

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

**FLOXAPEN 250 mg poeder voor oplossing
voor injectie of infusie**

**FLOXAPEN 500 mg poeder voor oplossing voor
injectie of infusie**

**FLOXAPEN 1 g poeder voor oplossing voor injectie of
infusie**

FLOXAPEN 2 g poeder voor oplossing voor injectie of infusie

flucloxacilline

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is FLOXAPEN en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is FLOXAPEN en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

FLOXAPEN is een antibioticum dat behoort tot de groep van de penicillines. De werkzame stof is flucloxacilline.

Flucloxacilline zorgt ervoor dat bacteriën, die een infectie kunnen veroorzaken, onschadelijk worden gemaakt. Het werkt alleen met specifieke bacteriestammen.

FLOXAPEN is geïndiceerd bij de behandeling van infecties van:

- de huid en het onderhuids weefsel (impetigo, erysipelas, furunkel, abces, flegmone, enz.),
- wonden en brandwonden,
- het bot (arthritis, osteïtis, enz.),
- het oor (otitis externa),
- de luchtwegen (pneumonie, bronchopneumonie, enz.),
- hart en bloed, en preventief tegen infecties na een heelkundige ingreep.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

- Als u allergisch bent voor penicillines en cefalosporines.
- Als u een voorgeschiedenis of leverproblemen heeft met het nemen van flucloxacilline.
- Geen toediening in het oog.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt.

- Als u paracetamol gebruikt of gaat gebruiken

Er bestaat een risico op afwijkingen in het bloed en de vloeistof (hoge anion gap metabole acidose), die optreden wanneer sprake is van een verhoogde zuurgraad van het plasma, wanneer flucloxacilline gelijktijdig met paracetamol wordt gebruikt, met name bij bepaalde patiënten die een risico lopen, bijvoorbeeld patiënten met ernstige nierinsufficiëntie, sepsis of ondervoeding, vooral als de maximale dagelijkse doses paracetamol worden gebruikt. Hoge anion gap metabole acidose is een ernstige ziekte die met spoed moet worden behandeld.

Gebruik van flucloxacilline, vooral in hoge doses, kan het kaliumgehalte in het bloed verlagen (hypokaliëmie). Het is mogelijk dat uw arts uw kaliumgehalte regelmatig zal controleren tijdens de behandeling met hogere doses flucloxacilline.

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit geneesmiddel gebruikt. Licht uw arts volledig in over al uw gezondheidsproblemen, vooral als u reeds allergische problemen heeft gehad of als u aan nier- of leverinsufficiëntie lijdt.

Waarschuw uw arts onmiddellijk in geval van allergische reacties (beschreven in de rubriek “4. Mogelijke bijwerkingen”).

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast FLOXAPEN nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker:

- Dit geldt in het bijzonder voor andere anti-infectieuze geneesmiddelen.
- Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder voorschrift kunt krijgen zoals probenecide (gebruikt in de behandeling tegen jicht) en paracetamol.
- Voriconazol (middel tegen schimmelinfecties).
- Flucloxacilline kan de eliminatie van methotrexaat (gebruikt voor de behandeling van sommige auto-immuunziekten) verminderen (verhoogd risico op vergiftiging (toxiciteit)).
- Warfarine (antistollingsmiddel).
- Tacrolimus/everolimus (immunosuppressiva).

FLOXAPEN kan invloed hebben op de resultaten van enkele bloedtesten (Guthrie test).

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Niet van toepassing.

Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

FLOXAPEN dient alleen gebruikt te worden bij de zwangerschap als het van essentieel belang is door uw arts. Flucloxacilline gaat over in de moedermelk. Vraag uw arts om advies voordat u FLOXAPEN ontvangt.

Er zijn geen gegevens over de vruchtbaarheid beschikbaar bij mensen, maar de beschikbare gegevens voor dieren leveren geen herkenbare risico's op.

Er is een mogelijk risico op overgevoeligheidsreacties bij pasgeborenen die borstvoeding krijgen of bij acute veranderingen in de darmflora van de pasgeborenen, met diarree of candidose tot gevolg.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Er zijn geen ongewenste effecten waargenomen op de rijvaardigheid en op het gebruik van machines.

