

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Zavicefta 2 g/ 0,5 g pó para concentrado para solução para perfusão ceftazidima/avibactam

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a utilizar este medicamento, pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou enfermeiro.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou enfermeiro. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

1. O que é Zavicefta e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de utilizar Zavicefta
3. Como utilizar Zavicefta
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Zavicefta
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Zavicefta e para que é utilizado

O que é Zavicefta

Zavicefta é um medicamento antibiótico que contém duas substâncias ativas ceftazidima e avibactam.

- Ceftazidima pertence ao grupo de antibióticos denominados “cefalosporinas”. Pode matar muitos tipos de bactérias.
- Avibactam é um “inibidor de beta-lactamases” que ajuda a ceftazidima a matar algumas bactérias que esta sozinha não consegue.

Para que é utilizado Zavicefta

Zavicefta é utilizado em adultos e doentes pediátricos com 3 meses de idade ou mais para tratar:

- infeções do estômago e intestino (abdómen)
- infeções da bexiga ou rins denominadas “infeções das vias urinárias”
- infeção dos pulmões chamada “pneumonia”
- infeções causadas por bactérias que outros antibióticos podem não ser capazes de matar

Zavicefta é utilizado em adultos para tratar infeção do sangue associada a infeções do abdómen, trato urinário ou pneumonia.

Como funciona Zavicefta

Zavicefta mata determinados tipos de bactérias, que podem causar infeções graves.

2. O que precisa de saber antes de utilizar Zavicefta

Não utilize Zavicefta se:

- tem alergia à ceftazidima, avibactam ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6)
- tem alergia a outros antibióticos com cefalosporinas

- alguma vez teve uma reação alérgica grave a outros antibióticos pertencentes aos grupos das penicilinas ou dos carbapenemes

Não utilize Zavicefta se alguma das situações acima se aplica a si. Caso tenha dúvidas, fale com o seu médico ou enfermeiro antes de utilizar Zavicefta.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou enfermeiro antes de utilizar Zavicefta se:

- alguma vez teve qualquer reação alérgica (mesmo se apenas uma erupção na pele) a outros antibióticos pertencentes aos grupos das penicilinas ou dos carbapenemes
- tem problemas nos rins - o seu médico poderá administrar-lhe uma dose mais baixa para ter a certeza que não recebe demasiado medicamento. Esta situação poderia causar sintomas como convulsões (ver secção **Se utilizar mais Zavicefta do que deveria**)

Se alguma das situações acima se aplica a si (ou se tem dúvidas), fale com o seu médico ou enfermeiro antes de utilizar Zavicefta.

Fale com o seu médico ou enfermeiro se sofrer de diarreia durante o tratamento.

Outras infeções

Existe uma pequena possibilidade de que possa contrair uma infeção diferente causada por outra bactéria durante ou após o tratamento com Zavicefta. Estas incluem aftas (infeções fúngicas da boca ou área genital).

Análises laboratoriais

Se vai fazer análises, informe o seu médico que está a tomar Zavicefta. Isto porque pode apresentar uma alteração no resultado de um teste chamado “DAGT” ou “Coombs”. Este teste indica a presença de anticorpos que destroem os glóbulos vermelhos.

Zavicefta pode também afetar os resultados de alguns testes de glucose na urina. Informe o profissional que recolhe a amostra que lhe foi administrado Zavicefta.

Doentes pediátricos

Zavicefta não deve ser utilizado em doentes pediátricos com menos de 3 meses de idade. Isto porque desconhece-se se o medicamento é seguro para ser utilizado neste grupo etário.

Outros medicamentos e Zavicefta

Informe o seu médico ou enfermeiro se estiver a utilizar, tiver utilizado recentemente, ou se vier a utilizar outros medicamentos.

Fale com o seu médico antes de utilizar Zavicefta, se estiver a tomar algum dos seguintes medicamentos:

- um antibiótico chamado cloranfenicol
- um tipo de antibiótico chamado aminoglicosídeo – tal como a gentamicina, tobramicina
- um comprimido diurético chamado furosemida
- um medicamento para a gota chamado probenecida

Informe o seu médico antes de utilizar Zavicefta, se alguma das situações acima se aplicar a si.

