

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

Meropenem Fresenius Kabi 500 mg poudre pour solution injectable ou pour perfusion  
Meropenem Fresenius Kabi 1 g poudre pour solution injectable ou pour perfusion

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Meropenem Fresenius Kabi 500 mg poudre pour solution injectable ou pour perfusion  
Chaque flacon/bouteille contient du méropénème trihydraté, équivalent à 500 mg de méropénème anhydre.

Meropenem Fresenius Kabi 1 g poudre pour solution injectable ou pour perfusion  
Chaque flacon/bouteille contient du méropénème trihydraté, équivalent à 1 g de méropénème anhydre.

Excipients à effet notoire:

Chaque flacon/bouteille de 500 mg contient 1,96 mmol (ou 45,13 mg) de sodium.  
Chaque flacon/bouteille de 1 g contient 3,92 mmol (ou 90,25 mg) de sodium.

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution injectable ou pour perfusion.  
Poudre blanche à jaune pâle.

## 4. DONNEES CLINIQUES

### 4.1 Indications thérapeutiques

Meropenem Fresenius Kabi est indiqué chez l'adulte et l'enfant de plus de 3 mois dans le traitement des infections suivantes (voir rubriques 4.4 et 5.1) :

- Pneumonies sévères, y compris pneumonies associées à l'hôpital et à la ventilation
- Infections broncho-pulmonaires en cas de mucoviscidose
- Infections des voies urinaires compliquées
- Infections intra-abdominales compliquées
- Infections intra- et post-partum
- Infections compliquées de la peau et des tissus mous
- Méningites bactériennes aiguës.

Traitement des patients avec une bactériémie se produisant en association, ou étant suspectée d'être associée à une des infections listée ci-dessus.

Meropenem Fresenius Kabi peut être utilisé pour le traitement des patients neutropéniques fébriles dont l'origine bactérienne est suspectée.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens.

### 4.2 Posologie et mode d'administration

#### Posologie

Des recommandations générales sur les doses à administrer sont mentionnées dans les tableaux 1 et 2 ci-dessous.

La dose de méropénème à administrer et la durée du traitement doivent tenir compte du type et de la sévérité de l'infection à traiter, ainsi que de la réponse clinique.

Des doses allant jusqu'à 2 g trois fois par jour chez l'adulte et l'adolescent, de même que des doses allant jusqu'à 40 mg/kg trois fois par jour chez l'enfant, peuvent être particulièrement adaptées au traitement de certains types d'infections comme des infections dues à des espèces bactériennes moins sensibles (ex *Enterobacteriaceae*, *Pseudomonas aeruginosa* ou *Acinetobacter* spp) ou des infections très sévères

Pour le traitement de patients avec une insuffisance rénale, le choix de la dose à administrer nécessite des considérations additionnelles (voir ci-dessous).

Tableau 1

Adultes et adolescents

Infections	Dose à administrer toutes les 8 heures
Pneumonies sévères, y compris pneumonies associées à l'hôpital et à la ventilation	500 mg of 1 g
Infections broncho-pulmonaires en cas de mucoviscidose	2 g
Infections des voies urinaires compliquées	500 mg of 1 g
Infections intra-abdominales compliquées	500 mg of 1 g
Infections intra- et post-partum	500 mg of 1 g
Infections compliquées de la peau et des tissus mous	500 mg of 1 g
Méningites bactériennes aiguës	2 g
Traitement des patients neutropéniques fébriles	1 g

Le méropénème est généralement administré par perfusion intraveineuse d'environ 15 à 30 minutes (voir rubriques 6.2, 6.3 et 6.6).

Il est également possible d'administrer des doses allant jusqu'à 1 g sous forme de bolus intraveineux en 5 minutes environ. On dispose de données limitées en termes de sécurité d'emploi sur l'administration sous forme d'injection en bolus intraveineux d'une dose de 2 g chez l'adulte.

Insuffisance rénale

La dose à administrer doit être ajustée chez l'adulte et l'adolescent lorsque la clairance de la créatinine est inférieure à 51 ml/min, comme mentionné ci-dessous. Lorsque la dose unitaire est de 2 g, les données disponibles pour soutenir ces ajustements posologiques, sont limitées.

Tableau 2

Clairance de la créatinine (ml/min)	Dose (établie à partir d'une fourchette de doses unitaires de 500 mg, 1 g ou 2 g, tableau ci-dessus)	Fréquence
26-50	une dose unitaire	toutes les 12 heures
10-25	moitié d'une dose unitaire	toutes les 12 heures
< 10	moitié d'une dose unitaire	toutes les 24 heures

Le méropénème est éliminé par hémodialyse et hémofiltration. La dose requise doit être administrée après la fin de la séance d'hémodialyse.

Il n'y a pas de recommandation posologique pour les patients sous dialyse péritonéale.

Insuffisance hépatique

Aucune adaptation de dose n'est nécessaire chez les patients présentant une insuffisance hépatique (voir rubrique 4.4).

Patients âgés

Aucune adaptation de dose n'est nécessaire chez le patient âgé dont la fonction rénale est normale ou dont la clairance de la créatinine est supérieure à 50 ml/min.

## Population pédiatrique

### *Enfants de moins de 3 mois*

La sécurité d'emploi et l'efficacité du méropénème n'ont pas été établies chez les enfants de moins de 3 mois, et aucun schéma posologique optimal n'a été établi. Cependant, des données pharmacocinétiques limitées suggèrent que le schéma de 20 mg/kg toutes les 8 heures peut être approprié (voir rubrique 5.2).

### *Enfants de 3 mois à 11 ans et pesant jusqu'à 50 kg*

Les doses recommandées sont indiquées dans le tableau 3 ci-dessous :

Tableau 3

Infections	Dose à administrer toutes les 8 heures
Pneumonies sévères, y compris pneumonies associées à l'hôpital et à la ventilation	10 of 20 mg/kg
Infections broncho-pulmonaires en cas de mucoviscidose	40 mg/kg
Infections des voies urinaires compliquées	10 of 20 mg/kg
Infections intra-abdominales compliquées	10 of 20 mg/kg
Infections compliquées de la peau et des tissus mous	10 of 20 mg/kg
Méningites bactériennes aiguës	40 mg/kg
Traitement des patients neutropéniques fébriles	20 mg/kg

### *Enfants pesant plus de 50 kg*

Administrer la posologie recommandée pour l'adulte.

Aucune expérience n'est disponible chez les enfants atteints d'insuffisance rénale.

## Mode d'administration

Le méropénème est généralement administré par perfusion intraveineuse d'environ 15 à 30 minutes (voir rubriques 6.2, 6.3 et 6.6). Il est également possible d'administrer des doses de méropénème allant jusqu'à 20 mg/kg sous forme de bolus intraveineux en 5 minutes environ. On dispose de données limitées en termes de sécurité d'emploi sur l'administration sous forme d'injection en bolus intraveineux d'une dose de 40 mg/kg chez l'enfant.

Pour les instructions concernant la reconstitution/dilution du médicament avant administration, voir la rubrique 6.6.

## **4.3 Contre-indications**

Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.

Hypersensibilité à tout autre agent antibactérien du groupe des carbapénèmes.

Hypersensibilité sévère (par exemple, réaction anaphylactique, réaction cutanée sévère) à tout autre antibiotique de la famille des bêtalactamines (par exemple, pénicillines ou céphalosporines).

## **4.4 Mises en garde spéciales et précautions d'emploi**

Le choix du méropénème pour traiter un patient doit répondre à la nécessité d'utiliser un carbapénème, en prenant en compte des critères comme la sévérité de l'infection, la prévalence de la résistance à d'autres agents antibactériens disponibles, et le risque de sélectionner une bactérie résistante aux carbapénèmes.

Résistance à *Enterobacteriaceae*, *Pseudomonas aeruginosa* et *Acinetobacter spp*

La résistance aux pénèmes d'*Enterobacteriaceae*, de *Pseudomonas aeruginosa* et d'*Acinetobacter* spp varie à travers l'Union Européenne. Les prescripteurs doivent prendre en compte la prévalence locale de la résistance de ces bactéries aux pénèmes.

#### Réactions d'hypersensibilité

Comme avec tous les antibiotiques de la famille des bêta-lactamines, des réactions d'hypersensibilité graves et parfois fatales ont été rapportées (voir rubriques 4.3 et 4.8).

Les patients présentant un antécédent d'hypersensibilité aux antibiotiques du groupe des carbapénèmes, pénicillines ou autres antibiotiques de la famille des bêta-lactamines, peuvent aussi être hypersensibles au mérépénème. Avant de débiter un traitement par le mérépénème, un interrogatoire attentif doit rechercher des antécédents de réactions d'hypersensibilité aux antibiotiques de la famille des bêta-lactamines.

En cas de réaction allergique grave, le traitement doit être interrompu et des mesures adaptées doivent être mises en place. Des effets indésirables cutanés sévères ('severe cutaneous adverse reactions', SCAR), tels que le syndrome de Stevens-Johnson (SSJ), le syndrome de Lyell (SL), le syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques ('drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms', DRESS), l'érythème polymorphe (EP) et la pustulose exanthématique aiguë généralisée (PEAG), ont été rapportés chez des patients recevant du mérépénème (voir rubrique 4.8). Si des signes ou symptômes évocateurs de ces effets apparaissent, le traitement par mérépénème doit être immédiatement suspendu et un autre traitement doit être envisagé.

#### Colites associées aux antibiotiques

Des colites pseudomembraneuses et des colites associées aux antibiotiques ont été rapportées avec pratiquement tous les antibiotiques, y compris le mérépénème, et la sévérité peut varier d'une forme légère jusqu'à celle mettant en jeu le pronostic vital.

Par conséquent, ce diagnostic doit être envisagé chez des patients présentant une diarrhée pendant ou après l'administration de mérépénème (voir rubrique 4.8). L'arrêt du traitement avec le mérépénème et l'administration d'un traitement spécifique contre *Clostridium difficile*, doivent être envisagés. Des médicaments inhibant le péristaltisme ne doivent pas être administrés.

#### Crises convulsives

Des crises convulsives ont été peu fréquemment rapportées lors du traitement par les carbapénèmes, y compris le mérépénème (voir rubrique 4.8).

