

NOTICE : INFORMATION DU PATIENT

EUSAPRIM 80 mg/400 mg/5 ml solution à diluer pour perfusion *Co-trimoxazole (triméthoprime + sulfaméthoxazole)*

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

Que contient cette notice ? :

1. Qu'est-ce qu'EUSAPRIM et dans quel cas est-il administré ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser EUSAPRIM ?
3. Comment EUSAPRIM est-il administré ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver EUSAPRIM ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'EUSAPRIM et dans quel cas est-il administré ?

EUSAPRIM 80 mg/400 mg/5 ml solution à diluer pour perfusion (nommé « EUSAPRIM » tout au long de cette notice) est une association de deux antibiotiques différents appelés sulfaméthoxazole et triméthoprime, utilisée pour traiter des infections causées par des bactéries. Cette association médicamenteuse est également appelée co-trimoxazole. Comme tous les antibiotiques, EUSAPRIM n'est actif que contre certains types de bactéries. Cela signifie qu'il ne peut traiter que certains types d'infections.

EUSAPRIM est indiqué dans le traitement :

- des infections des poumons (pneumonie ou pneumonie à *Pneumocystis jiroveci*) causées par *Pneumocystis jiroveci* (connue auparavant sous le nom de *Pneumocystis carinii*);
- des infections causées par des bactéries sensibles à EUSAPRIM.

EUSAPRIM 80 mg/400 mg/5 ml pour perfusion ne devrait normalement vous n'être donné que si vous ne pouvez prendre de médicaments par la bouche.

EUSAPRIM solution à diluer pour perfusion est indiqué chez les enfants âgés de 6 semaines à 12 ans, chez les adolescents de plus de 12 ans et chez les adultes (> 18 ans).

Il convient de tenir compte des recommandations officielles sur la bonne utilisation des antibiotiques.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser EUSAPRIM ?

N'utilisez jamais EUSAPRIM

- si vous êtes allergique au sulfaméthoxazole, au triméthoprime, au co-trimoxazole ou à l'un des autres composants de ce médicament (mentionnés à la rubrique 6).
- si vous êtes allergique aux sulfamidés, par exemple les sulfonylurées (comme le gliclazide et le glibenclamide) ou les diurétiques thiazidiques (comme le bendrofluméthiazide, un médicament pour uriner).
- si vous souffrez de problèmes graves du foie ou sévères des reins.

- si vous avez déjà eu un problème du sang provoquant des bleus ou des saignements (thrombocytopénie).
- si on vous a dit que vous aviez un problème rare du sang appelé la porphyrie, qui peut affecter votre peau ou votre système nerveux.
- Ne pas administrer EUSAPRIM aux enfants pendant les 6 premières semaines de vie.
- Si vous êtes enceinte (trois premiers mois) ou si vous pensez l'être.

Si vous n'êtes pas sûr(e) que l'une des informations ci-dessus vous concerne, demandez à votre médecin ou votre pharmacien avant qu'EUSAPRIM vous soit administré.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant administrer EUSAPRIM.

- Si vous avez déjà développé une éruption cutanée sévère ou une desquamation de la peau, des cloques et/ou des plaies dans la bouche après avoir pris du sulfaméthoxazole ou triméthoprim.
- Si le traitement doit être prolongé, il doit rester le plus court possible chez les patients âgés.
- Si le traitement est prolongé, la numération globulaire et les fonctions hépatique et rénale doivent être régulièrement contrôlées.
- Si vous présentez une diminution sévère de la fonction hépatique, Eusaprim ne devant pas être administré à ces patients.
- En cas de carence en acide folique, un supplément d'acide folique doit être administré.
- Si vous souffrez d'une allergie ou d'un asthme sévère.
- Si vous présentez une carence en glucose-6-phosphate déshydrogénase (enzyme G6PD).
- Si vous souffrez d'un trouble sanguin grave.
- Bien que rares, des cas de méningite aseptique, ont été observés en tant que réaction indésirable grave à l'association sulfaméthoxazole-triméthoprim. Les symptômes sont notamment une fièvre, des frissons, des céphalées, un état mental altéré, une raideur de la nuque, une fatigue, une sensibilité à la lumière (photophobie), des nausées et des vomissements.