FLOXAPEN bevat natrium

De vormen van FLOXAPEN bevatten 2,2 mEq natrium per g.

Elke injectieflacon met 250 mg poeder voor oplossing voor injectie bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

Elke injectieflacon met 500 mg poeder voor oplossing voor injectie bevat 1,1 mmol natrium (25 mg) (een belangrijk bestanddeel van keukenzout/tafelzout). Hiermee moet rekening worden gehouden als de patiënt een natriumvrij dieet volgt. Dit komt overeen met 1,25% van de aanbevolen maximale dagelijkse hoeveelheid natrium in de voeding voor een volwassene.

Elke injectieflacon met 1 g poeder voor oplossing voor injectie bevat 2,2 mmol natrium (50 mg) (belangrijk bestanddeel van keukenzout/tafelzout). Hiermee moet rekening worden gehouden als de patiënt een natriumvrij dieet volgt. Dit komt overeen met 2,5% van de aanbevolen maximale dagelijkse hoeveelheid natrium in de voeding voor een volwassene.

Elke injectieflacon met 2 g poeder voor oplossing voor injectie of infusie bevat 4,4 mmol (102 mg) natrium (belangrijk bestanddeel van keukenzout/tafelzout). Hiermee moet rekening gehouden worden als de patiënt een natriumvrij dieet volgt. Dit komt overeen met 5,1% van de aanbevolen maximale dagelijkse hoeveelheid natrium in de voeding voor een volwassene.

Voor 1 g en 2 g flacon: De maximale aanbevolen dagelijkse dosis van dit medicijn bevat 607,2 mg natrium (belangrijk bestanddeel van keukenzout/tafelzout). Dit komt overeen met 30,36% van de aanbevolen maximale dagelijkse inname van natrium via de voeding voor een volwassene.

Voor 1 g flacon: Neem contact op met uw arts of apotheker als u langdurig 8 of meer flacons per dag nodig heeft, vooral als u is aangeraden een zoutarm (natrium) dieet te volgen.

Voor 2 g flacon: Neem contact op met uw arts of apotheker als u langdurig 4 of meer flacons per dag nodig heeft, vooral als u is aangeraden een zoutarm (natrium) dieet te volgen.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

FLOXAPEN kan als intraveneuze of intramusculaire injectie en als infuus worden toegediend.

Uw arts bepaalt de dosering en de duur van de behandeling. Dit zal afhangen van de hevigheid en type infectie die u hebt.

Volg bij het gebruik van FLOXAPEN nauwgezet het advies van uw arts. Raadpleeg bij twijfel uw arts of uw apotheker.

Voor volwassenen en jongeren boven de 12 jaar is de gebruikelijke dosering:

1 g – 6 g per dag verdeeld over 3 tot 6 doseringen toegediend via intraveneuze of via intramusculaire injectie. In geval van ernstige infecties kan tot 8 g per dag worden toegediend, verdeeld in 3 of 4 infusies.

Kinderen onder de 12 jaar

Uw arts past de dosis aan in functie van het lichaamsgewicht van het kind.

De aanbevolen dosis bedraagt over het algemeen 25 tot 50 mg/kg per dag, verdeeld over meerdere giften, met regelmatige tussenpozen.

In geval van ernstige infectie tot 100 mg/kg per dag in 3 of 4 verdeelde doseringen.

Er dient geen enkelvoudige bolus injectie of infusie van 33 mg/kg te worden overschreden.

Andere farmaceutische vormen/sterktes kunnen wellicht meer geschikt zijn voor de behandeling van deze populatie.

Bejaarden en personen met een verminderde nierfunctie

De arts past de dagdosis en het interval tussen de toedieningen aan en deze personen moeten de raadgevingen van hun arts dan ook aandachtig volgen. De injecties van FLOXAPEN worden ingespoten, in een ader of spier, of via een infuus toegediend.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Waarschuw uw arts onmiddellijk in geval van allergische reacties (beschreven in de rubriek “4. Mogelijke bijwerkingen”).

Omdat dit geneesmiddel u normaal gesproken door een verpleegkundige of een arts zal worden toegediend, is het onwaarschijnlijk dat u te veel van dit middel gebruikt.

Intraveneuze inspuiting van een te hoge dosis zou bewustzijnsstoornissen en stuipen kunnen veroorzaken bij personen met slecht werkende nieren of bij pasgeborenen. Uw arts moet onmiddellijk gewaarschuwd worden.

De neurologische afwijkingen die zouden kunnen ontstaan bij inname van een te hoge dosis, worden symptomatisch behandeld: vochttoediening en diazepam.

Wanneer u meer van FLOXAPEN heeft ingenomen dan nodig, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Aangezien dit geneesmiddel u normaal gesproken door een verpleegkundige of een arts zal worden toegediend, is het onwaarschijnlijk dat u een dosering mist, maar als u twijfelt, bespreek dit dan met uw arts of verpleegkundige.

Als u stopt met het innemen van FLOXAPEN

Raadpleeg altijd uw arts als u de behandeling wilt stopzetten.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen hiermee te maken.

Als er bij u een van de volgende bijwerkingen ernstig wordt, stop dan met het gebruik van FLOXAPEN en raadpleeg onmiddellijk een arts:

- Ernstige aanhoudende diarree, die bloed of slijm bevatten, vergezeld met maagpijn en koorts. Dit zou ‘pseudomembranous colitis’ (ontsteking van de dikke darm met vorming van een schijnbaar membraan) kunnen zijn.
- Plotselinge piepende ademhaling, gezwollen lippen, tong en keel of lichaam, uitslag, flauwvallen of problemen bij het slikken (anafylactische shock d.i. ernstige allergische reactie)
- Roodheid van de huid met blaarvorming en vervelling. Er kunnen ook ernstige blaarvorming en bloedingen in de lippen, ogen, mond, neus en genitaliën ontstaan. Dit zou het ‘Stevens-Johnson syndroom’ (uitgebreide huiduitslag) of ‘toxische epidermale necrolyse’ (ernstige uitslag waarbij de bovenlaag van de huid loskomt) kunnen zijn.

Deze bijwerkingen zijn zeer zeldzaam, en komen voor bij minder dan 1 op 10000 mensen.

Andere bijwerkingen zijn:

Vaak voorkomend (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

- Diarree, nausea en braken

Soms voorkomend (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

- Huiduitslag, netelroos, puntvormige bloedingen (purpura)

Zeer zelden voorkomend (komen voor bij minder dan 1 op de 10000 gebruikers)

- Vermindering van het aantal neutrofiële witte bloedlichaampjes (neutropenie, met inbegrip van agranulocytose) en verlaagd aantal bloedplaatjes (trombocytopenie). Deze bijwerkingen zijn omkeerbaar wanneer de behandeling wordt stopgezet.
- Toename van het aantal eosinofiele cellen in het bloed (eosinofilie).
- Oedeem van Quincke (zwellings van gelaat, hals).
- Neurologische problemen met convulsies zijn mogelijk bij patiënten die lijden aan nierinsufficiëntie (slechte werking van de nieren) bij intraveneuze toediening van hoge dosissen.
- Verschillende vormen van roodheid van de huid (erythema multiforme).
- Hepatitis en geelzucht. Er kan een wijziging van de levertests voorkomen, maar deze is omkeerbaar bij het stoppen van de behandeling. Gevallen van hepatitis en geelzucht zijn gemeld tot twee maanden na stopzetting van de behandeling. In zeldzame gevallen bleven de leverproblemen enkele maanden bestaan. Er zijn zeer zelden sterfgevallen gesignaleerd, bijna altijd bij patiënten met een ernstige onderliggende ziekte.
- Er treedt soms gewrichtspijn (artralgie) en spierpijn (myalgie) op, meer dan 48 uur na het begin van de behandeling.
- Nierontsteking ter hoogte van het tussenweefsel (interstitiële nefritis). Deze reactie is omkeerbaar na het stopzetten van de behandeling.
- Er treedt soms meer dan 48 uur na het begin van de behandeling koorts op.
- Zeer zeldzame gevallen van afwijkingen in het bloed en de vloeistof (hoge anion gap metaboleacidose), die optreden wanneer sprake is van een verhoogde zuurgraad van het plasma, wanneer flucloxacilline gelijktijdig met paracetamol wordt gebruikt, doorgaans wanneer risicofactoren aanwezig zijn (zie rubriek 2).

Niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)

- Ernstige huidreacties. Een rode, schilferige uitslag met bultjes onder de huid en blaren (exanthemateuze pustulose). Neem onmiddellijk contact op met een arts als u een van deze symptomen krijgt.
- Laag kaliumgehalte in het bloed (hypokaliëmie), wat spierzwakte, krampen of een onregelmatig hartritme kan veroorzaken.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiters staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten

www.fagg.be

Afdeling Vigilantie:

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

FLOXAPEN 250 mg, 500 mg en 1g poeder voor oplossing voor injectie of infusie:
Bewaren beneden 25°C.

FLOXAPEN 2g poeder voor oplossing voor injectie of infusie:
Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Uitsluitend voor eenmalig gebruik. Ongebruikte oplossing weggooien.

Gereconstitueerde/verdunde oplossingen: Chemische en fysische stabiliteit tijdens gebruik is aangetoond gedurende 1 uur bij een gecontroleerde kamertemperatuur van 20-25°C of gedurende 24 uur bij 2-8°C.

- *Intramusculair:* Reconstitutie met water voor injectie.
- *Intraveneuze injectie:* Reconstitutie met water voor injectie, natriumchloride 0,9%, glucose 5% of natriumchloride 0,18% met glucose 4%.
- *Intraveneuze infusie:* Met water voor injectie, natriumchloride 0,9%, glucose 5% of natriumchloride 0,18% met glucose 4% over het concentratiebereik van 5 mg/ml tot 40 mg/ml.

Vanuit microbiologisch oogpunt dient het product onmiddellijk te worden gebruikt, tenzij de methode van openen/reconstitutie/verdunding het risico van microbiële contaminatie uitsluit. Als het niet onmiddellijk wordt gebruikt, zijn de bewaartijden en -omstandigheden voorafgaand aan gebruik de verantwoordelijkheid van de gebruiker en mogen deze niet langer zijn dan de hierboven vermelde tijden voor de chemische en fysische stabiliteit tijdens het gebruik.

Gebruik FLOXAPEN niet als er enkele zichtbare tekenen van bederf zijn.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het doosje en de flacon na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

FLOXAPEN 250 mg poeder voor oplossing voor injectie of infusie

Het poeder voor oplossing voor injectie bevat 250 mg flucloxacilline onder de vorm van natriumflucloxacilline monohydraat.

FLOXAPEN 500 mg poeder voor oplossing voor injectie of infusie

Het poeder voor oplossing voor injectie bevat 500 mg flucloxacilline onder de vorm van natriumflucloxacilline monohydraat.

FLOXAPEN 1 g poeder voor oplossing voor injectie of infusie

Het poeder voor oplossing voor injectie bevat 1 g flucloxacilline onder de vorm van natriumflucloxacilline

monohydraat.

FLOXAPEN 2 g poeder voor oplossing voor injectie of infusie

Het poeder voor oplossing voor injectie of infusie bevat 2 g flucloxacilline onder de vorm van natriumflucloxacilline monohydraat.

Hoe ziet FLOXAPEN eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Poeder voor oplossing voor injectie of infusie van 250 mg en 500 mg

Type III transparante, heldere, glazen injectieflacon, 10 ml, 20 mm gesloten met een 20 mm chlorobutyl rubberen stop en een aluminium sluitring met 'flip-off' dop.

De injectieflacons zitten in een kartonnen doos met 10 injectieflacons.

Poeder voor oplossing voor injectie of infusie van 1 g

Type III transparante, heldere, glazen injectieflacon, 20 ml, 20 mm gesloten met een 20 mm chlorobutyl rubberen stop en een aluminium sluitring met 'flip-off' dop.

De injectieflacons zitten in een kartonnen doos met 10 injectieflacons.

Poeder voor oplossing voor injectie of infusie van 2 g

Type I, transparante, heldere, glazen injectieflacon, 50 ml, 32 mm gesloten met een 32 mm bromobutyl rubberen stop en een aluminium sluitring met 'flip-off' dop.

