

Prospect: Informații pentru utilizator

Ampicilină/sulbactam AptaPharma 1 g/0,5 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Ampicilină/sulbactam AptaPharma 2 g/1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă

ampicilină/sulbactam

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 asistentei medicale.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect

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

1. Ce este Ampicilină/sulbactam AptaPharma și pentru ce se utilizează

Ampicilină/sulbactam AptaPharma este un antibiotic cu spectru larg. Tratează infecțiile cauzate de bacterii, care sunt sensibile la ampicilină și sulbactam.

Ampicilina aparține unui grup de medicamente numite "peniciline" (tip de antibiotice beta-lactamice).

Sulbactamul potențează efectul ampicilinei prin inhibarea beta-lactamazelor, enzime care inactivează penicilinele.

Medicul dumneavoastră vă poate da Ampicilină/sulbactam AptaPharma injectabil pentru a trata următoarele infecții bacteriene:

- infecții ale tractului respirator superior, inclusiv sinuzită (inflamația membranelor mucoase care căptușesc sinusurile), inflamația urechii medii (otita medie) sau a laringelui (epiglotită)
- infecții ale tractului respirator inferior, inclusiv inflamația plămânului (pneumonie)
- infecții ale tractului urinar, inclusiv inflamația rinichiului (pielonefrită)
- infecții intra-abdominale inclusiv inflamația membranei care căptușește abdomenul (peritonită) și inflamația vezicii biliare (colecistită), inflamația sau iritarea membranei care căptușește uterul (endometrită) și infecția țesutului conjunctiv adiacent uterului (celulită pelviană)
- septicemie bacteriană; infecții ale pielii, țesuturilor moi, oaselor și articulațiilor
- pre-sau post-operator pentru a reduce incidența infecțiilor plăgilor dacă sunteți supuși unei intervenții chirurgicale abdominale sau pelvine

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Ampicilină/sulbactam AptaPharma

Nu utilizați Ampicilină/sulbactam AptaPharma:

- dacă sunteți alergic la ampicilină, sulbactam, orice antibiotic penicilină, alte beta-lactame
- dacă sunteți alergic la clorhidrat de lidocaină, care este utilizat într-o injecție intramusculară.
- dacă aveți antecedente de leziuni hepatice după utilizarea ampicilinei

Copii și adolescenți

Ampicilină/sulbactam AptaPharma nu trebuie administrat prin injecție intramusculară copiilor sub 2 ani.

Atenționări și precauții

Discutați cu medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală **înainte** de a utiliza Ampicilină/sulbactam AptaPharma dacă:

- anterior ați avut reacții alergice la peniciline sau alte antibiotice (cefalosporine) sau alte substanțe care cauzează alergii
- aveți probleme cu ficatul
- aveți mononucleoză sau leucemie limfatică.

Ca și în cazul oricărui tratament pe termen lung, medicul dumneavoastră poate solicita monitorizarea regulată a funcției renale și hepatice și a sistemului sanguin atunci când administrează Ampicilină/sulbactam AptaPharma, în special la copii, nou-născuți și copii născuți prematur.

Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă aveți dureri abdominale, mâncărime, urină de culoare închisă, îngălbenirea albului ochilor sau a pielii, dacă vă simțiți rău sau dacă vă simțiți slăbit. Pot fi semne de afectare a funcției hepatice, cauzate de tratamentul cu ampicilină/sulbactam.

Pacienții cu mononucleoză infecțioasă (febră glandulară infecțioasă) dezvoltă foarte des erupții cutanate în legătură cu utilizarea ampicilinei/sulbactamului, prin urmare utilizarea Ampicilină/sulbactam AptaPharma trebuie evitată în astfel de cazuri.

În timp ce utilizați Ampicilină/sulbactam AptaPharma, trebuie să spuneți medicului dumneavoastră imediat, dacă aveți:

- reacții pe piele grave (roșeață, erupție cutanată). Medicul dumneavoastră va decide dacă tratamentul trebuie întrerupt.
- reacții alergice. În astfel de cazuri administrarea de Ampicilină/sulbactam AptaPharma trebuie să fie întreruptă și medicul dumneavoastră va începe un tratament adecvat. Reacțiile grave de hipersensibilitate vor fi tratate cu urgență imediată.
- diaree persistentă și severă (amestecată cu sânge și mucus). Trebuie să vă adresați imediat medicului dumneavoastră deoarece asta poate fi un semn al unei afecțiuni care pune viața în pericol. Ca și în cazul altor antibiotice, "creșterea excesivă" a microorganismelor rezistente la Ampicilină/sulbactam AptaPharma, pot apărea la tratament prelungit. În astfel de cazuri, ar trebui să începeți un tratament specific, astfel cum este determinat de medicul dumneavoastră pe baza stării dumneavoastră. Nu luați niciun medicament antidiareic fără a discuta cu medicul.

Ampicilină/sulbactam AptaPharma împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale dacă utilizați, ați utilizat recent sau ați putea utiliza orice alte medicamente.

Discutați cu medicul dumneavoastră dacă luați oricare dintre următoarele medicamente:

- medicamentele utilizate pentru tratarea gutei (alopurinol, probenicid) cresc incidența erupțiilor pe piele
- antibiotice aminoglicozide
- medicamente care previn formarea cheagurilor de sânge

- medicamente antibacteriene (cloramfenicol, eritromicină, sulfonamide și tetraciclină)
- metotrexat (un medicament utilizat pentru tratarea cancerului sau a bolilor reumatice)

Interacțiuni cu teste de laborator:

Ampicilină/sulbactam Aptapharma poate provoca teste de glucoză fals pozitive în urină și unele teste de nivel al hormonilor la femeile gravide.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, cred că ați putea fi gravidă sau planuiți să aveți un copil, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru sfaturi înainte de a lua acest medicament.

Sarcina

În timpul sarcinii, medicul va decide cu atenție dacă ar trebui să primiți Ampicilină/sulbactam Aptapharma având în vedere raportul beneficiu/risc, deoarece nu există dovezi că este sigur de utilizat la femeile gravide.

Alăptarea

Ampicilina și sulbactamul sunt ușor excretate în laptele matern uman. Utilizarea la mamele care alăptează poate provoca la copii efecte secundare, cum ar fi diareea. Ampicilină/sulbactam Aptapharma ar trebui să fie utilizat în timpul alăptării numai în cazul în care beneficiul potențial justifică riscul potențial.

Fertilitatea

Studiile privind reproducerea animalelor nu au evidențiat efecte nocive asupra fertilității cauzate de sulbactam și ampicilină.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Ampicilină/sulbactam Aptapharma are o influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje, cu toate acestea este posibil să apară efecte nedorite care vă pot crește timpul de reacție (cum sunt amețeli, convulsii sau somnolență). Nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje dacă vă simțiți afectat.

Ampicilină/sulbactam Aptapharma conține sodiu

Ampicilină/sulbactam Aptapharma 1 g/0,5 g:

Acest medicament conține 5 mmol (115 mg) de sodiu (componenta principală a sării de bucătărie/de masă) în fiecare flacon. Aceasta este echivalent cu 5,75% din aportul alimentar zilnic maxim recomandat de sodiu pentru un adult. Discutați cu medicul dumneavoastră sau farmacistul dacă aveți nevoie zilnic de 4 sau mai multe flacoane pentru o lungă perioadă de timp, în special dacă v-a fost recomandat să urmați o dietă cu conținut scăzut de sodiu.

Ampicilină/sulbactam Aptapharma 2 g/1 g:

Acest medicament conține 10 mmol (230 mg) de sodiu (componenta principală a sării de bucătărie/de masă) în fiecare flacon. Acest lucru este echivalent cu 11,5 % din aportul alimentar zilnic maxim recomandat de sodiu pentru un adult. Discutați cu medicul dumneavoastră sau farmacistul dacă aveți nevoie zilnic de 2 sau mai multe flacoane pentru o lungă perioadă de timp, în special dacă v-a fost recomandat să urmați o dietă cu conținut scăzut de sodiu.

3. Cum să utilizați Ampicilină/sulbactam Aptapharma

Acest medicament va fi întotdeauna pregătit și administrat de către un medic sau de un profesionist din domeniul sănătății.

Acest medicament poate fi administrat intramuscular sub formă de injecție intramusculară profundă sau intravenos prin injecție bolus timp de minimum 3 minute sau poate fi utilizat în

diluări mai mari (50 - 100 ml) sub formă de perfuzie intravenoasă timp de 15-30 minute.

Adulți

Medicul dumneavoastră va determina doza în funcție de severitatea infecției și de starea dumneavoastră. Doza recomandată este de 1,5 g (ampicilină 1 g plus sulbactam 0,5 g) până la 12 g (ampicilină 8 g plus sulbactam 4 g) și poate fi împărțită în doze egale la fiecare 8 sau 6 ore. Doza totală de sulbactam nu trebuie să depășească 4 g pe zi.

Tratamentul este de obicei continuat până la 48 de ore după ce pirexia și alte semne anormale s-au rezolvat. Tratamentul se administrează în mod normal timp de 5 până la 14 zile, dar ampicilina suplimentară poate fi administrată în cazuri de boală severă.

Profilaxia infecțiilor chirurgicale

1,5-3 g de Ampicilină/sulbactam AptaPharma (ampicilină 1 g plus sulbactam 0,5 g - ampicilină 2 g plus sulbactam 1 g) ar trebui să fie administrat la inducerea anesteziei. Doza poate fi repetată la fiecare 6-8 ore. Administrarea este de obicei oprită la 24 de ore după majoritatea procedurilor chirurgicale.

Utilizarea la copii

Nou-născuți, sugari și copii

Doza pentru majoritatea infecțiilor la copii, sugari și nou-născuți este de Ampicilină/sulbactam AptaPharma 150 mg/kg/zi (corespunzător cu ampicilină 100 mg/kg/zi și sulbactam 50 mg/kg/zi). Doza se administrează la fiecare 6 sau 8 ore, cu excepția nou-născuților până în prima săptămână (în special cei imaturi), pentru care doza recomandată este Ampicilină/sulbactam AptaPharma 75 mg/kg/zi (corespunzător cu ampicilină 50 mg/kg/zi și sulbactam 25 mg/kg/zi) în doze divizate la fiecare 12 ore.

Pacienții cu probleme ale rinichilor

La astfel de pacienți, Ampicilină/sulbactam AptaPharma trebuie să fie administrat mai puțin frecvent decât la pacienții fără probleme ale rinichilor.

Dacă utilizați mai mult Ampicilină/sulbactam AptaPharma decât ar trebui

Este puțin probabil ca un medic sau un profesionist din domeniul sănătății - de obicei în spital - să vă dea o doză mai mare de medicament.

Deoarece ampicilina și sulbactamul sunt ambele eliminate din circulație prin hemodializă, aceste proceduri pot spori eliminarea medicamentului din organism dacă apare supradozajul la pacienții cu insuficiență renală.

Dacă uitați să utilizați Ampicilină/sulbactam AptaPharma

Deoarece acest medicament vă va fi administrat sub supraveghere medicală strictă, este puțin probabil ca o doză să fie uitată. Cu toate acestea, spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă credeți că doza a fost uitată. Medicul sau farmacistul dumneavoastră va decide cum să procedeze cu tratamentul dumneavoastră.

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

4. Reacții adverse posibile

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

Reacții adverse severe

Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă aveți oricare dintre următoarele reacții adverse grave, deoarece este posibil să aveți nevoie de asistență medicală urgentă:

- apariția bruscă a reacțiilor alergice (anafilactoidice) și a șocului anafilactic (colapsul circulației)
- diaree severă datorată inflamației intestinului gros (colită pseudomembranoasă bacteriană)
- boli cutanate severe cu vezicule, scuame și leziuni necrotice (necroliză epidermică toxică, sindromul Stevens-Johnson, eritem polimorf)
- inflamația rinichiului

Nu se cunoaște frecvența reacțiilor adverse de mai sus (nu poate fi estimată din datele disponibile).

Frecvente (*poate afecta până la 1 din 10 pacienți*):

- reducerea numărului de celule roșii din sânge (anemie) și de trombocite din sânge (trombocitopenie), creșterea numărului anumitor tipuri de celule albe din sânge (eozinofilie). Aceste reacții dispar de obicei la terminarea tratamentului.
- inflamația unei vene
- diaree
- creșterea tranzitorie a enzimelor transaminazelor hepatice (SGOT, SGPT) și bilirubinei datorită funcției hepatice anormale
- durere la locul injectării

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

- reducerea numărului de celule albe din sânge (de obicei se recuperează după tratament)
- cefalee
- numărul de celule sanguine modificate (scăderea numărului de așa-numite granulocite neutrofile)
- vărsături
- erupție trecătoare pe piele, mâncărime
- oboseală
- stare generală de rău

Rare (*pot afecta până la 1 din 1000 pacienți*):

- greață
- inflamația limbii
- dureri abdominale

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

- anemie datorată distrugerii crescute a celulelor roșii din sânge (anemie hemolitică)
- modificarea numărului de celule din sânge (scăderea numărului de așa-numite granulocite)
- sângerare dintr-un punct de mărimea unui vârf de ac roșiatic din cauza numărului redus de trombocite
- reacție anafilactică, șoc anafilactic, reacție anafilactoidă, șoc anafilactoid, hipersensibilitate, sindrom Kounis
- convulsii, amețeală, somnolență
- dificultăți de respirație
- inflamația intestinului mic și mare (așa-numita enterocolită), scaune cu sânge
- inflamația gurii
- modificări de culoare a limbii
- reacții cutanate răspândite (vezicule roșiatice, umflate, purulente)
- inflamația exfoliativă a pielii
- funcție a ficatului anormală, icter, colestază, hepatită cu colestază
- reacție la locul injectării
- umflare a feței, buzelor, limbii și/sau în gât cu dificultăți de înghițire și respirație (angioedem), cu erupții pe piele (eritem), vezicule, roșeață a pielii sau apariția de vânătăi.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la:

Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1 București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

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

5. Cum se păstrează Ampicilină/sulbactam AptaPharma

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare care este înscrisă pe flacon sau cutie după „EXP”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE.

Nu aruncați niciun 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 Ampicilină/sulbactam AptaPharma

Substanțele active sunt ampicilina și sulbactamul.

Ampicilină/sulbactam AptaPharma 1 g/0,5 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă

Fiecare flacon conține ampicilină 1,0 g (ca ampicilină sodică) și sulbactam 0,5 g (ca sulfabactam sodic).

Ampicilină/sulbactam AptaPharma 2 g/1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă

Fiecare flacon conține ampicilină 2,0 (ca ampicilină sodică) și sulbactam 1 g (ca sulbactam sodic).

Celelalte componente: nici unul.

Cum arată Ampicilină/sulbactam AptaPharma și conținutul ambalajului

Ampicilină/sulbactam AptaPharma este o pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, cristalină, albă până la aproape albă.

Ampicilină/sulbactam AptaPharma 1 g/0,5 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă este ambalat în flacoane de sticlă transparentă incoloră de tip I, de 20 ml, cu dop din cauciuc bromobutilic, capse de aluminiu flip-off de culoare albastră.

Ampicilină/sulbactam AptaPharma 2 g/1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă este ambalat în flacoane de sticlă transparentă incoloră de tip I, de 20 ml, cu dop din cauciuc bromobutilic, capse de aluminiu flip-off de culoare portocalie.

Flacoanele sunt furnizate în ambalaje cu câte 10 flacoane.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul**Deținătorul autorizației de punere pe piață**

Apta Medica Internacional d.o.o

Likožarjeva ul. 6

1000 Ljubljana

Slovenia

Fabricantul

MITIM S.r.l.

Via Cacciamali, 34-38

25125 Brescia

Italia

Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Numele Statului Membru	Denumirea medicamentului
Austria	Ampicillin/Sulbactam AptaPharma 1 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung Ampicillin/Sulbactam AptaPharma 2 g/1 g Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung
Bulgaria	Ампицилин/сулбактам АптаФарма 1 g/0,5 g прах за разтвор за инжекции / инфузия Ампицилин/сулбактам АптаФарма 2 g/1 g прах за разтвор за инжекции / инфузия
Cipru	Ampicillin/sulbactam AptaPharma 1 g/0,5 g powder for solution for injection/infusion Ampicillin/sulbactam AptaPharma 2 g/1 g powder for solution for injection/infusion
Croația	Ampicilin/sulbaktam AptaPharma 1 g/0,5 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju Ampicilin/sulbaktam AptaPharma 2 g/1 g prašak za otopinu za injekciju/infuziju
Malta	Ampicillin/sulbactam AptaPharma 1 g/0,5 g powder for solution for injection/infusion Ampicillin/sulbactam AptaPharma 2 g/1 g powder for solution for injection/infusion
Polonia	Ampicilin+Sulbactam AptaPharma
România	Ampicilină/sulbactam AptaPharma 1 g/0,5 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă Ampicilină/sulbactam AptaPharma 2 g/1 g pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Republica Slovacă	Ampicilín/Sulbaktám AptaPharma 1 g/0,5 g prášok na injekčný/infúzny roztok Ampicilín/Sulbaktám AptaPharma 2 g/1 g prášok na injekčný/infúzny roztok
Republica Cehă	Ampicillin/Sulbactam AptaPharma
Slovenia	Ampicilin/sulbaktam AptaPharma 1 g/0,5 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje Ampicilin/sulbaktam AptaPharma 2 g/1 g prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje
Ungaria	Ampicillin/Sulbactam AptaPharma 1 g/0,5 g por oldatos injekcióhoz vagy infúzióhoz Ampicillin/Sulbactam AptaPharma 2 g/1 g por oldatos injekcióhoz vagy infúzióhoz

Acest prospect a fost revizuit în August 2026.

Următoarele informații sunt destinate doar profesioniștilor din domeniul sănătății:

Administrare intravenoasă sau intramusculară:

Pentru injectare intravenoasă sau intramusculară după reconstituire sau pentru perfuzie intravenoasă după diluare suplimentară.

Doar pentru o singură utilizare.

Utilizați numai soluții reconstituite/diluate clare sau opalescente și fără particule.

Instrucțiuni pentru reconstituirea și diluarea Ampicilină/sulbactam AptaPharma:

Pentru reconstituire pot fi utilizate următoarele volume de solvent:

Doza totală (g)	Doza echivalentă de ampicilină/sulbactam (g)	Volumul flaconului	Volum diluant (ml)	Volum de retragere* (ml)	Concentrația finală maximă de ampicilină/sulbactam (mg/ml)
1,5	1,0/0,5	20 ml	3,2	4,0	250/125
3,0	2,0/1,0	20 ml	6,4	8,0	250/125

* Există un exces suficient prezent pentru a permite retragerea și administrarea volumelor declarate.