Réactions cutanées graves

En association avec le traitement par EUSAPRIM, des réactions cutanées graves, telles que le syndrome de Stevens-Johnson (SJS), la nécrolyse épidermique toxique (NET) et la réaction médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (DRESS), et une pustulose exanthématique aiguë généralisée (PEAG) ont été rapportés. Arrêtez d'utiliser EUSAPRIM et prévenez immédiatement votre médecin si vous remarquez l'un des symptômes liés à ces réactions cutanées sévères décrites à la rubrique 4.

Lymphohistiocytose hémophagocytaire

Des cas très rares ont été rapportés de réactions immunologiques excessives dues à une activation incontrôlée des globules blancs entraînant des inflammations (lymphohistiocytose hémophagocytaire) qui peuvent être potentiellement mortelles si elles ne sont pas diagnostiquées et traitées rapidement. Si vous éprouvez des symptômes multiples tels que de la fièvre, un gonflement des glandes, une sensation de faiblesse, un étourdissement, un essoufflement, un hématome ou une éruption cutanée simultanément ou en léger différé, consultez immédiatement votre médecin.

Informez immédiatement votre médecin si vous souffrez d'une aggravation inattendue de toux et d'essoufflement.

Autres médicaments et EUSAPRIM

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament", y compris un médicament obtenu sans ordonnance. En effet, EUSAPRIM peut interagir avec d'autres médicaments. D'autres médicaments peuvent également interagir avec le fonctionnement d'EUSAPRIM. Informez en particulier votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

EUSAPRIM en association avec :

- Les thiazides (médicaments diurétiques, pour augmenter la quantité d'urine), augmente le risque d'un manque de plaquettes sanguines chez les patients âgés ;

- La pyriméthamine, pour la prévention et le traitement de la malaria, et pour traiter la diarrhée ; (antimalarique), pourrait provoquer un certain type d'anémie ;
- La zidovudine ou la lamivudine (médicaments pour traiter le SIDA) (Syndrome d'Immunodéficience Acquise humaine), augmente le risque d'effets non désirés au niveau du sang;
- des fluidifiants du sang comme la warfarine ;
- la phénytoïne pour traiter l'épilepsie ;
- des médicaments pour traiter le diabète, comme le glibenclamide, le glipizide ou le tolbutamide (des sulphonylurées) et le répaglinide ;
- la rifampicine, un antibiotique ;
- la cyclosporine, utilisée après une transplantation d'organe ;
- le méthotrexate, un médicament utilisé dans le traitement de certains cancers ou certaines maladies du système immunitaire ;
- des médicaments destinés à traiter des problèmes de battements de cœur, comme la digoxine et le procainamide ;
- la méthénamine (médicament contre les infections urinaires) ;
- l'amantadine, utilisée pour traiter le traitement de la maladie de Parkinson, la sclérose en plaques, la grippe ou le zona ;
- les médicaments pouvant augmenter la quantité de potassium dans le sang, comme les diurétiques (pour augmenter la quantité d'urine) ;
- Certains médicaments antihypertenseurs (inhibiteurs de l'ECA et diurétiques épargneurs de potassium, comme le spironolactone), des suppléments de potassium et des aliments riches en potassium peut entraîner une augmentation excessive du taux de potassium dans le sang (hyperkaliémie), Les symptômes d'hyperkaliémie sévère peuvent comporter des crampes musculaires, un rythme cardiaque irrégulier, de la diarrhée, des nausées, des vertiges ou un mal de tête ;
- L'acide folinique ;
- Les contraceptifs ;
- azathioprine, pouvant être utilisée chez des patients après une transplantation d'organe ou pour traiter des troubles du système immunitaire ou une maladie inflammatoire chronique de l'intestin.

