

**I** FLETËUDHËZUES I PAKETIMIT:  
Informacion pér pacientin

# GENTAMYCINE

Tretësirë pér injekzion – 40 mg / 2 ml (40,000 UI)

Tretësirë pér injekzion – 80 mg / 2 ml (80,000 UI)  
(Gentamicinë sulfat)

Lexojeni me kujdes këtë fletëudhëzues përpëra se të filloni përdorimin e bar.

- Ruajeni këtë fletëudhëzues. Mund të keni nevojë ta lexoni përsëri.
- Në qoftë se keni pyetje të mëtejshme, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.
- Ky bar është përshkruar pér ju. Mos e jepni tek persona të tjerë. Mund t'i dëmtojë atë edhe pse mund të kenë të njëjtat simptoma si ju.
- Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore keqësoshet ose në qoftë se vëreni ndonjë efekt tjetër anësor që nuk përmendet në këtë fletëudhëzues, ju lutemi të njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj.

Në këtë fletëudhëzues:

- Çfarë është Gentamycine dhe përsë përdoret
- Përpëra se të merrni Gentamycine
- Si ta merrni Gentamycine
- Efekte anësore të mundshme
- Si ta ruani Gentamycine
- Informacion i mëtejshëm

## 1. ÇFARË ËSHTË GENTAMYCINE DHE PËRSË PËRDORET

Gentamycine është një antibiotik i fugishëm baktericid me një shkallë të gjere aktiviteti kundër baktereve Gram-poositiv dhe Gram-negativ, përfshirë edhe shtamet e *Staphylococcus aureus*, *Escherichia coli*, *Klebsiella*, *Proteus* dhe *Pseudomonas species*.

Gentamycine – tretësirë pér injekzion është e indikuar pér rastet e mëposhtme:

- infeksione serioze të shkaktuara nga *P.aeruginosa*, *Proteus species*, *E.coli*, *Klebsiella species*, *Enterobacter species*, *Serratia species*, *Citrobacter species*, *Staphylococcus species*;
- infeksione akute dhe kronike të traktit urinar;
- infeksione sistemike të ndryshme, si: sepsis neonatal, peritonit, meningit;
- infeksione të kokës dhe indeve të buta, si: osteomielit akut, infeksione të plagëve (përfshirë edhe djegjet);
- septicemi bakteriale;
- infeksione të traktit respirator;
- terapi empirike për infeksione serioze të panjohura.

## 2. PËRPARA SE TË MERRNI GENTAMYCINE

Mos merrni Gentamycine në qoftë se:

- jeni i ndjeshtëm (alergjik) ndaj gentamicinës sulfat ose aminoglikozidikëve tjerë ose ndaj ndonjërit prej përbërësve të tjerë të Gentamycine;
- vuani nga miastenia gravis, parkinsoni apo të tjera shkaqe të dobësisë muskulare;
- jeni shtatzënë.

### Tregoni kujdes të veçantë me Gentamycine

Pyesni mjekun tuaj përpëra se të merrni Gentamycine:

- në qoftë se vuani nga dobësimi i funksionit renal, kryesisht nëse jeni pacient i moshuar, sepse mund të shkaktohet nefrotoksicitet; në këto raste këshilllohet monitorimi i pacientit gjatë përdorimit të Gentamycine si dhe reduktim i frekuencave të marrjes dhe i dozes së indikuar pér një person normal;
- në qoftë se vuani nga miastenia gravis, parkinson ose botulizmi infantil sepse aminoglikozidikët, ku bën pjesë edhe gentamicina, mund të shkaktojnë bllokadë të aktivitetit neuromuskular me efekt të ngashënhet si të kurases; në këto raste këshilllohet monitorimi i funksionit neuromuskular të pacientit;
- në qoftë se zbatoni diëtë të kufizuar ose të varfér në ushqim sepse mund të shfaqet hipomagnazemi;
- në qoftë se ushqeni foshnjën me qumësht gjiri;
- në qoftë se vuani nga dobësimi i funksionit hepatik dhe auditiv, nga bakteremia dhe ethet, kryesisht nëse jeni pacient i moshuar, sepse mund të shkaktohet ototoksicitet (që të dy së bashku vestibular dhe auditiv); në këto raste këshilllohet monitorimi i funksionit auditiv të pacientit gjatë përdorimit të Gentamycine;
- në qoftë se vuani nga hipotensioni sepse shtohet risku pér nefrotoksicitet.

