

## Листовка: информация за пациента

### Амикацин Каби 5 mg/ml инфузионен разтвор Amikacin Kabi 5 mg/ml solution for infusion амикацин (amikacin)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че призначите на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

#### Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Амикацин Каби и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Амикацин Каби
3. Как да приемате Амикацин Каби
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Амикацин Каби
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Листовка - Приложение 2	
Към Роз. №	20220257
Разрешение №	20 -08- 2024
BGMA/MP -	66334
Одобрение №	/

#### 1. Какво представлява Амикацин Каби и за какво се използва

Амикацин Каби съдържа активното вещество амикацин. Той принадлежи към група лекарства, наречени антибиотици, което означава, че те се използват за лечение на тежки инфекции с бактерии, които могат да бъдат убити от амикацин. Това лекарство принадлежи към група вещества, наречени аминогликозиди.

Вие може да получите Амикацин Каби за лечение на следните състояния:

- Инфекции на белите дробове и долните дихателни пътища, които възникват по време на болнично лечение, включително вътреболнична пневмония (ВБП) и вентилатор-асоциирана пневмония (ВАП),
- Усложнени инфекции на бъбреците, пикочните пътища и пикочния мехур
- Усложнени инфекции в коремната област, включително възпаление на перитонеума
- Инфекции на кожата и меките тъкани, включително тежки изгаряния
- Бактериално възпаление на вътрешната обвивка на сърцето (само в комбинация с други антибиотици).

Амикацин Каби може също да бъде използван и за лечението на пациенти с възпалителни процеси по цялото тяло, които възникват във връзка с, или се подозира, че са свързани с която и да е от инфекциите, изброени по-горе.

#### 2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Амикацин Каби

##### Не трябва да Ви се прилага Амикацин Каби

- ако сте алергични към амикацин или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6),
- ако сте алергични към други подобни вещества (други аминогликозиди).

##### Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, преди да Ви бъде приложен Амикацин Каби.



Говорете с Вашия лекар, ако имате:

- бъбречни проблеми,
- проблеми със слуха,
- мускулно или свързано с нервите заболяване, като например специфичен вид мускулна слабост, наречена миастения гравис,
- болест на Паркинсон,
- вече сте били лекувани с друг антибиотик, подобен на амикацин.

Вашият лекар ще обърне специално внимание, ако някое от изброените е налице.

- ако Вие или членове на Вашето семейство имате болест, дължаща се на митохондриална мутация (генетична болест) или загуба на слух в резултат на антибиотично лечение, Ви съветваме да уведомите Вашия лекар или фармацевт, преди да Ви се приложат аминогликозиди; определени митохондриални мутации могат да повишат риска от загуба на слух при лечение с този продукт. Вашият лекар може да препоръча генетично изследване преди приложението на Амикацин Каби.

Вашият лекар ще обърне също специално внимание, ако сте на възраст 60 или повече години, или ако сте обезводнени (имате недостиг на вода в тялото).

Вашият лекар ще Ви наблюдава по време на лечението, като това включва:

- бъбречна функция, особено ако сте на възраст 60 или повече години или имате бъбречни проблеми,
- слух,
- кръвни нива на амикацин, при необходимост.

Дневните дози ще бъдат намалени и/или ще бъде удължено времето между дозите, ако се появят признания на бъбречни проблеми или ако бъбречните проблеми се влошат. Ако бъбречният проблем стане сериозен, приемът на Амикацин Каби ще бъде спрян.

Лечението с амикацин трябва да се спре също, ако се появи шум в ушите или се развие загуба на слух.

За да се избегне риска от увреждане на Вашите бъбреци, слухов нерв и мускулна функция, лечението с Амикацин Каби не трябва да продължава повече от 10 дни, освен ако Вашият лекар не сметне това за необходимо.

По време на лечението ще Ви бъде осигурен достатъчен прием на течности.

Ако по време на хирургическа операция сте подложени на процедури с промиване на рани с разтвори, съдържащи амикацин или подобен на него антибиотик, това ще бъде взето предвид при определяне на Вашата доза амикацин.

#### Деца

Необходимо е също внимание, когато това лекарство се дава на преждевременно родени или новородени бебета, поради незрелост на бъбреците при тези пациенти.

#### Други лекарства и Амикацин Каби

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.

Увреждащият ефект на Амикацин Каби върху бъбреците и слуховия нерв може да бъде увеличен при използване на следните лекарства:

- други антибиотични вещества, подобни на амикацин;
- други вещества, използвани за лечение на инфекции, като бацитрацин, амфотерицин В, антибиотици от пеницилинов тип или цефалоспорини, ванкомицин, канамицин, паромомицин, полимиксин Б, колистин;
- противотуморни лекарства: карбоплатин във високи дози, цисплатин, оксалиплатин



- (особено в случаи на вече съществуващо бъбречно увреждане);
- вещества, потискащи нежелани имунни реакции: циклоспорин, тациримус;
  - бързодействащи лекарства, повишаващи уринарния поток: фуросемид или етакринова киселина. Може да възникне необратима глухота;
  - бисфосфонати (използвани за лечение на остеопороза и подобни заболявания);
  - тиамин (витамин В1), тъй като той може да загуби ефективността си;
  - индометацин (противовъзпалително лекарство срещу треска, болка, подуване и сковане на ставите). Това може да увеличи количеството Амикацин Каби, което се абсорбира при новородени бебета.

Приложението на изброените вещества заедно с или след Амикацин Каби трябва да се избягва доколкото е възможно.

Когато Амикацин Каби трябва да се комбинира с такива вещества, слухът и бъбречната функция ще бъдат проследявани много често и внимателно. В случай на употреба на Амикацин Каби едновременно с бързодействащи лекарства, повишаващи уринарния поток, ще бъде проследяван Вашия воден баланс.

Трябва да бъде обърнато внимание и на следните лекарства:

**Аnestезия с метоксифлуран:**

Анестезиологът трябва да бъде уведомен, ако сте приемали или приемате амикацин или подобен антибиотик преди анестезия с метоксифлуран (газ за анестезия), като избягва да използва това средство, ако изобщо е възможно, поради повишен риск от тежко увреждане на бъбреците и нервите.

**Едновременно лечение с амикацин и релаксиращи мускулатурата лекарства (напр. d-тубокуарин), други средства, действащи като куаре, ботулинов токсин или газове с наркотично действие, напр. халотан:**

В случай на хирургична операция, анестезиологът е необходимо да бъде информиран, ако сте били лекувани с амикацин, тъй като съществува рисък блокадата на нервната и мускулната функция да стане много по-силна.

В случай, че бъде предизвикана нервна и мускулна блокада от аминогликозид, тя може да претърпи обратно развитие с използване на калциеви соли.

При новородени, приемащи Амикацин Каби, нивото на лекарството в кръвта ще бъде внимателно контролирано, ако едновременно се прилага индометацин, защото индометацин може да доведе до повишаване нивата на амикацин в кръвта.

**Други антибиотици:**

Лечение в комбинация с подходящи антибиотици може значително да усили ефикасността на лечението.

**Бременност и кърмене**

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

**Бременност**

Ако сте бременна, Вашият лекар ще Ви предпише това лекарство, само ако е преценил/а, че е абсолютно наложително.

**Кърмене**

Въпреки, че при кърмачета е малко вероятно амикацин да премине през червата, Вашият лекар внимателно ще прецени дали кърменето или лечението с амикацин трябва да бъде преустановено.

**Шофиране и работа с машини**

Не са провеждани проучвания за ефектите върху способността за шофиране и работа с машини. В случай на приложение при амбулаторни пациенти, се препоръчва повищено внимание при шофиране и работа с машини, поради възможните нежелани ефекти, като замайност и световъртеж.



## **Амикацин Каби съдържа натрий**

Това лекарство съдържа 177/354/708 mg натрий (основната съставка на готварската/трапезна сол) в 50/100/200 ml. Това е еквивалентно на 8,85/17,7/35,4 % от препоръчителния максимален дневен хранителен прием на натрий за възрастен.