Gravidez e amamentação

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico antes de tomar este medicamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Zavicefta pode provocar tonturas. Isto pode afetar a sua capacidade de conduzir, utilizar ferramentas ou máquinas.

Zavicefta contém sódio

Este medicamento contém aproximadamente 146 mg de sódio (principal componente do sal de cozinha/sal de mesa) em cada frasco para injetáveis. Isto é equivalente a 7,3% da ingestão diária máxima de sódio recomendada na dieta para um adulto.

Fale com o seu médico ou farmacêutico se precisar de 3 ou mais frascos para injetáveis diariamente durante um período prolongado, especialmente se foi aconselhado a seguir uma dieta com pouco sal (sódio).

3. Como utilizar Zavicefta

Zavicefta ser-lhe-á administrado por um médico ou um enfermeiro.

Quanto utilizar

A dose recomendada para os adultos é um frasco para injetáveis (2 g de ceftazidima e 0,5 g de avibactam), a cada 8 horas. A dose para doentes pediátricos com 3 meses ou mais de idade será calculada pelo médico com base no peso e na idade da criança.

Ser-lhe-á administrado por perfusão (“gota-a-gota”) na veia – o que demorará, normalmente, cerca de 2 horas.

A duração do tratamento é usualmente entre 5 a 14 dias, dependendo do tipo de infeção que tem e de como responde ao tratamento.

Pessoas com problemas nos rins

Se tem problemas nos rins, o seu médico poderá reduzir a sua dose. Isto porque Zavicefta é eliminado do seu corpo através dos rins.

Se utilizar mais Zavicefta do que deveria

Zavicefta ser-lhe-á administrado por um médico ou um enfermeiro, portanto é pouco provável que seja administrada a dose errada. No entanto, se tiver efeitos indesejáveis ou pensa ter-lhe sido administrado mais Zavicefta do que deveria, informe o seu médico ou enfermeiro imediatamente. Se lhe for administrado demasiado Zavicefta, este pode ter um efeito no cérebro e causar convulsões ou coma.

Caso se tenha esquecido de utilizar Zavicefta

Se pensa ter-se esquecido de uma dose, informe o seu médico ou enfermeiro imediatamente.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou enfermeiro.

4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas. Podem ocorrer os seguintes efeitos indesejáveis com este medicamento:

Efeitos indesejáveis graves

Informe o seu médico imediatamente se ocorrer algum dos seguintes efeitos indesejáveis graves - pode necessitar de tratamento médico urgente:

- reações alérgicas graves - os sinais incluem inchaço súbito dos lábios, cara, garganta ou língua, uma erupção na pele grave ou outras reações na pele graves, dificuldade em engolir ou respirar ou uma dor no peito súbita (que pode ser um sinal de síndrome de Kounis). Estas reações podem colocar a vida em risco.
- diarreia que continua a piorar ou que não desaparece, ou fezes com sangue ou muco – isto pode acontecer durante ou após ter terminado o tratamento com Zavicefta. Se isto acontecer, não tome medicamentos que parem ou diminuam o movimento intestinal.

Informe o seu médico imediatamente se ocorrer algum dos efeitos indesejáveis graves acima descritos.

Outros efeitos indesejáveis

Informe o seu médico ou enfermeiro se ocorrer algum dos seguintes efeitos indesejáveis:

Muito frequentes: (podem afetar mais de 1 em 10 pessoas)

- Alteração no resultado de um teste denominado “DAGT” ou “Coombs”. Este teste indica a presença de anticorpos que destroem os seus glóbulos vermelhos. É possível que isto possa causar anemia (que lhe pode provocar cansaço) e icterícia (amarelecimento da pele e olhos)

Frequentes: (podem afetar até 1 em 10 pessoas)