Duhet evitar trajtimi i tejzgjatur. Kohëzgjata normale është 7-10 ditë. Është i nevojshëm monitorimi veçanërisht i pacientëve të cilët janë duke marrë doza të larta ose pér një kohë të gjatë, foshnjeve, fëmijëve dhe të moshuarë, si dhe pacientëve me fibrozë cistike ose obezë.

### Marra e barnave të tjera

Trajtimi i njëkohshëm me barna të tjera mund të ndikojë ose të ndikohet nga Gentamycine. Ju lutemi të kontaktoni me mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se jeni duke marrë ose keni marrë kohët e fundit barna të tjera, përfshirë ato të marra pa recetë. Mos harroni të informoni mjekun tuaj pér trajtimin me Gentamycine në qoftë se ju jepet ndonjë bar tjetër gjatë trajtimit. Është veçanërisht e rëndësishme që mjeku juaj të jetë në dijeni të faktit që ju jeni trajtuar me:

- antikoagulus: gentamicina mund të trisë efektin hipotrombik të antikoagulusve;
- barna të ngashëm me gentamicinë: gentamicina e kombinuar njëherësh me: kanamicinë, neomicinë, streptomycinë, ciklosporinë, aciklovir, polimiksinë B, kolistinë, vankomicinë, shton rezikun e nefrotoksicitetit;
- diuretikë: gentamicina e kombinuar njëherësh me acid etakrinik dhe më pak me furosemidin shton rezikun e ototoksicitetit. Injekimi në venë i diuretikëve mund të shkaktojë rritjen e përqëndrimit në serum të gentamicinës, duke shtuar rezikun e dëmtimit të nervit të 8-të kranial;
- miorelaksantë jodepoliarizues dhe suksametonum: gentamicina e kombinuar njëherësh me suksinilkolinë ose tubokurarinë shton rezikun pér bllokadë neuromuskulare, e cila mund të shoqërohet me paralizë të frymëmarjës; si antidot përdoren kripérat e kalciumit dhe neostigminës;
- antiemetikë: ata maskojnë simptomat e dëmtimit vestibular (të përziera, marrje mendsh) kur pacientët i përdorin bashkë me gentamicinë;
- karbenicilinë dhe tikarcilinë: gentamicina mund t'i çaktivizojë si in vitro ashtu edhe in vivo;
- indometacin: mund të rritet përqëndrimi plazmatik i gentamicinës kur përdoren së bashku tek fémijet prematurë;
- citotoksikë: rritje e rezikut pér nefrotokxicitet dhe ndoshta edhe pér ototokxicitet me ciplatinë;
- kolinergjikë: antagonizim i efektit të neostigminës dhe pirodistigminës;
- bifosfonate: rritje e rezikut pér hipokalcemi;
- takrolimus: rritje e rezikut pér nefrotokxicitet;
- agalsidazë alfa dhe beta: gentamicina mund të pengojë efektin e tyre.

### Marrja e Gentamycine me ushqim dhe pije

Nuk ka të dhëna të mjafueshme.

### Shtatzënia

Kërkoni këshillën e farmacistit ose të mjekut përpëra se të merrni këtë bar!

Gentamycine, ashtu si aminoglikozidikët e tjerë, nuk duhet të përdoret gjatë shtatzënës sepse dëmon ton nervin e 8 –të kranial të fetusit.

### Ushqimi me gji

Është e domosdoshme të këshillloheni patjetër me mjekun përpëra se të merrni këtë bar.

Gentamicina kalon në qumështin e gjirit, por në përqëndrime të ulëta nuk shkakton efekt klinik të diemshëm tek të porsalindurit, ndërsa nëse përdoret në doza të larta, nëna nuk duhet t'i japë qumësht gjiri foshnjës.

### Drejtimi i automjetit dhe përdorimi i makinerive

Nuk ka të dhëna nëse ky produkt mjekësor ndikon mbi aftësinë pér të drejtoj automatën dhe përdorur makineri. Tregoni kujdes nëse ju shqaqen efekte anësore që mund të dëmtojnë aftësitë pér të kryer këto veprimtari.

**Informacion i rëndësishëm pér disa nga përbërësit e Gentamycine**  
Ky bar përbën metabolisulfat natrumi, i cili rrallë mund të shkaktojë reaksiione të rënda mbindjeshmëre dhe bronkospazëm. Gentamycine përbën metilhidroksibenzoat (nipagjinë) dhe propilhidroksibenzoat (nipazol), të cilët mund të shkaktojnë reaksiione alergjike (ndoshta të vonuara), dhe në raste të veçanta, bronkospazëm.