#### Lésion hépatique d'origine médicamenteuse (DILI, Drug Induced Liver Injury)

Une attention particulière doit être portée à la surveillance de la fonction hépatique lors du traitement par le mérépénème en raison du risque de DILI (voir rubrique 4.8). En cas de survenue d'une DILI sévère, l'arrêt du traitement doit être envisagé selon ce qui est cliniquement approprié. Le mérépénème doit être réintroduit uniquement s'il est estimé essentiel au traitement.

Utilisation chez les patients présentant une pathologie hépatique : chez les patients ayant des troubles hépatiques préexistants, il convient de surveiller leur fonction hépatique pendant le traitement par le mérépénème. Aucun ajustement posologique n'est nécessaire (voir rubrique 4.2).

#### Séroconversion du test direct à l'antiglobuline (test de Coombs)

Le test de Coombs direct ou indirect peut donner un résultat positif pendant le traitement avec le mérépénème.

#### Utilisation concomitante d'acide valproïque/valproate de sodium/valpromide

L'utilisation concomitante de mérépénème et d'acide valproïque/valproate de sodium/valpromide est déconseillée (voir rubrique 4.5).

Meropenem Fresenius Kabi contient du sodium.

Meropenem Fresenius Kabi 500 mg : Ce médicament contient environ 45,13 mg de sodium par flacon/bouteille. Cela équivaut à 2,3 % de l'apport alimentaire quotidien maximal de sodium pour un adulte, recommandé par l'Organisation mondiale de la santé.

Meropenem Fresenius Kabi 1 g : Ce médicament contient environ 90,25 mg de sodium par flacon/bouteille. Cela équivaut à 4,5 % de l'apport alimentaire quotidien maximal de sodium pour un adulte, recommandé par l'Organisation mondiale de la santé.

#### **4.5 Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions**

Aucune étude d'interaction médicamenteuse spécifique n'a été réalisée avec d'autres substances que le probénécide. Le probénécide entre en compétition avec le méropénème au niveau de la sécrétion tubulaire et inhibe de ce fait l'excrétion rénale du méropénème, ce qui entraîne une augmentation de la demi-vie d'élimination et de la concentration plasmatique du méropénème. Une attention particulière est requise si le probénécide est co-administré avec le méropénème.

L'effet potentiel du méropénème sur la liaison aux protéines plasmatiques ou sur le métabolisme d'autres médicaments n'a pas été étudié. Toutefois, cette liaison est suffisamment faible pour qu'aucune interaction ne soit attendue avec d'autres composés en rapport avec ce mécanisme.

Des diminutions de taux sanguins d'acide valproïque ont été rapportées au cours d'une coadministration avec des carbapénèmes, aboutissant à une diminution de 60-100% des taux d'acide valproïque en environ deux jours. En raison de la survenue rapide et l'importance de cette diminution, l'association d'acide valproïque/valproate sodique/valpromide aux carbapénèmes n'est pas gérable en pratique clinique et par conséquent, la co-administration doit être évitée (voir rubrique 4.4).

##### *Anticoagulants oraux*

L'administration simultanée d'antibiotiques et de warfarine peut augmenter les effets anticoagulants de cette dernière. Une augmentation de l'activité d'anticoagulants oraux tels la warfarine a été mise en évidence chez un grand nombre de patients recevant concomitamment des antibiotiques. Le risque peut varier selon l'infection sous-jacente, l'âge et l'état général du patient, ce qui rend la part de l'antibiotique dans l'augmentation de l'INR (international normalised ratio) difficile à évaluer. Il est recommandé de contrôler fréquemment l'INR pendant et juste après l'administration simultanée d'un antibiotique et d'un anticoagulant oral.

##### *Population pédiatrique*

Les études d'interactions n'ont été réalisées que chez l'adulte.

#### **4.6 Fertilité, grossesse et allaitement**

##### *Grossesse*

Il n'y a pas ou peu de données concernant l'utilisation de méropénème chez les femmes enceintes. Des études menées chez l'animal n'ont pas montré d'effet délétère direct ou indirect sur la toxicité de reproduction (voir rubrique 5.3).

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de méropénème pendant la grossesse.

##### *Allaitement*

Il a été rapporté que de faibles quantités de méropénème sont excrétées dans le lait maternel. Le méropénème ne devrait pas être utilisé pendant l'allaitement à moins que le bénéfice potentiel pour la mère l'emporte sur le risque potentiel pour le bébé.

#### **4.7 Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines**

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés. Cependant, en conduisant des véhicules ou en utilisant des machines, il convient de prendre en compte que des maux de tête, une paresthésie et des convulsions ont été rapportés avec le méropénème.

## 4.8 Effets indésirables

### Résumé du profil de sécurité

Chez 4872 patients ayant eu 5026 expositions au méropénème, les effets indésirables liés au méropénème les plus fréquemment rapportés ont été la diarrhée (2.3%), des éruptions cutanées (1.4%), des nausées/vomissements (1.4%) et une inflammation au site d'injection (1.1%). Concernant les tests de laboratoire, les effets indésirables liés au méropénème les plus fréquemment rapportés sont la thrombocytose (1.6%) et l'augmentation des enzymes hépatiques (1.5-4.3%).