EUSAPRIM avec des aliments et des boissons

Sans objet.

Grossesse et allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Ce médicament ne doit pas être pris pendant les trois premiers mois de grossesse. Un traitement au triméthoprime pendant les trois premiers mois de grossesse peut augmenter le risque de fausse couche. Les enfants nés de mères traitées par le triméthoprime au cours du premier trimestre de grossesse peuvent présenter un risque augmenté de malformations congénitales, en particulier des anomalies du tube neural (lorsque la colonne vertébrale et la moelle épinière ne se forment pas correctement), des fentes labiales et palatines (lorsque la lèvre et le palais ne se forment pas correctement) et des malformations cardiaques.

Allaitement

De petites quantités de triméthoprime et de sulfaméthoxazole sont présentes dans le lait maternel. Il faut éviter de prendre EUSAPRIM si vous allaitez et que vous ou votre nouveau-né souffrez d'une hyperbilirubinémie (jaunissement de la peau) ou êtes susceptible de développer une hyperbilirubinémie. Prévenez donc votre médecin en cas d'allaitement.

Fertilité

Les données cliniques et précliniques sur l'utilisation de ce médicament et ses conséquences sur la fertilité sont insuffisantes.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

La conduite d'un véhicule ou l'utilisation de machines doit être envisagée avec prudence jusqu'à ce que vous soyez sûr(e) qu'EUSAPRIM n'a aucun effet indésirable (ex. vertiges, incoordination des mouvements, hallucinations) sur vos performances.

EUSAPRIM contient :

- Du métabisulfite de sodium (E223). Peut, dans de rares cas, provoquer des réactions d'hypersensibilité sévères et des bronchospasmes.
- Ce médicament contient 13.2% en vol d'éthanol (alcool), c.-à-d. jusqu'à 500 mg par ampoule, ce qui équivaut à 13.2 ml de bière, 5,5 ml de vin par ampoule.
Dangereux en cas d'utilisation chez les personnes alcooliques.
L'alcool contenu dans cette préparation est susceptible d'affecter les enfants. Ces effets peuvent inclure la somnolence et des changements de comportement. Cela peut également affecter leur capacité à se concentrer et à participer à des activités physiques. La quantité d'alcool contenue dans ce médicament peut altérer votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Elle pourrait en effet altérer votre jugement et votre rapidité de réaction. Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une maladie du foie, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament. La quantité d'alcool contenue dans ce médicament peut modifier les effets d'autres médicaments. Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.
Si vous êtes dépendant à l'alcool, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient 39 mg de sodium (composant principal du sel de cuisine/table) par ampoule. Cela équivaut à 1.9% de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé de sodium pour un adulte.

3. Comment EUSAPRIM est-il administré ?

Vous ne devrez jamais vous administrer ce médicament vous-même. Il vous sera toujours administré par une personne formée à cette fin.

Votre médecin vous dira combien de temps EUSAPRIM devra vous être administré. N'arrêtez pas prématurément votre traitement.

EUSAPRIM vous sera administré sous forme de perfusion continue dans une veine. C'est ainsi que le médicament est progressivement administré dans le temps.

Le médicament sera dilué avant de vous être administré.

La dose qui vous sera donnée ainsi que sa fréquence dépendra :

- du type d'infection ;
- de votre poids ;
- de votre âge.

Infections aiguës

EUSAPRIM sera administré jusqu'à 2 jours après la disparition des symptômes. Chez la plupart des patients, un traitement d'au moins 5 jours sera nécessaire. Néanmoins, l'administration d'EUSAPRIM par voie intraveineuse se limite à la période pendant laquelle l'administration orale d'EUSAPRIM est impossible.

PATIENTS DONT LA FONCTION RÉNALE EST NORMALE :

- *Adultes (> 18 ans) et adolescents âgés de plus de 12 ans :*

	Solution pour perfusion
Dose standard	2 x 2 ampoules de 5 ml (= 2 x 10 ml)/jour

- Enfants âgés de 6 semaines à 12 ans :

La dose administrée aux enfants est déterminée en fonction de leur âge, car des études pharmacocinétiques ont démontré que l'excrétion du triméthoprim et du sulfaméthoxazole est plus rapide chez les jeunes enfants.

Le schéma posologique pour les enfants correspond à environ 6 mg de triméthoprim plus 30 mg de sulfaméthoxazole par kg de poids corporel par jour, à répartir en deux administrations. Les schémas thérapeutiques pour les enfants dépendent de l'âge et du poids de l'enfant et sont présentés dans le tableau ci-dessous :

Âge	ampoules
6 semaines / 6 mois	2 x ¼ ampoule de 5 ml (= 2 x 1,25 ml)/jour
6 mois / 6 ans	2 x ½ ampoule de 5 ml (= 2 x 2,5 ml)/jour
6 ans / 12 ans	2 x 1 ampoules de 5 ml (= 2 x 5 ml)/jour

L'usage d'EUSAPRIM n'est pas indiqué chez les prématurés et les enfants âgés de moins de 6 semaines.

En cas d'infection sévère, on peut administrer une fois et demie la dose recommandée.

PATIENTS SOUFFRANT D'INSUFFISANCE RÉNALE

- Adultes (> 18 ans) et adolescents âgés de plus de 12 ans :

(On ne dispose d'aucune donnée pour les enfants âgés de 12 ans et moins ayant une insuffisance rénale. Pour une description des paramètres pharmacocinétiques des deux composants (TMP et SMZ) d'EUSAPRIM au sein de la population pédiatrique ayant une fonction rénale normale : voir rubrique 5.2 du résumé des caractéristiques du produit.

Clairance de la créatinine (ml/min.)	Dose
> 30	2 x 2 ampoules de 5 ml (= 2 x 10 ml)/jour
15 – 30	2 x 1 ampoule de 5 ml (= 2 x 5 ml)/jour
< 15	Pas recommandé

Il est conseillé de déterminer les taux de sulfaméthoxazole tous les 2 à 3 jours et ceci, 12 heures après l'administration d'EUSAPRIM solution à diluer pour perfusion.

Lorsque le taux de sulfaméthoxazole dépasse 150 microgrammes/ml, le traitement doit être interrompu jusqu'à ce que ce taux redevienne inférieur à 120 microgrammes/ml.

Pneumonie à pneumocystis jiroveci :

Traitement - Enfants âgés de 6 semaines à 12 ans, adolescents de plus de 12 ans :

15 à 20 mg de triméthoprim et 75 à 100 mg de sulfaméthoxazole par kg de poids corporel par jour, en une ou deux administrations. Il y a lieu de passer à un traitement par voie orale dès que possible et de continuer jusqu'à une durée totale de deux semaines de traitement. Le but est d'obtenir des concentrations sanguines maximales ou des taux sériques de triméthoprim supérieurs ou égaux à 5 microgrammes/ml.

Si vous avez reçu plus d'EUSAPRIM que vous n'auriez dû

Si vous avez pris plus d'EUSAPRIM que vous n'auriez dû, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Anti-poison (070/245.245). Si vous pensez que vous avez reçu trop d'EUSAPRIM, vous pourriez

- vous sentir ou être malade ;
- avoir la tête qui tourne ou être confus(e).

Si le personnel soignant a oublié de vous administrer EUSAPRIM

Ne vous laissez pas administrer de dose double pour compenser la dose que le personnel soignant a oubliée de vous administrer.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, EUSAPRIM peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Arrêtez d'utiliser EUSAPRIM et prévenez votre médecin immédiatement si vous remarquez l'un des symptômes suivants :

- si vous avez une réaction allergique. Les risques d'une réaction allergique sont très rares (moins d'1 personne sur 10 000). Les signes d'une réaction allergique comprennent :
 - Difficulté respiratoire ;
 - Évanouissement ;
 - Gonflement du visage ;
 - Gonflement de la bouche, de la langue ou de la gorge, qui peut être rouge et douloureuse et/ou provoquer des difficultés d'avaler;
 - Douleur à la poitrine ;
 - Taches rouges sur la peau.
- Très rares : plaques rougeâtres sur le tronc, souvent accompagnées de cloques centrales, de desquamation cutanée, d'ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, les organes génitaux et les yeux. Ces éruptions cutanées graves peuvent être précédées de fièvre et de symptômes grippaux (syndrome de Stevens-Johnson (SJS) / nécrolyse épidermique toxique (NET)).
- De très rares cas de rougeur se généralisant à tout le corps accompagnés de fièvre (pustulose exanthématique aiguë généralisée [PEAG]) (voir rubrique 2).
- Fréquence indéterminée: Éruption cutanée généralisée, température corporelle élevée et gonflement des ganglions lymphatiques(syndrome DRESS ou syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse).

Appelez immédiatement le service des urgences si vous présentez plusieurs symptômes comme de la fièvre, une pression artérielle très faible ou une augmentation du rythme cardiaque après avoir pris ce médicament, car cela peut être un signe de choc.

Autres effets indésirables que peuvent survenir :

Très fréquents (plus d'1 personne sur 10)

- Des taux élevés de potassium dans le sang, qui peuvent provoquer des battements cardiaques anormaux (palpitations).

Fréquents (moins d'1 personne sur 10)

- Une infection fongique appelée mycose ou candidose qui peut affecter la bouche ou le vagin ;
- Maux de tête ;
- Se sentir malade (nausées) ;
- Diarrhée ;
- Éruptions cutanées ;
- Inflammation de la veine.

Peu fréquents (moins d'1 personne sur 100)

- Être malade (vomissements).

Très rares (moins d'1 personne sur 10 000)

- Fièvre (température élevée) ou infections fréquentes ;
- Une respiration sifflante soudaine ou une difficulté respiratoire ;
- Des ulcères dans la bouche, des boutons de fièvres et des ulcères ou une douleur à la langue ;
- Grosseurs sur la peau ou urticaire (taches épaisses rouges ou blanches et qui chatouillent démangent) ;
- Des cloques sur la peau ou dans la bouche, le nez, le vagin ou sur les fesses.
- Une inflammation de l'œil qui provoque douleur et rougeur ;
- L'apparition d'éruption cutanée ou de coup de soleil après être sorti (même par temps nuageux) ;
- Faibles taux de sodium dans le sang ;
- Des résultats de tests sanguins modifiés ;
- Sensation de faiblesse ou de fatigue, apathie, peau pâle (anémie) ;
- Problèmes au cœur ;
- Jaunisse (la peau et le blanc des yeux deviennent jaunes). Ceci peut arriver en même temps qu'un saignement ou un bleu inattendus spontanés ;
- Maux d'estomac, qui peuvent survenir en même temps que l'apparition de sang dans les excréments ;
- Douleurs à la poitrine, aux muscles ou aux articulations, et faiblesse musculaire ;
- Arthrite ;
- Problèmes avec l'urine. Difficultés à uriner. Uriner plus ou moins que d'habitude. Présence de sang dans l'urine ou urine trouble ;
- Problèmes aux reins ;
- Maux de tête soudains ou raideur soudaine de la nuque, accompagnés de fièvre (température élevée) ;
- Problèmes pour contrôler les mouvements ;
- Crises (convulsions ou attaques) ;
- Se sentir instable ou avec des vertiges ;
- Tintements ou autres sons inhabituels dans les oreilles ;
- Fourmillement ou insensibilité des mains ou des pieds ;
- Voir, ressentir ou entendre des choses qui ne sont pas réelles (hallucinations) ;
- Dépression ;
- Douleur musculaire et/ou faiblesse musculaire chez les patients atteints du SIDA ;
- Perte d'appétit.