### 3. SI TA MERRNI GENTAMYCINE

Gjithmonë merren Gentamycine sipas këshillës së mjekut. Në qoftë se nuk jeni i sigurt, kontaktoni me mjekun ose farmacistin. Në qoftë se ndjeni që efektet e Gentamycine janë shumë të forta ose shumë të dobëta, fisi një me mjekun ose farmacistin tuaj.

Gentamicina mund të injektohet në muskul ose në venë dhe në tdy rastet dozimi është i njëjtë. Injekimi mund të bëhet drejtëpërdrejt në venë ose me anën e kateterit. Kohëzgjata e injektit është 2 – 3 minuta. Kur doza ditorë e Gentamycine injektohet njëherësh, kohëzgjata e injektit duhet vazhduar deri në 15 minuta. Më poshtë jepet një pasqyrë praktike pér dozinën e gentamicinës në të sémurët me funksion normal të veshkave:

Mosha	Dozimi ditor
Të ritritur dhe fémijet mbi 12 vjeç	1 ampulë = 2 ml; 40 mg ose 80 mg
Fémijet nga 2 javë deri 12 vjeç	2 – 5 mg / kg peshë; në muskul ose në venë, në 1' deri 3 doza të ndara**.
Të porsalindurit deri në 2 javë	6 mg / kg peshë, në muskul ose në venë, në 1' deri 3 doza të ndara**.

\* Doza e përgjithshme ditorë e gentamicinës nuk duhet injektoar si dozë e velme në të sémurët me pamjaftueshmëri imunitare (neutropeni), në të sémurët me dëmtim të rëndë të funksionit të veshkave ose endokardit infektiv dhe në gratë shtatzëna.

\*\* Kur gentamicina injektohet në disa doza të ndara, doza fillestare pér të ritritur duhet t'jetë 1.5 deri 2 mg/kg peshë, pavarësisht nga funksioni i veshkave. Kjo dozë bën që të sigurohet një nivel maksimal i përshtatshëm në serum. Në fémijet, foshnjet dhe të porsalindurit, të njëjtat doza, të përshtatura në bazë të peshës trupore, do t'ë shpien n

përqëndrime serike më të ulëta, krahasuar me të ritritur. Prandaj nevojiten doza terapeutike diçka më të larta në këtë grup të sémurësh. Pér arsy siguri, rekandomodhet që tek fémijet nivelet e gentamicinës në serum të përcaktohen me bazë ditore. Një orë pas injektit, nivelet i gentamicinës në serum duhet t'ë mos kalojë 2 mcg/mL. Në qoftë se doza ditorë është injektoar si dozë e vetme, atëherë nivelet në serum, i matur para injektit të dozës pasardhëse nuk duhet t'ë mos kalojë 1 mcg/mL. Dozës në të sémurët me dëmtim të funksionit të veshkave duhet t'ë përdorin të njëjtën dozë fillestare sikurse të sémurët me funksion normal të veshkave. Gjatë mjetimit të mjetështës doza duhet përshtatë ose duke rritur intervalin midis dy injektimeve krahasuar me dozat e zakonishte, ose duke ulur dozën e zakonishte. Një pasqyrë praktike pér dozinën e gentamicinës në këtë rast jepet më poshtë:

Ureja, mg / 100ml (mmol / L)	Klirensi i gentamicinës mL / min (mL / s)	Kreatininë serike mg/100mL (mcmol/L)	Dozat dhe intervali midis dozave
<1.4 (<124)	70 (1.16)	80 mg*, qdo 8 orë	
1.4 - 1.9 (124 - 168)	30-70 (0.5 - 1.16)	80 mg*, qdo 12 orë	
1.9 - 2.8 (168 - 248)	10-30 (0.16 - 0.5)	80 mg*, qdo 18 orë	
2.8 - 3.7 (248 - 327)	5 - 10 (0.08 - 0.16)	80 mg*, qdo 24 orë	
3.7 - 5.3 (327 - 469)	5 - 10 (0.08 - 0.16)	80 mg*, qdo 36 orë	
> 5.3 (469 - 636)	5 - 10 (0.08 - 0.16)	80 mg*, qdo 48 orë	