De injectieflacons zitten in een kartonnen doos met 1 injectieflacon of 10 injectieflacons.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Afleveringswijze

Geneesmiddel op medisch voorschrift

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

FLOXAPEN 250 mg poeder voor oplossing voor injectie of infusie	BE080543
FLOXAPEN 500 mg poeder voor oplossing voor injectie of infusie	BE080552
FLOXAPEN 1 g poeder voor oplossing voor injectie of infusie	BE483671
FLOXAPEN 2 g poeder voor oplossing voor injectie of infusie	BE517777

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Eugia Pharma (Malta) Limited, Vault 14, Level 2, Valetta Waterfront, Floriana FRN 1914 Malta

Fabrikant

Injecteerbare vormen

IBI, Istituto Biochimico Italiano "Giovanni Lorenzini" S.p.A, Via Fossignano 2, Lazio, 04011 Aprilia, (LT), Italië

APL Swift Services (Malta) Ltd, HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far, Birzebbugia, BBG 3000, Malta

Deze bijsluiter is voor het laatst herzien / goedgekeurd in 12/2025 / 03/2026

De volgende informatie is alleen bestemd voor artsen of andere beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg:

Uitsluitend voor eenmalig gebruik. Ongebruikte oplossing weggooien.

Bereiding van de oplossing

Intramusculair

Voeg 1 ml water voor injectie toe aan een 250 mg injectieflacon.

Voeg 2 ml water voor injectie toe aan een 500 mg injectieflacon.

Voeg 4 ml water voor injectie toe aan een 1 g injectieflacon.

Voeg 4 ml water voor injectie toe aan een 2 g injectieflacon.

Intraveneus

FLOXAPEN kan worden toegevoegd aan de volgende verdunningsmiddelen:

water voor injectie,

natriumchloride 0,9%,

glucose 5%,

natriumchloride 0,18% met glucose 4%

Voor intraveneuze injectie:

Los 250 mg in 5 ml verdunningsmiddel op.

Los 500 mg in 5 ml verdunningsmiddel op.

Los 1 g in 20 ml verdunningsmiddel op.

Los 2 g in 40 ml verdunningsmiddel op.

Toedienen via langzame intraveneuze injectie.

Voor intraveneuze infusie: FLOXAPEN kan eveneens langzaam worden toegevoegd via infusievloeistoffen of geïnjecteerd worden, op geschikte wijze verdund over het concentratiebereik van 5 mg/ml tot 40 mg/ml met gebruik van de vermelde verdunningsmiddelen in de druppel buis.

Uiterlijk van de oplossing

Heldere, kleurloze of vaal gele, deeltjes vrije oplossing.

Gereconstitueerde/verdunde oplossingen: Chemische en fysische stabiliteit tijdens gebruik is aangetoond gedurende 1 uur bij een gecontroleerde kamertemperatuur van 20-25°C of gedurende 24 uur bij 2-8°C.

- *Intramusculair:* Reconstitutie met water voor injectie.

- *Intraveneuze injectie:* Reconstitutie met water voor injectie, natriumchloride 0,9%, glucose 5% of natriumchloride 0,18% met glucose 4%.

- *Intraveneuze infusie:* Met water voor injectie, natriumchloride 0,9%, glucose 5% of natriumchloride 0,18% met glucose 4% over het concentratiebereik van 5 mg/ml tot 40 mg/ml.

Vanuit microbiologisch oogpunt dient het product onmiddellijk te worden gebruikt, tenzij de methode van openen/reconstitutie/verdunding het risico van microbiële contaminatie uitsluit. Als het niet onmiddellijk wordt gebruikt, zijn de bewaartijden en -omstandigheden voorafgaand aan gebruik de verantwoordelijkheid van de gebruiker en mogen deze niet langer zijn dan de hierboven vermelde tijden voor de chemische en fysische stabiliteit tijdens het gebruik.

Reconstitutie van de injectie en bereiding van de infusievloeistof dient uitgevoerd te worden onder de juiste aseptische condities indien deze langere bewaartijd vereist is.

Incompatibiliteiten

Flucloxacilline dient niet gemengd te worden met bloedproducten of andere eiwitachtige vloeistoffen (bijv. eiwithydrolysaten) of met intraveneuze lipide-emulsies.

Als flucloxacilline gelijktijdig wordt voorgeschreven met een aminoglycoside, dienen de 2 antibiotica niet

gemengd te worden in dezelfde injectiespuit, intraveneuze vloeistofflacon of de gegeven set; er kan neerslag optreden.