### **3. Как да приемате Амикацин Каби**

Амикацин Каби се прилага чрез капкова инфузия директно във вена (интравенозна инфузия). Продължителността на инфузията може да продължи между 30 и 60 минути.

Вашият лекар ще определи подходящата за Вас доза. Обичайно използваните дози са следните:

#### **Пациенти с нормална бъбреchna функция**

*Възрастни и юноши на 12 и повече години (телесно тегло над 33 kg):*

Обичайната доза е 15 mg амикацин на kg телесно тегло (т.т.) за 24 часа, която може да се приложи веднъж дневно или разделена в 2 равни дози: 7,5 mg на kg т.т. на всеки 12 часа. Можете да получите максимум до 1,5 грама на ден за кратък период, ако има абсолютна необходимост от такива високи дози (напр. животозастрашаващи инфекции и/или инфекции, причинени от определени видове бактерии, т.е. *Pseudomonas*, *Acinetobacter* или *Enterobacter*) и тогава ще бъдете внимателно и непрекъснато проследявани по време на лечението.

Общото количество амикацин, което може да получите по време на цялото лечение, няма да надвиши 15 грама.

*Употреба при кърмачета, малки деца и деца (4 седмици до 11 години):*

Единична дневна доза амикацин 15 до 20 mg/kg т.т. или доза 7,5 mg/kg т.т. на всеки 12 часа.

*Новородени (0 до 27 дни):*

Началната доза е 10 mg амикацин на kg т.т. и 12 часа по-късно 7,5 mg амикацин на kg т.т. Лечението продължава със 7,5 mg амикацин на kg т.т. на всеки 12 часа.

*Недоносени новородени:*

7,5 mg амикацин на kg т.т. на всеки 12 часа.

#### ***Специални популации***

Прилагане веднъж дневно не се препоръчва при пациенти с отслабена имунна система, бъбреchna недостатъчност, кистозна фиброза, вода в корема, възпаление на вътрешната обвивка на сърцето, масивни изгаряния (над 20 процента от кожата) и при бременност.

#### **Пациенти с бъбреchni проблеми**

Ако имате нарушение на бъбреchna функция, нивото на амикацин в кръвта Ви и бъбреchna функция ще бъдат наблюдавани внимателно и често, за да бъде адекватно коригирана дозата амикацин. Вашият лекар знае как да изчисли дозите, които ще получите.

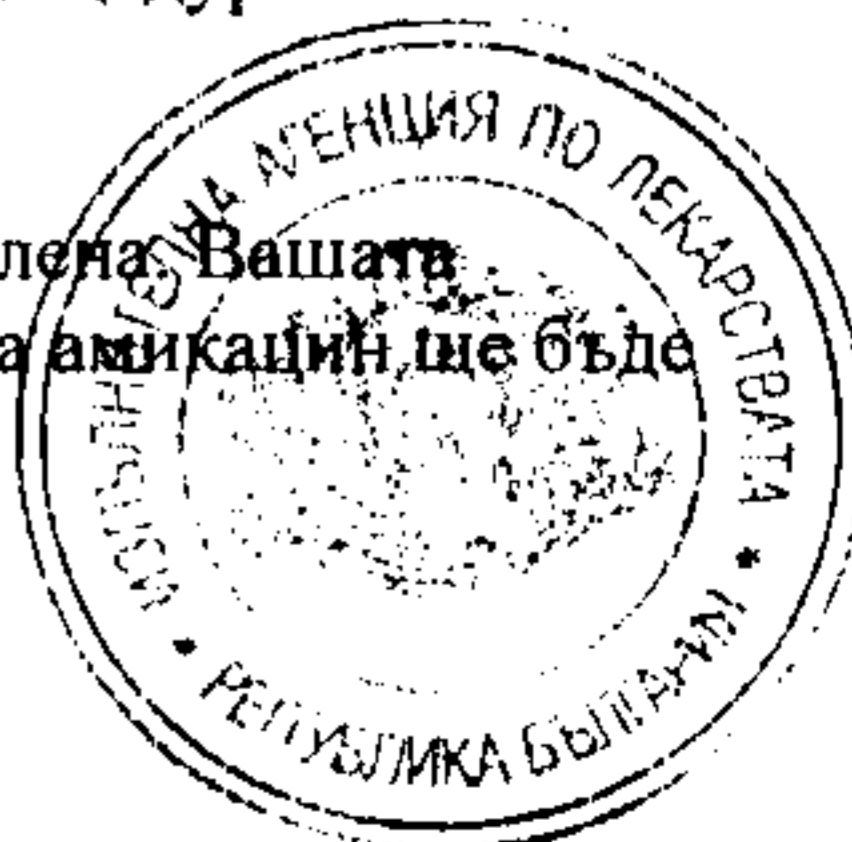
*Пациенти, подлежащи на хемодиализа или перitoneална диализа*

При тях се прилага половината от нормалната доза в края на диализната процедура.

#### **Пациенти в старческа възраст**

При пациенти в старческа възраст бъбреchna функция може да бъде намалена. Вашата бъбреchna функция ще бъде оценявана при всяка възможност и Вашата доза амикацин ще бъде коригирана, ако е необходимо.

#### **Пациенти с тежко затлъстяване**



При тези пациенти дозата се определя според теоретично идеалното телесно тегло плюс 40 % от стойността на наднорменото тегло. По-късно Вашата доза може да бъде коригирана в съответствие с нивата на амикацин в кръвта. Максималната доза е 1,5 g на ден. Обичайната продължителност на лечението е 7 до 10 дни.

#### Пациенти с вода в корема

Могат да се прилагат по-високи дози с цел постигане на адекватни нива на лекарството в кръвта.

#### Продължителност на лечението

Обикновено ще получите терапия с амикацин в продължение на 7-10 дни, само в случаи на тежки и усложнени инфекции, тя може да продължи по-дълго. Ефект от лечението обикновено ще се прояви в рамките на 24 до 48 часа, в противен случай може да се наложи смяна на лекарството.

Кръвните нива на амикацин ще бъдат внимателно проследявани при всички пациенти, но особено при пациенти в старческа възраст, новородени, пациенти със затъпяване и пациенти с бъбрецни проблеми или кистозна фиброза, като Вашата доза ще бъде внимателно коригирана в хода на терапията.

#### **Ако сте получили повече от необходимата доза Амикацин Каби**

Ако мислите, че сте приели твърде голямо количество от това лекарство, моля незабавно информирайте Вашия лекар или медицинска сестра.

Предозирането може да причини увреждане на бъбреците и на слуховите нерви или да доведе до блокада на мускулната функция (парализа). В този случай инфузията на амикацин трябва да се преустанови.

Ако имате допълнителни въпроси относно употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.

#### **4. Възможни нежелани реакции**

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

При пациентите, лекувани с Амикацин Каби са наблюдавани токсични ефекти върху слуховия нерв и бъбреците. Тези нежелани ефекти могат да бъдат избегнати до голяма степен като лекарят стриктно спазва предпазните мерки и внимателно следва дозировката съгласно инструкциите. Вашият лекар ще Ви наблюдава за наличие на който и да е от признаците за такива нежелани реакции.

#### **Ако забележите някои от следните тежки нежелани реакции, незабавно се свържете с Вашия лекар:**

##### Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души)

- подуване на лицето, устните или езика, кожен обрив, затруднено дишане, тъй като те могат да бъдат признаци за алергична реакция
- шум в ушите или загуба на слух (глухота), дихателна парализа
- бъбрецни проблеми, включително намаляване количеството на отделена урина (остра бъбречна недостатъчност)

##### **Други нежелани реакции:**

##### Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души)

- замаяност, световъртеж
- неволни движения на очите (нистагъм)
- допълнителна инфекция или образуване на колонии (от клетки на резистентни гъбични микроорганизми (дрожди), наречени *Candida*)



- шум в ушите, повищено налягане в ушите, слухови проблеми
- гадене
- увреждане на определени части от бъбрека, проблеми в бъбрената функция