\*60 mg, në qoftë se pesha trupore është < 60 kg.  
Dozat e mësipërmë janë të përfshirta. Rregullimi i përshtatshëm i dozimit arrihet në bazë të nivelit të përfshirat të gentamicinës në serum. Një nivel i përshtatshëm i gentamicinës në serum, i matur 30 deri 60 minuta pas injektit në muskul ose në venë është 50 mcg/mL. Doza në fund të çdo procedurë dialize është 1 deri 1.5 mg/kg peshë gentamicinë. Në dijalizën peritoneale nevojitet që t'ë shtohet 1 mg/kg peshë gentamicinë në 2 litra tretësirë pér dijalizë. Kohëzgjata e injektit është 7 deri 10 ditë; në infeksionet e rënde t'ë ndërlikuara mund t'ë nevojitet një mënyrë afatgjatë. Përgatitja e tretësirës pér perfuzionin: Pér perfuzionimin afatshkurtër në venë, gentamicina duhet tretur në 100 deri 200 mL tretësirë sterile klorur natriumi 0.9 % ose tretësirë sterilë glukoze 5 %. Përqëndrimi i gentamicinës në tretësirë nuk duhet t'ë kalojë 1 mg/mL.

Në të gjitha rastet trajtimi me Gentamycine zgjatet 7-10 ditë. Kur trajtimi i kalon t'ë jetë periodë hoxhë ose administrimi i saj bëhet në nivele të larta dozash, është t'ë këshillueshëm monitorimi i funksionit renal, auditiv dhe vestibular.

**Në qoftë se keni marrë më shumë Gentamycine**  
Në qoftë se keni marrë më shumë Gentamycine se sasia që duhet t'ë merrni, ose në qoftë se fémijet e kërra marrë gabimish këtë bar, ju lutemi t'ë kontaktoni me mjekun tuaj, spitalin, ose t'ë telefononi urgjencën pér t'ë marrë një mendim pér rezikut dhe këshillë pér veprimet që duhet t'ë ndërmerrin. Simptomat e mbidozimit janë: sindromi vestibular dhe marrje mendsh, ku toksiciteti është t'ë pakthyeshëm dhe kumulativ, dëmtimë koklear, me dëmtim t'ë qelizevë cilare t'ë organit të Cortit. Në pacientët me dëmtimë renale niveli i gentamicinës në serum – gjak arrin në 12 mcg/mL. Ky është i ktheshtë në qoftë se në të njëjtën kohë doza përshtatet dhe do t'ë shtohet dializë peritoneale ose hemodializë pér zhvendosjen e gentamicinës nga gjaku.

### Në qoftë se haroni t'ë merrni Gentamycine

Në qoftë se haroni një dozë (ose më shumë doza), merrni dozën në vazhdim kurrë t'ë jetë koha pér marrjen e zakonishte t'ë saj. Mos merrni një dozë t'ë dyfishtë (ose më t'ë lartë) pér t'ë plotësuar dozën (dozat) e harruar(a).

Në qoftë se keni pyetje t'ë mëtejshme mbi përdorimin e këtij produkti, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.

### 4. EFEKTE ANËSORE TË MUNDSHME

Si t'ë gjithë barnat e tjerë, Gentamycine mund t'ë shkaktojë efekte anësore, meqithësose jo çokush kë manifestohen me: leucocite në urinë, proteinuri, shfaqje t'ë cilindrave në urinë dhe në rastet e rënde t'ë fibrozytë intersticiale, nekrozë tubulare dhe acidozë tubulare renale. Nefrotoksicitet favorizohet nga përqëndrimet e larta plazmatike, kombinimi me barna t'ë tjerë nefrotoksicikë, doza totale, kohëzgjata e trajtimit dhe zhëmundjet renale ekzistuese.

Ototokxiciteti mund t'ë manifestohet me humbje t'ë dëgjimit të frekuencave t'ë larta, zhurmë në vesh, marrje mendsh, t'ë përziera. Toksiciteti kokleo-vestibular favorizohet nga kohëzgjata e mjetimit t'ë bashkëpërdorimit i barnave t'ë tjerë ototoksicikë.

Blokadë neuromuskulare e cila shprehet me miasteni. Në sistemin nervor qendor t'ë periferik: dhimbje koke, depresion, konfuzion, letargji, t'ik nervoz muscular, neuropati periferike.

Në sistemin gastrointestinal: t'ik nervoz muscular, stomatit, sasisë së pështymës, stomatit.

Reaksione mbindjeshmëre: puçra, urtikarie, kruarje t'ë pazakonta, vertigo, marrje mendsh.

Dhimbje gjatë injektit.

Ulje e nivelit t'ë kalciumit, natriumit, kaliumit, magnezit.

Anemi, çregullime në gjak.

Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore