecare 8 ore.
Durata tratamentului:	10 zile	7-10 zile

* Inclusiv cazuri asociate cu bacteremie concomitentă.

** Sau până la sfârșitul neutropeniei. La pacienții cu scăderea temperaturii, dar cu neutropenie cu durată mai mare de 7 zile, este necesară revizuirea necesității de a continua tratamentul cu antibiotice.

*** Calea intramusculară de administrare este indicată numai pentru infecții ușoare și moderate necomplicate sau complicate ale tractului urinar cauzate de *E. coli*.

¹ În tratamentul pneumoniei cauzate de *P. aeruginosa*: 2 g administrate i/v la fiecare 8 ore.

² Durata tratamentului este de obicei de la 7 la 10 zile. Durata maximă în general – nu mai puțin de 7, dar nu mai mult de 14 zile. Durata tratamentului empiric al neutropeniei febrile: de la 7 zile până la dispariția neutropeniei.

Experiența de utilizare la copii cu vârsta mai mică de 1 lună este limitată și se bazează pe calcularea dozelor pe baza experienței cu doza de 50 mg/kg greutate corporală, obținută pe baza datelor farmacocinetice la pacienții cu vârsta peste o lună, ceea ce corespunde unei doze de 30 mg/kg greutate corporală la fiecare 12 sau 8 ore pentru copii de la 1 la 2 luni. Copiii de această vârstă trebuie monitorizați cu atenție în timpul administrării medicamentului.

La copiii care cântăresc mai mult de 40 kg, se recomandă o doză ca și pentru adulți (vezi tabelul). La copiii cu vârsta de peste 12 ani, cu o greutate corporală mai mică de 40 kg, se recomandă o doză identică cu cea pentru copiii cu greutatea corporală ≤ 40 kg. Doza maximă la copii nu trebuie să depășească doza maximă pentru adulți (2,0 g la fiecare 8 ore).

Durata tratamentului este de obicei de la 7 până la 10 zile. În general, se recomandă utilizarea cefepimei cel puțin 7 zile, dar nu mai mult de 14 zile.

În cazul tratamentului empiric al neutropeniei febrile, durata tratamentului este, de obicei, de până la 7 zile sau până la sfârșitul neutropeniei.

Pacienți cu insuficiență renală

Cefepima este eliminată prin rinichi prin filtrare glomerulară, prin urmare la pacienții cu funcție renală scăzută (clearance-ul creatininei (ClCr) mai mic de 50 ml/min) doza de Cefepim trebuie ajustată. La acești pacienți, doza inițială recomandată de cefepimă trebuie să fie aceeași ca și la pacienții cu ClCr >50 ml/min, cu excepția pacienților supuși hemodializei (Tabelul 2).

Tabelul 2

Doze de Cefepim recomandate pentru adulți

ClCr (ml/min)	Intervalul între doze (ore)		
	24 ore	12 ore	8 ore
> 50		500-2000 mg	2000 mg
	Nu este necesară ajustarea dozei		
30-50	500-2000 mg	500 mg	
11-29	500-1000 mg		
≤ 10	250-500 mg		
Pacienții hemodializați *	1000 mg 1 doză, apoi câte 500 mg	500 mg	

* În ziua dializei, injectarea medicamentului trebuie efectuată după terminarea procedurii de dializă.

Dacă este cunoscută numai concentrația serică a creatininei, atunci ClCr poate fi determinată prin formulele de mai jos.

Bărbați: ClCr (ml/min) = greutatea corporală (kg) × (140 - vârstă): 72 × creatinină plasmatică (mg/dl).

Femei: ClCr (ml/min) = indicele pentru bărbați × 0,85.

Hemodializa elimină aproximativ 68% din doză în 3 ore. În caz de dializă peritoneală de ambulator, medicamentul poate fi utilizat în dozele inițiale recomandate - 500 mg, 1 g sau 2 g, în funcție de severitatea infecției, la un interval de 48 de ore.

La copiii cu funcție renală afectată, se recomandă modificări ale regimului de dozare, proporționale cu cele luate la adulți, în conformitate cu tabelul de mai jos.

Copii cu vârsta cuprinsă între 1 lună și 12 ani (cu o greutate corporală ≤ 40 kg):		
Clearance-ul creatininei (ml/min)	Infecții severe: pneumonie, infecții complicate ale tractului urinar.	Infecții foarte severe: sepsis, meningită bacteriană, tratamentul empiric al episoadelor de neutropenie febrilă.
> 50	50 mg/kg greutate corporală la fiecare 12 ore	50 mg/kg greutate corporală la fiecare 8 ore
	<i>Ajustarea dozei nu este necesară</i>	
30 - 50	50 mg/kg greutate corporală la fiecare 24 de ore.	50 mg/kg greutate corporală la fiecare 12 de ore
11 - 29	25 mg/kg greutate corporală la fiecare 24 de ore	50 mg/kg greutate corporală la fiecare 24 de ore
≤ 10	12,5 mg/kg greutate corporală la fiecare 24 de ore	25 mg/kg greutate corporală la fiecare 24 de ore

Calcularea valorilor clearance-ului creatininei (ClCr) la copii

ClCr (ml/min/1,73 m²) = 0,55 × înălțime (cm): creatinină plasmatică (mg/dl) sau

ClCr (ml/min/1,73 m²) = 0,52 × înălțime (cm): creatinină plasmatică (mg/dl) -3,6.

Mod de administrare

După reconstituire cefepima se administrează intramuscular, intravenos în jet, lent, timp de 3-5 minute sau prin perfuzie intravenoasă timp de cel puțin 30 de minute.

Prepararea soluției pentru administrare intravenoasă

Cefepim se reconstituie cu unul dintre următorii solvenți: apă sterilă pentru preparate injectabile; soluție injectabilă de clorură de sodiu 9 mg/ml; soluție injectabilă de dextroză 50 mg/ml; apa bacteriostatică sterilă pentru preparate injectabile cu parabenii sau alcool benzilic în cantitățile indicate în tabelul 3.

Soluția reconstituită este diluată cu una dintre următoarele soluții perfuzabile compatibile pentru administrare intravenoasă: soluție de clorură de sodiu 9 mg/ml, soluție de dextroză 50 mg/ml sau 100 mg/ml; soluție de dextroză 50 mg/ml cu soluție de clorură de sodiu 9 mg/ml; Soluție 1/6 M de lactat de sodiu; soluție Ringer lactat; soluție Ringer lactat cu soluție de glucoză 50 mg/ml.

Prepararea soluției pentru injectarea intramusculară.

Cefepim este reconstituit cu unul dintre următorii solvenți: apă sterilă pentru preparate injectabile; soluție injectabilă de clorură de sodiu 9 mg/ml; soluție injectabilă de dextroză 50 mg/ml; apa

bacteriostatică sterilă pentru preparate injectabile cu parabeni sau alcool benzilic în cantitățile indicate în tabelul 3.

Tabelul 3

Calea de administrare	Volumul soluției pentru diluare (ml)	Volumul aproximativ al soluției obținute (ml)	Concentrația aproximativă a cefepimei (mg/ml)
Administrare i/v: Flacon 1 g	10	11,4	90
Administrare i/m: Flacon 1 g	3	4,4	230

Soluția reconstituită a medicamentului poate fi de culoare de la galben-deschisă la galben-chihlimbarie.

Înainte de administrarea soluției preparate a medicamentului este necesar să se asigure că soluția este limpede și nu conține particule nedizolvate.

Incompatibilități

Există date publicate privind incompatibilitatea fizico-chimică a cefepimei cu metronidazol, vancomicină, gentamicină, tobramicină, netilmicină și aminofilină. Datorită lipsei studiilor de compatibilitate proprii, acest medicament nu trebuie amestecat cu alte medicamente.