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

- Lésions violacées de la peau, en relief, douloureuses sur les membres et parfois sur le visage et le cou avec de la fièvre (syndrome de Sweet).
- Trouble psychotique (agitation, état confusionnel, délires, psychose).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via

Belgique

Agence Fédérale des Médicaments et des Produits de Santé

www.afmps.be

Division Vigilance:

Site internet: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: 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

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

5. Comment conserver EUSAPRIM ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C. A conserver dans l'emballage d'origine, à l'abri de la lumière.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient EUSAPRIM

Les substances actives sont le sulfaméthoxazole et le triméthoprim. La solution contient 80 mg de triméthoprim et 400 mg de sulfaméthoxazole par 5 ml.

Les autres composants sont : propylèneglycol - hydroxyde de sodium - trométamol - métabisulfite de sodium - éthanol - eau pour préparations injectables.

Voir rubrique 2 "EUSAPRIM contient"

Aspect d'EUSAPRIM et contenu de l'emballage extérieur ?

Solution à diluer pour perfusion.

Le produit se présente en emballages de 10 et 50 ampoules.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Aspen Pharma Trading Limited
3016 Lake Drive
Citywest Business Campus
Dublin 24, Irlande

Fabricant

Biologici Italia Laboratories S.R.L.
Via Filippo Serpero
2-20060 Masate (Mi), Italie

Mode de délivrance

Médicament soumis à prescription médicale.

Numéro de l'autorisation de mise sur le marché : Belgique : BE096932 – Luxembourg : 2008019654

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 08/2026.

Date d'approbation AFMPS : 08/2026

Les informations suivantes sont destinées exclusivement aux professionnels de la santé :

EUSAPRIM solution à diluer pour perfusion est destiné exclusivement à l'administration par voie intraveineuse et doit être dilué avant l'administration.

EUSAPRIM peut uniquement être utilisé avec les solutions pour perfusion I.V. suivantes :

- glucose 5 % (p/v) et 10 % (p/v) ;
- chlorure de sodium 0,9 % (p/v) ;
- chlorure de sodium 0,18 % (p/v) et glucose 4 % (p/v) ;
- dextran 70 (6 % p/v) dans glucose 5 % (p/v) ;
- dextran 70 (6 % p/v) dans chlorure de sodium 0,9 % (p/v) ;
- dextran 40 (10 % p/v) dans glucose 5 % (p/v) ;
- dextran 40 (10 % p/v) dans chlorure de sodium 0,9 % (p/v) ;
- Solution de Ringer.

EUSAPRIM solution à diluer pour perfusion ne peut être mélangé avec des solutions contenant de l'hydrogénocarbonate de sodium (bicarbonate de sodium).

On ne peut pas ajouter d'autres produits aux solutions pour perfusion d'EUSAPRIM.

Les dilutions doivent être préparées comme suit :

une ampoule d'EUSAPRIM (= 5 ml)	dans 125 ml de solution pour perfusion
deux ampoules d'EUSAPRIM (= 10 ml)	dans 250 ml de solution pour perfusion
trois ampoules d'EUSAPRIM (= 15 ml)	dans 500 ml de solution pour perfusion

Ces solutions d'EUSAPRIM doivent être préparées immédiatement avant l'utilisation. Après avoir ajouté l'EUSAPRIM à la solution pour perfusion, le liquide doit être soigneusement mélangé. Lorsque la solution présente un aspect trouble ou une cristallisation pendant l'administration de la perfusion, elle doit être remplacée par une nouvelle solution.

La durée de la perfusion devrait être d'environ 1 heure à 1h30, mais doit être adaptée en fonction des besoins en liquides du patient. Si une réduction de volume est nécessaire, une ampoule d'EUSAPRIM (5 ml) peut être diluée dans 75 ml d'une solution de glucose 5%. La durée de la perfusion ne devrait pas dépasser 1h30.