### Liste tabulée des effets indésirables

Dans le tableau 4 ci-dessous, les effets indésirables sont classés par Système Organe Classe et fréquence : Très fréquent ( $\geq 1/10$ ) ; fréquent (de  $\geq 1/100$  à  $<1/10$ ) ; peu fréquent (de  $\geq 1/1\ 000$  à  $<1/100$ ) ; rare (de  $\geq 1/10\ 000$  à  $<1/1\ 000$ ) ; très rare ( $<1/10\ 000$ ) ; indéterminée (ne peut être estimé sur base des données disponibles). Au sein de chaque groupe de fréquence, les effets indésirables sont présentés suivant un ordre décroissant de gravité.

Tableau 4

Classe de systèmes Fréquence Événement d'organes	Fréquence	Événement
Infections et infestations	Peu fréquent	Candidose orale et vaginale
Affections hématologiques et du système lymphatique	Fréquent	Thrombocythémie
	Peu fréquent	Agranulocytose, anémie hémolytique thrombocytopénie, neutropénie, leucopénie, éosinophilie
Affections du système immunitaire	Peu fréquent	anaphylaxie (voir rubriques 4.3 et 4.4), Edème de Quincke
Affections psychiatriques	Rare	Délire
Affections du système nerveux	Fréquent	Céphalées
	Peu fréquent	Paresthésies
	Rare	Convulsions (voir rubrique 4.4)
Affections gastro-intestinales	Fréquent	Diarrhée, douleurs abdominales, vomissements, nausées
	Peu Fréquent	Colite associée aux antibiotiques (voir rubrique 4.4)
Affections hépatobiliaires	Fréquent	Élévation des concentrations sériques de transaminases, de phosphatases alcalines, de déshydrogénase lactique
	Peu fréquent	Augmentation de la bilirubine sérique
	Peu fréquent	Lésion hépatique d'origine médicamenteuse*
Affections de la peau et du tissu sous-cutané	Fréquent	Éruption, prurit
		Syndrome de Lyell, Syndrome de

	Peu fréquent	Stevens-Johnson, Érythème polymorphe (voir rubrique 4.4), urticaire
	Indéterminée	Syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques, pustulose exanthématique aiguë généralisée (voir rubrique 4.4)
Affections du rein et des voies urinaires	Peu fréquent	Augmentation de la créatininémie, augmentation de l'urémie
Troubles du métabolisme et de la nutrition	Peu fréquent	Hypokaliémie
Troubles généraux et anomalies au site d'administration	Fréquent	Inflammation, douleur
	Peu fréquent	Thrombophlébite Douleur au site d'injection

\*DILI y compris hépatite et insuffisance hépatique.

#### Population pédiatrique

Meropenem est enregistré chez les enfants de plus de 3 mois. Il n'y a pas d'évidence d'un risque augmenté de réaction indésirable chez les enfants, sur base des données limitées disponibles. Tous les rapports reçus sont consistants avec les événements observés dans la population adulte.

#### Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via :

#### Belgique :

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé [www.afmps.be](http://www.afmps.be)

Division Vigilance

Site internet: [www.notifieruneffetindesirable.bexx](http://www.notifieruneffetindesirable.bexx), e-mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto:adr@fagg-afmps.be).

#### Luxembourg :

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la pharmacie et des médicaments de la Direction de la santé

Site internet : [www.guichet.lu/pharmacovigilance](http://www.guichet.lu/pharmacovigilance).

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### **4.9 Surdosage**

Un surdosage relatif est possible chez les patients atteints d'insuffisance rénale si la posologie n'est pas ajustée comme décrit dans la rubrique 4.2. Une expérience limitée depuis la commercialisation indique que si des effets indésirables surviennent à la suite d'un surdosage, ils concordent avec le profil d'effets indésirables décrit à la rubrique 4.8, sont généralement d'intensité légère et disparaissent à l'arrêt du traitement ou lors d'une diminution de dose. Des traitements symptomatiques doivent être envisagés.

Chez les sujets dont la fonction rénale est normale, l'élimination rénale sera rapide.

L'hémodialyse supprimera le méropénème et son métabolite.

## **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

## 5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique : antibactériens à usage systémique, carbapénèmes, code ATC : J01DH02.

### Mécanisme d'action

Le méropénème exerce son activité bactéricide en inhibant la synthèse de la paroi cellulaire bactérienne des bactéries à Gram positif et à Gram négatif après fixation aux protéines de liaison aux pénicillines (PLP).

### Relation pharmacocinétique/pharmacodynamique (PK/PD)

Comme pour les autres antibiotiques de la famille des bêtalactamines, le temps durant lequel les concentrations du méropénème dépasse la CMI ( $T > CMI$ ) est le paramètre le mieux corrélé à l'efficacité. Dans les modèles précliniques, le méropénème a montré une activité lorsque les concentrations plasmatiques étaient supérieures à la CMI des bactéries pour approximativement 40% de l'intervalle d'administration. Cet objectif n'a pas été démontré cliniquement.

### Mécanisme de résistance

La résistance bactérienne au méropénème peut résulter : (1) d'une diminution de la perméabilité de la membrane externe des bactéries à Gram négatif (en raison d'une diminution de la production de porines) (2) d'une diminution de l'affinité pour les PLP cibles (3) d'une augmentation de l'expression des composants de la pompe à efflux, et (4) d'une production de bêta-lactamases qui peuvent hydrolyser les carbapénèmes.

Des foyers localisés d'infections dues à des bactéries résistantes aux carbapénèmes ont été rapportés dans l'Union Européenne.

Il n'existe pas de résistance croisée entre le méropénème et les antibiotiques de la famille des quinolones, aminosides, macrolides et tétracyclines. Cependant, certaines bactéries peuvent présenter une résistance à plus d'une classe d'antibactériens lorsque le mécanisme impliqué inclut une imperméabilité et/ou une ou plusieurs pompes à efflux.

### Concentrations critiques

Les concentrations minimales inhibitrices (CMI) critiques établies par l'*European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing* (EUCAST) sont présentées ci-dessous.

#### Tableau 5

Concentrations critiques cliniques établies par l'EUCAST pour le méropénème (2013-02-11, v 3.1)

<b>Organisme</b>	<b>Sensible (S) (mg/l)</b>	<b>Résistant (R) (mg/l)</b>
<i>Enterobacteriaceae</i>	≤ 2	> 8
<i>Pseudomonas</i>	≤ 2	> 8
<i>Acinetobacter</i>	≤ 2	> 8
<i>Streptococcus</i> groupes A, B, C et G	Note 6	Note 6
<i>Streptococcus pneumoniae</i> <sup>1</sup> Groupe viridans streptocoques <sup>2</sup>	≤ 2 ≤ 2	> 2 > 2
<i>Enterococcus</i> spp.		
<i>Staphylococcus</i> spp	--	--
<i>Haemophilus influenzae</i> <sup>12</sup> et <i>Moraxella catarrhalis</i> <sup>2</sup>	Note 3	Note 3
<i>Neisseria meningitidis</i> <sup>2,4</sup>	≤ 2	> 2
Anaérobies à Gram positif excepté <i>Clostridium difficile</i>	≤ 0,25	> 0,25
Anaérobies à Gram négatif	≤ 2	> 8
<i>Listeria monocytogenes</i>	≤ 2	> 8
Concentrations critiques non liées à l'espèce <sup>5</sup>	≤ 0,25	> 0,25
	≤ 2	> 8

<sup>1</sup> Les concentrations critiques de méropénème pour *Streptococcus pneumoniae* et *Haemophilus influenzae* en cas de méningite sont de 0,25/1 mg/l (Sensible) et > 1 mg/l (Résistant) .

<sup>2</sup> Les isolats ayant des valeurs de CMI supérieures à la concentration critique sensibles sont très rares ou n'ont pas été signalées à ce jour. Les tests d'identification et de sensibilité à l'antimicrobien sur ces isolats doivent être répétés et, si le résultat est confirmé, l'isolat doit être envoyé à un laboratoire de référence. En l'absence de réponse clinique pour les isolats confirmés ayant une CMI supérieure à la concentration critique résistante actuelle, ces isolats doivent être considérés comme résistants.

<sup>3</sup> La sensibilité des staphylocoques au carbapénèmes est déduite de leur sensibilité à la cefoxitine.

<sup>4</sup> Les concentrations critiques de s'appliquent uniquement à la méningite

<sup>5</sup> Les concentrations critiques non liées à l'espèce ont été déterminées sur la base des données pharmacocinétiques/pharmacodynamiques et sont indépendantes des distributions des CMI d'espèces spécifiques. Elles sont destinées uniquement à être utilisées pour les organismes qui n'ont pas de concentration critique spécifique.

Les concentrations critiques non liées à l'espèce sont basées sur les dosages suivants : les concentrations critiques établies par l'EUCAST s'appliquent comme dose la plus faible au méropénème 1 g administré par voie intraveineuse 3 fois par jour sur une période de 30 minutes. 2 g 3 fois par jour était prise en considération pour les infections sévères et dans la mise en place des concentrations critiques I/R.

<sup>6</sup>La sensibilité au beta-lactame des groupes *streptococcus* beta-hémolytique A, B, C et G est déduite de la sensibilité des pénicillines.

-- = Test de sensibilité non recommandé car l'espèce n'est pas une cible de ce médicament.

Des isolats peuvent être rapportés comme R sans test préalable

La prévalence de la résistance acquise peut varier en fonction de la géographie et du temps pour certaines espèces ; il est donc utile de disposer d'information sur la prévalence de la résistance locale, surtout pour le traitement d'infections sévères. Si nécessaire, il est souhaitable d'obtenir un avis spécialisé lorsque l'intérêt du médicament dans certains types d'infections peut être mis en cause du fait du niveau de la prévalence de la résistance locale.

Le tableau suivant listant les pathogènes a été établi à partir de l'expérience clinique et des recommandations thérapeutiques.

#### Espèces habituellement sensibles

##### Aérobies à Gram positif

*Enterococcus faecalis*<sup>s</sup>

*Staphylococcus aureus* (souches sensibles à la méticilline)<sup>f</sup>

*Staphylococcus* spp (souches sensibles à la méticilline) y compris *Staphylococcus epidermidis*

*Streptococcus agalactiae* (Groupe B)

Groupe de *Streptococcus milleri* (*S. anginosus*, *S. constellatus* et *S. intermedius*)

*Streptococcus pneumoniae*

*Streptococcus pyogenes* (Groupe A)

##### Aérobies à Gram négatif

*Citrobacter freundii*

*Citrobacter koseri*

*Enterobacter aerogenes*

*Enterobacter cloacae*

*Escherichia coli*

*Haemophilus influenzae*

*Klebsiella oxytoca*

*Klebsiella pneumoniae*

*Morganella morganii*

*Neisseria meningitidis*

*Proteus mirabilis*

*Proteus vulgaris*

*Serratia marcescens*

#### Anaérobies à Gram positif

*Clostridium perfringens*

*Peptoniphilus asaccharolyticus*

*Peptostreptococcus* spp (incluant *P micros*, *P. anaerobius*, *P. magnus*)

#### Anaérobies à Gram négatif

*Bacteroides caccae*

Groupe des *Bacteroides fragilis*

*Prevotella bivia*

*Prevotella disiens*

#### Espèces inconstamment sensibles

##### Aérobies à Gram positif

*Enterococcus faecium*<sup>§†</sup>

##### Aérobies à Gram négatif

*Acinetobacter* spp

*Burkholderia cepacia*

*Pseudomonas aeruginosa*

#### Espèces naturellement résistantes

##### Aérobies à Gram négatif

*Stenotrophomonas maltophilia*

*Legionella* spp

#### Autres micro-organismes

*Chlamydophila pneumoniae*

*Chlamydophila psittaci*

*Coxiella burnetii*

*Mycoplasma pneumoniae*

§Espèces présentant une sensibilité naturellement intermédiaire

£ Tous les staphylocoques résistants à la méticilline sont résistants au méropénème

† Taux de résistance  $\geq 50\%$  dans un ou plusieurs pays de l'UE.

Morve et mélioïdose :

L'utilisation du méropénème chez l'homme est basée sur les données de sensibilité *in vitro* pour *B. mallei* et *B. pseudomallei* et sur des données limitées chez l'homme. Le médecin traitant devra se référer aux documents de consensus national et/ou international concernant le traitement de la morve et de la mélioïdose.

## **5.2 Propriétés pharmacocinétiques**

Chez les sujets sains, la demi-vie plasmatique moyenne est d'environ 1 heure ; le volume moyen de distribution est d'environ 0,25 l/kg (11-27 l) et la clairance moyenne est de 287 ml/min à 250 mg, diminuant à 205 ml/min à 2 g. Des doses de 500, 1 000 et 2 000 mg perfusées en 30 minutes donnent des valeurs de  $C_{max}$  moyennes d'environ 23, 49 et 115  $\mu\text{g/ml}$  respectivement ; les valeurs d'ASC correspondantes ont été de 39,3 ; 62,3 et 153  $\mu\text{g.h/ml}$ . Après perfusion pendant 5 minutes, les valeurs de  $C_{max}$  sont de 52 et 112  $\mu\text{g/ml}$  après administration de doses de 500 et 1 000 mg, respectivement. Lorsque plusieurs doses sont administrées à 8 heures d'intervalle à des sujets dont la fonction rénale est normale, il n'y a pas d'accumulation du méropénème.

Une étude portant sur 12 patients auxquels ont été administrés 1 000 mg de méropénème toutes les 8 heures après une intervention chirurgicale pour infections intra-abdominales a montré que la  $C_{max}$  et la demi-vie étaient comparables à celles observées chez les sujets normaux, mais que le volume de distribution était plus important (27 l).

### Distribution

La liaison moyenne du méropénème aux protéines plasmatiques a été d'environ 2 % et était indépendante de la concentration. Après administration rapide (5 minutes ou moins), la pharmacocinétique est bi-exponentielle mais ceci est moins net après une perfusion de 30 minutes. Il a été montré que le méropénème pénètre bien dans plusieurs liquides et tissus de l'organisme, notamment les poumons, les sécrétions bronchiques, la bile, le liquide céphalorachidien, les tissus gynécologiques, la peau, les fascias, les muscles et les exsudats péritonéaux.

### Biotransformation

Le méropénème est métabolisé par hydrolyse du noyau bêta-lactame générant un métabolite inactif sur le plan microbiologique. *In vitro*, le méropénème est moins sensible à l'hydrolyse par la déshydropeptidase-I (DHP-I) humaine comparé à l'imipénème et il n'est donc pas nécessaire de coadministrer un inhibiteur de la DHP-I.

### Élimination

Le méropénème est principalement excrété sous forme inchangée par les reins ; environ 70 % (50 – 75 %) de la dose est excrété sous forme inchangée en 12 heures. Vingt-huit pour cent (28 %) supplémentaires ont été retrouvés sous la forme du métabolite microbiologiquement inactif. L'élimination fécale représente seulement environ 2 % de la dose. La clairance rénale mesurée et l'effet du probénécide montrent que le méropénème subit une filtration et une sécrétion tubulaire.