Pentru administrare intravenoasă, flaconul de injectare trebuie reconstituit (și diluat în continuare în caz de perfuzie intravenoasă) cu:

- apă sterilă pentru preparate injectabile
- clorură de sodiu 9 mg/ml (0,9%)
- lactat de sodiu
- soluție de glucoză 50 mg/ml (5%)
- soluție de glucoză 50 mg/ml (5%) în 4,5 mg/ml (0,45%) NaCl
- glucoză 100 mg/ml (10%) în apă
- Soluție Ringer lactat

Pentru a asigura dizolvarea completă după reconstituire, lăsați spumarea să se disipeze pentru a inspecta vizual. Doza poate fi administrată prin injectarea în bolus pe o durată de cel puțin 3 minute sau poate fi utilizată în diluții mai mari (50 - 100 ml) sub formă de perfuzie intravenoasă timp de 15-30 de minute.

Pentru administrarea intramusculară se recomandă injectarea intramusculară profundă. Pentru a evita durerea, se poate utiliza o soluție injectabilă sterilă de clorhidrat de lidocaină 0,5% pentru reconstituirea pulberii (3,2 ml de soluție injectabilă sterilă de clorhidrat de lidocaină 0,5% pentru concentrația 1 g/0,5 g ampicilină/sulbactam și 6,4 ml pentru concentrația 2 g/1 g ampicilină/sulbactam).

Administrarea intramusculară de Ampicilină/sulbactam AptaPharma este contraindicată la copiii cu vârsta sub 2 ani.

Ampicilină/sulbactam AptaPharma injectabil și aminoglicozidele trebuie să fie reconstituite și administrate separat, datorită inactivării *in vitro* a aminoglicozidelor de către oricare dintre aminopeniciline.

Ampicilina sodică este mai puțin stabilă în soluțiile care conțin glucoză și alți carbohidrați și nu trebuie amestecată cu derivați din sânge sau hidrolizate proteice.

Termen de valabilitate după reconstituire/diluare:

Soluția concentrată pentru administrare intramusculară (reconstituită cu lidocaină 0,5% și păstrată la 25°C) trebuie utilizată în decurs de 1 oră de reconstituire.

Stabilitatea chimică și fizică în timpul utilizării pentru utilizarea cu solvenți diferiți pentru perfuzie intravenoasă este după cum urmează:

Solvent	Concentrație	Perioade de utilizare (în ore)	
		25°C	4°C
apă sterilă pentru preparate injectabile	până la 30 mg/ml (ampicilină 20 mg + sulbactam 10 mg)/ml		72
	până la 45 mg/ml (ampicilină 30 mg + sulbactam 15 mg)/ml	8	48
clorură de sodiu 9 mg/ml (0,9%)	până la 30 mg/ml (ampicilină 20 mg + sulbactam 10 mg)/ml		72
	până la 45 mg/ml (ampicilină 30 mg + sulbactam 15 mg)/ml	8	48
lactat de sodiu	până la 45 mg/ml (ampicilină 30 mg + sulbactam 15 mg)/ml	8	8
soluție de glucoză 50 mg/ml (5%)	până la 3 mg/ml (ampicilină 2 mg + sulbactam 1 mg)/ml	4	
	până la 30 mg/ml (ampicilină 20 mg + sulbactam 10 mg)/ml	2	4
soluție de glucoză 50 mg/ml (5%) în NaCl 4,5 mg/ml (0,45%)	până la 3 mg/ml (ampicilină 2 mg + sulbactam 1 mg)/ml	4	
	până la 15 mg/ml (ampicilină 10 mg + sulbactam 5 mg)/ml		4
glucoză 100 mg/ml (10%) în apă	până la 3 mg/ml (ampicilină 2 mg + sulbactam 1 mg)/ml	4	
	până la 30 mg/ml (ampicilină 20 mg + sulbactam 10 mg)/ml		3
Soluție Ringer lactat	până la 45 mg/ml (ampicilină 30 mg + sulbactam 15 mg)/ml	8	24

Din punct de vedere microbiologic, cu excepția cazului în care metoda de deschidere/reconstituire/diluare exclude riscul contaminării microbiene, medicamentul trebuie utilizat imediat. Dacă nu se utilizează imediat, timpii și condițiile de păstrare în timpul utilizării sunt responsabilitatea utilizatorului.