**Редки (могат да засегнат до 1 на 1 000 души)**

- ненормално ниски нива на бели или червени кръвни клетки или тромбоцити, увеличено количество на определен тип бели кръвни клетки (еозинофили)
- алергични реакции, кожен обрив, сърбеж, копривна треска
- ниско ниво на магнезий в кръвта
- главоболие, мигрена, изтръпване, треперене
- слепота или други проблеми със зрението Ви
- ниско кръвно налягане
- потискане на дишането
- повръщане
- ставна болка
- повишаване на температурата, свързано с приложението на лекарството
- повищени нива в кръвта на чернодробни ензими

**Много редки (могат да засегнат до 1 на 10 000 души)**

- блокиране на мускулната функция
- тежко бъбреично увреждане

**С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка на честотата)**

- алергични реакции към вещества, подобни на амикацин (аминогликозиди)

**Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции.

Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване. Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

Изпълнителната агенция по лекарствата:

ул. „Дамян Груев“ № 8  
1303 София  
Тел.: +359 2 8903417  
Уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

## 5. Как да съхранявате Амикацин Каби

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

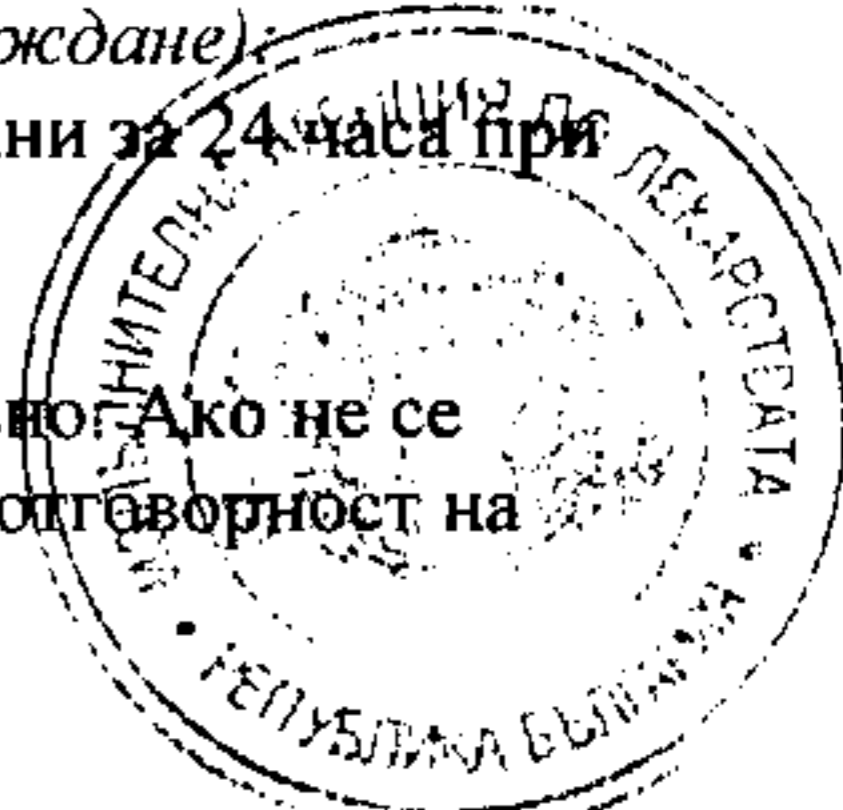
Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелзан върху бутилката и картонената опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Това лекарство не изисква специални условия на съхранение.

*Срок на годност по време на употреба (след първоначално отваряне/разреждане):*

Химичната и физична стабилност на готовия за употреба продукт са доказани за 24 часа при температура 25°C или 2 до 8 °C.

От микробиологична гледна точка продуктът трябва да се използва незабавно. Ако не се използва незабавно, времето и условията на съхранение преди употреба са отговорност на



потребителя и не трябва да бъдат повече от 24 часа при 2 до 8 °C, освен ако начинът на отваряне/разреждане не е извършен при контролирани и валидирани асептични условия.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

## 6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

### Какво съдържа Амикацин Каби

Активното вещество е амикацин.

Всеки ml инфузионен разтвор съдържа 5 mg амикацин (под формата на сулфат).