### Insuffisance rénale

L'insuffisance rénale aboutit à une élévation de l'ASC plasmatique et un allongement de la demi-vie du méropénème. L'ASC augmente de 2,4 chez les patients avec une insuffisance modérée (ClCr 33-74 ml/min), de 5 chez les patients avec une insuffisance sévère (ClCr 4-23 ml/min) et de 10 chez les patients sous hémodialyse (ClCr <2 ml/min) comparativement aux sujets sains (ClCr >80 ml/min). L'ASC du métabolite à noyau ouvert microbiologiquement inactif a aussi été considérablement augmentée chez les patients présentant une insuffisance rénale. Une adaptation de la posologie est recommandée chez les patients présentant une insuffisance rénale modérée et sévère (voir rubrique 4.2).

Le méropénème est éliminé par hémodialyse avec une clairance durant la séance d'hémodialyse d'environ 4 fois supérieure à celle des patients anuriques.

### Insuffisance hépatique

Une étude chez des patients présentant une cirrhose alcoolique ne montre aucun effet de la pathologie hépatique sur la pharmacocinétique du méropénème après administration de doses répétées.

### Patients adultes

A fonction rénale équivalente, les études de pharmacocinétique réalisées chez des patients n'ont montré aucune différence pharmacocinétique significative par rapport aux sujets sains. Un modèle de population développé à partir des données obtenues chez 79 patients atteints d'infection intraabdominale ou de pneumonie a montré une dépendance du volume central vis-à-vis du poids et de la clairance vis-à-vis de la clairance de la créatinine et de l'âge.

### Population pédiatrique

La pharmacocinétique, chez les nourrissons et les enfants atteints d'infection, à des doses de 10, 20 et 40 mg/kg, a montré des valeurs de  $C_{max}$  proches des celles observées chez les adultes après administration de doses de 500, 1000 et 2000 mg respectivement. La comparaison a montré une pharmacocinétique cohérente entre les doses et les demi-vies similaires à celles observées chez les adultes, chez tous les enfants sauf les sujets les plus jeunes (<6 mois :  $t_{1/2} = 1,6$  heures). Les valeurs moyennes de clairance du méropénème ont été de 5,8 ml/min/kg (6-12 ans), 6,2 ml/min/kg (2-5 ans), 5,3 ml/min/kg (6-23 mois) et 4,3 ml/min/kg (2-5 mois). Environ 60 % de la dose est excrété dans l'urine en 12 heures, sous forme de méropénème et 12 % est excrété sous forme du métabolite. Les concentrations de méropénème dans le LCR d'enfants atteints de méningite correspondent à environ 20 % des concentrations plasmatiques, mais on observe une variabilité interindividuelle significative.

La pharmacocinétique du méropénème chez les nouveau-nés nécessitant un traitement anti-infectieux a mis en évidence une clairance plus élevée chez les nouveau-nés plus âgés ou d'un âge gestationnel plus élevé, avec une demi-vie moyenne globale de 2,9 heures. Une simulation de Monte Carlo basée sur un modèle de pharmacocinétique de population a montré qu'un schéma de doses de 20 mg/kg toutes les 8 heures entraînait un T>CMI de 60 % pour *P. aeruginosa* chez 95 % des nouveau-nés prématurés et chez 91 % des nouveau-nés à terme.

#### Sujets âgés

Les études de pharmacocinétique réalisées chez des sujets âgés en bonne santé (65-80 ans) ont montré une diminution de la clairance plasmatique corrélée à une diminution de la clairance de la créatinine liée à l'âge et une diminution moins importante de la clairance non rénale. Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients âgés, sauf en cas d'insuffisance rénale modérée à sévère (voir rubrique 4.2).

### **5.3 Données de sécurité préclinique**

Les études réalisées sur l'animal montrent que les reins tolèrent bien le méropénème. Des études réalisées chez la souris et chez le chien montrent des lésions des tubules rénaux aux doses de 2 000 mg/kg et plus après une administration unique, et chez les singes à une dose de 500mg/kg dans une étude de 7 jours.

Le méropénème est généralement bien toléré par le système nerveux central. Des effets ont été observés dans des études de toxicité aiguë chez les rongeurs à des doses supérieures à 1000 mg/kg.

La DL50 du méropénème en IV chez les rongeurs est supérieure à 2000 mg/kg.

Au cours d'études de doses répétées de 6 mois, les effets observés sont mineurs, incluant une diminution des paramètres érythrocytaires chez les chiens.

Aucun potentiel mutagène n'a été mis en évidence dans les tests conventionnels de génotoxicité, les études de reprotoxicité n'ont montré aucun effet sur la reproduction et sur le développement du fœtus (tératogénicité) chez les rats jusqu'à une dose de 750 mg/kg et chez les singes jusqu'à 360 mg/kg.

Des études de toxicité juvénile ont montré un profil de tolérance similaire à celui des études conduites chez l'adulte. La formulation intraveineuse du méropénème est bien tolérée chez l'animal.

Le métabolite du méropénème a montré le même profil de toxicité que celui de la molécule mère au cours des études menées sur l'animal.

## **6. DONNEES PHARMACEUTIQUES**

### **6.1 Liste des excipients**

Carbonate de sodium.