Всяка бутилка от 50 ml съдържа 250 mg амикацин.

Всяка бутилка от 100 ml съдържа 500 mg амикацин.

Всяка бутилка от 200 ml съдържа 1 000 mg амикацин.

Другите съставки са: натриев хлорид, хлороводородна киселина (за коригиране на pH), натриев хидроксид (за коригиране на pH), вода за инжекции.

### Как изглежда Амикацин Каби и какво съдържа опаковката

Амикацин Каби е инфузионен разтвор, т.е. прилага се чрез капкова инфузия през малка тръбичка или канюла, поставена във вената.

Представлява бистър, безцветен воден разтвор.

Опаковки: 10 x 50 ml, 10 x 100 ml и 10 x 200 ml инфузионен разтвор.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

### Притежател на разрешението за употреба

Фрезениус Каби България ЕООД  
ул. Ал. Жендов 1, ет. 6, ап. 37  
1113 София, България

### Производител

Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o.  
Wytwórmia Płynów Infuzyjnych  
ul. Sienkiewicza 25  
99-300 Kutno  
Полша

**Това лекарство е разрешено за употреба в държавите — членки на Европейското икономическо пространство под следните имена:**

Белгия	Amikacine Fresenius Kabi 5 mg/ml oplossing voor infusie Amikacine Fresenius Kabi 5 mg/ml solution pour perfusion Amikacine Fresenius Kabi 5 mg/ml Infusionslösung
България	Амикацин Каби 5 mg/ml инфузионен разтвор
Кипър	Amikacin/Kabi
Чешка република	Amikacin Fresenius Kabi
Германия	Amikacin Kabi 5 mg/ml Infusionslösung
Гърция	Amikacin/Kabi
Финландия	Amikacin Fresenius Kabi 5 mg/ml infusioneste, liuos
Франция	AMIKACINE KABI 5 mg/ml, solution pour perfusion
Унгария	Amikacin 5 mg/ml oldatos infúzió
Ирландия	Amikacin 5mg/ml solution for infusion



Полша	Amikacin Kabi
Португалия	Amicacina Kabi
Словения	Amikacin Kabi 5 mg/ml raztopina za infundiranje
Словакия	Amikacin Fresenius Kabi 5 mg/ml
Испания	Amikacina Kabi 5 mg/ml solución para perfusión
Швеция	Amikacin Fresenius Kabi
Обединено кралство	Amikacin 5 mg/ml solution for infusion

Дата на последно преразглеждане на листовката: 05/2024

<----->

Посочената по-долу информация е предназначена само за медицински специалисти:

#### Несъвместимости

Амикацин Каби е готова за употреба форма и не трябва да се смесва с никакви други лекарствени продукти (с изключение на изброените по-долу), а трябва да се прилага самостоятелно, в съответствие с препоръчваната доза и метод на приложение.

При никакви случаи аминогликозидите не трябва да се смесват в инфузионен разтвор с бета-лактамни антибиотици (напр. пеницилини, цефалоспорини), тъй като това може да причини физикохимична инактивация на добавения антибиотик.

Известни са химични несъвместимости с амфотерицин, хлоротиазиди, еритромицин, хепарин, нитрофурантоин, новобиоцин, фенитоин, сулфадиазин, тиопентон, хлортетрациклин, витамин В и витамин С. Амикацин не трябва да се смесва предварително с тези лекарствени продукти.

Инактивирането, настъпващо при смесване на аминогликозиди и бета-лактамни антибиотици, може да персистира също когато се вземат пробы за определяне на серумните нива на антибиотиците и може да даде значително по-ниски резултати, с грешки при дозировката и риск от последваща токсичност. Пробите трябва да се обработват бързо и да се поставят в лед или да се добави бета-лактамаза.

#### Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

За еднократна употреба.

Неизползваният разтвор трябва да се изхвърли.

Разреждането трябва да се извърши при асептични условия. Преди приложение разтворът трябва да бъде проверен визуално за наличие на частици и промяна в цвета. Разтворът трябва да се използва, само ако е бистър и без наличие на частици.