### **6.2 Incompatibilités**

Ce médicament ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments à l'exception de ceux mentionnés dans la rubrique 6.6.

### **6.3 Durée de conservation**

Flacons en verre de 20 ml : 4 ans

Bouteilles en verre incolore de 50 et 100 ml : 3 ans.

Après reconstitution:

### **Administration d'injection intraveineuse par bolus**

Une solution pour une injection par bolus est préparée en diluant le produit dans de l'eau pour préparation injectable pour obtenir une concentration finale de 50 mg/ml. La stabilité chimique et physique d'utilisation d'une solution préparée pour une injection par bolus a été démontrée pendant 3 heures jusqu'à 25°C ou 12 heures sous conditions réfrigérées (2-8°C).

D'un point de vue microbiologique, à moins que l'on élimine le risque d'une contamination bactérienne lors de l'ouverture, la reconstitution et la dilution, le produit doit être utilisé immédiatement.

S'il n'est pas utilisé immédiatement, les durées et les conditions de stockage sont de la responsabilité de l'utilisateur.

### **Administration par perfusion intraveineuse**

Une solution pour perfusion est préparée en diluant le produit dans soit une solution de chlorure de sodium à 0,9% pour perfusion soit une solution de dextrose à 5% pour perfusion afin d'obtenir une concentration finale de 1 à 20 mg /ml. La stabilité chimique et physique d'utilisation d'une solution préparée pour perfusion en utilisant une solution de chlorure de sodium à 0,9% pour perfusion a été démontrée pendant 6 heures jusqu'à 25°C ou 24 heures sous conditions réfrigérées (2-8°C).

La stabilité chimique et physique d'utilisation d'une solution préparée pour perfusion en utilisant une solution de 5% dextrose pour perfusion a été démontrée pendant 1 heure jusqu'à 25°C ou 8 heures jusqu'à 2-8°C.

D'un point de vue microbiologique, à moins que l'on élimine le risque d'une contamination bactérienne lors de l'ouverture, la reconstitution et la dilution, le produit doit être utilisé immédiatement. S'il n'est pas utilisé immédiatement, les durées et les conditions de stockage sont de la responsabilité de l'utilisateur.

Les solutions reconstituées ne doivent pas être congelées.

### **6.4 Précautions particulières de conservation**

A conserver à une température ne dépassant pas 30 °C.

Ne pas congeler.

Pour les conditions de conservation du médicament après reconstitution/dilution, voir la rubrique 6.3.

### **6.5 Nature et contenu de l'emballage extérieur**

#### Meropenem Fresenius Kabi 500 mg poudre pour solution injectable ou pour perfusion

Flacons en verre de 20 ml et bouteilles en verre incolore 100 ml, fermé par un bouchon en caoutchouc bromobutylique et sertis avec une capsule en aluminium.

#### Meropenem Fresenius Kabi 1 g poudre pour solution injectable ou pour perfusion

Flacons en verre de 20 ml, bouteilles en verre incolore de 50 ml et 100 ml, fermé par un bouchon en caoutchouc bromobutylique et sertis avec une capsule en aluminium.

Le médicament est fourni dans des boîtes contenant 1 ou 10 flacons.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

### **6.6 Précautions particulières d'élimination et manipulation**

#### Injection

Le méropénème pour une injection par bolus intraveineux doit être reconstitué avec de l'eau pour préparation injectable.

### Perfusion

Pour une perfusion intraveineuse, les flacons/bouteilles de méropénème peuvent être directement reconstitués avec du chlorure de sodium à 0,9 % ou des solutions de glucose à 5 % pour perfusion.

Chaque flacon/bouteille est à usage unique.

Utiliser des techniques aseptiques standard pour la préparation et l'administration de la solution.

Agiter la solution avant emploi.

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

## **7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

Fresenius Kabi sa  
Brandekensweg 9  
2627 Schelle

## **8. NUMERO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE**

### Meropenem Fresenius Kabi 500 mg:

Belgique:

BE374087 (20 ml)

BE374096 (100 ml)

Luxembourg :

Numéro de l'autorisation: 2011050039

Numéro national:

- 1 ampoule 20 mL: 0607455
- 10 ampoules 20 mL: 0607469
- 1 flacon verre 50 mL: 0853218
- 10 flacons verre 50 mL: 0853221
- 1 flacon verre 100 mL: 0853235
- 10 flacons verre 100 mL: 0853249

### Meropenem Fresenius Kabi 1 g:

Belgique:

BE374105 (20 ml)

BE374114 (50 ml)

BE374123 (100 ml)

Luxembourg :

Numéro de l'autorisation: 2011050040

Numéro national:

- 1 ampoule 20 mL: 0607472
- 10 ampoules 20 mL: 0607486
- 1 flacon verre 50 mL: 0853252
- 10 flacons verre 50 mL: 0853266
- 1 flacon verre 100 mL: 0853283
- 10 flacons verre 100 mL: 0853297

## **9. DATE DE PREMIERE AUTORISATION/DE RENOUELEMENT DE L'AUTORISATION**

Date de première autorisation : 27/07/2010

Date de dernier renouvellement: 02/10/2013

**10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE**

Date de mise à jour : 08/2025

Date d'approbation : 09/2025