Амикацин Каби е съвместим с изброените по-долу инфузионни разтвори:

- Рингер разтвор
- Рингер лактат разтвор
- Натриев хлорид 9 mg/ml (0,9 %) инжекционен разтвор
- Глюкоза 5 mg/ml (5 %) инжекционен разтвор
- Глюкоза 10 mg/ml (10 %) инжекционен разтвор

#### Информация относно съхранение

Вижте точка 5 "Как да съхранявате Амикацин Каби"

#### Начин на приложение

Вижте точка 3 "Как да приемате Амикацин Каби"

#### Дозировка

Вижте точка 3 "Как да приемате Амикацин Каби"



Амикацин Каби е предназначен само за интравенозна употреба; продължителността на инфузията може да продължи от 30 до 60 минути.

**Инфузионни обеми при пациенти с нормална бъбречна функция:**

Доза mg на kg телесно тегло		Телесно тегло												
		2.5 kg	5 kg	10 kg	12.5 kg	20 kg	30 kg	40 kg	50 kg	60 kg	70 kg	80 kg	90 kg	100 kg
<b>Амикацин 5 mg/ml (100 ml = 500 mg)</b>														
Амикацин в mg														
7,5	3,75	7,50	15,00	18,75	30,00	45,00	60,00	75,00	90,00	105,00	120,00	135,00	150,00	ml
10	5,00	10,00	20,00	25,00	40,00	60,00	80,00	100,00	120,00	140,00	160,00	180,00	200,00	
15	7,50	15,00	30,00	37,50	60,00	90,00	120,00	150,00	180,00	210,00	240,00	270,00	300,00	
20	10,00	20,00	40,00	50,00	80,00	120,00	160,00	200,00	240,00	280,00	320,00	360,00	400,00	

Точността на дозиране е по-висока при прилагане на Амикацин Каби инфузионен разтвор с инфузионна помпа.

#### Инструкции за разреждане

При педиатрични пациенти може да е препоръчително разреждане на Амикацин Каби. За да получите разтвор с концентрация на амикацин 2,5 mg/ml, конкретното количество (в ml) от Амикацин Каби 5 mg/ml за желаната доза, трябва да се добави към идентичен обем от някой от посочените по-горе видове инфузионни разтвори.

При педиатричните пациенти инфузията трябва да продължи 1 до 2 часа.

Инфузионни обеми на разреден Амикацин 2,5 mg/ml разтвор:

Доза mg на kg телесно тегло		Телесно тегло												
		2,5 kg	5 kg	10 kg	12,5 kg	20 kg	30 kg	40 kg	50 kg	60 kg	70 kg	80 kg	90 kg	100 kg
<b>Разтвор амикацин, разреден до 2,5 mg/ml</b>														
Амикацин в mg														
7,5	7,50	15,00	30,00	37,50	60,00	90,00	120,00	150,00	180,00	210,00	240,00	270,00	300,00	ml
10	10,00	20,00	40,00	50,00	80,00	120,00	160,00	200,00	240,00	280,00	320,00	360,00	400,00	
15	15,00	30,00	60,00	75,00	120,00	180,00	240,00	300,00	360,00	420,00	480,00	540,00	600,00	
20	20,00	40,00	80,00	100,00	160,00	240,00	320,00	400,00	480,00	560,00	640,00	720,00	800,00	

#### Лечение при предозиране

В случай на предозиране или токсични реакции, инфузията на амикацин трябва да се преустанови и ако е необходимо, може да се приложи форсирания диуреза, за да се ускори отстраняването на амикацин от кръвта. Перитонеалната диализа или хемодиализата може да помогнат да се елиминира амикацин, който се натрупва в кръвта. Хемодиализата е по-ефективна за отстраняване на амикацин от кръвта отколкото перитонеалната диализа.

При новородени може да се обмисли използване на обменна трансфузия, като <sup>преди да</sup> се пристъпи към тази мярка, трябва да бъде потърсено експертно мнение.

За неутрализиране на куаризиращия ефект са показани калциеви соли. В случаите на дихателна парализа може да е необходимо използване на механична вентилация.