- infeções fúngicas, incluindo as da boca e vagina
- alteração no número de alguns tipos de células do sangue (chamadas “eosinófilos” e “trombócitos”) - detetado nas análises ao sangue
- dor de cabeça
- sensação de tonturas
- sentir-se doente (náuseas) ou estar doente (vómitos)
- dor de estômago
- diarreia
- aumento na quantidade de algumas enzimas produzidas pelo fígado - detetado nas análises ao sangue
- erupção na pele com comichão (“urticária”)
- comichão
- vermelhidão, dor ou inchaço no local onde Zavicefta foi administrado na veia
- febre

Pouco frequentes: (podem afetar até 1 em 100 pessoas)

- aumento no número de um tipo de células do sangue (chamadas “linfócitos”) - detetado nas análises ao sangue
- diminuição no número de alguns tipos de células do sangue (chamadas “leucócitos”) - detetado nas análises ao sangue
- formigueiro ou dormência
- mau sabor na boca
- um aumento no nível de alguns tipos de substâncias no sangue (chamadas “creatinina” e “ureia”). Estas mostram como estão a funcionar os seus rins.

Muito raros: (podem afetar até 1 em 10.000 pessoas)

- inchaço numa parte do rim que provoca redução do seu funcionamento normal

Desconhecida: (não pode ser calculado a partir dos dados disponíveis)

- diminuição significativa no tipo de glóbulos brancos utilizados para combater a infeção - detetado nas análises ao sangue
- diminuição no número de glóbulos vermelhos (anemia hemolítica) - detetado nas análises ao sangue
- reação alérgica grave (ver **Efeitos indesejáveis graves**, acima)
- coloração amarela da parte branca dos olhos ou pele

- início súbito de uma erupção na pele grave ou bolhas ou descamação da pele, eventualmente acompanhada de febre alta ou dor nas articulações (estes podem ser sinais de situações médicas mais graves, como necrólise epidérmica tóxica, síndrome de *Stevens-Johnson*, eritema multiforme ou de uma condição conhecida como DRESS, Reação Medicamentosa com Eosinofilia e Sintomas Sistémicos)
- inchaço sob a pele, principalmente lábios e em torno dos olhos

Informe o seu médico ou enfermeiro se ocorrer algum dos efeitos indesejáveis indicados acima.

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através de:

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>

(preferencialmente)

ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

5. Como conservar Zavicefta

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso no recipiente. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Conservar na embalagem de origem para proteger da luz.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Zavicefta

- As substâncias ativas são ceftazidima e avibactam. Cada frasco para injetáveis contém ceftazidima penta-hidratada equivalente a 2 g de ceftazidima e avibactam sódico equivalente a 0,5 g de avibactam.
- O outro componente é carbonato de sódio (anidro) (ver secção 2 “Zavicefta contém sódio”).

Qual o aspeto de Zavicefta e conteúdo da embalagem

Zavicefta é um pó para concentrado para solução para perfusão de cor branca a amarela num frasco para injetáveis. Está disponível em embalagens com 10 frascos para injetáveis.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Pfizer Ireland Pharmaceuticals
Operations Support Group
Ringaskiddy, County Cork
Irlanda

Fabricante

ACS Dobfar S.p.A.
Via Alessandro Fleming 2
Verona 37135
Itália

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Portugal

Laboratórios Pfizer, Lda.
Tel: +351 21 423 5500

Este folheto foi revisto pela última vez em 01/2024

Outras fontes de informação

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos: <http://www.ema.europa.eu>.

A informação que se segue destina-se apenas aos profissionais de saúde:

Importante: Por favor consultar o Resumo das Características do Medicamento antes da prescrição.

A compatibilidade de Zavicefta com outros medicamentos não foi estabelecida. Zavicefta não deve ser misturado ou adicionado fisicamente a soluções contendo outros medicamentos.

O pó tem de ser reconstituído com água para injetáveis e o concentrado resultante tem de ser diluído imediatamente antes de utilizar. A solução reconstituída é uma solução amarela pálida e é isenta de partículas.

Misturar suavemente para reconstituir e verificar se o conteúdo se dissolveu totalmente. Os medicamentos parentéricos devem ser inspecionados visualmente em relação a partículas antes da administração.

Sacos de perfusão

Se a solução intravenosa for preparada com os solventes listados na secção 6.6 (concentração de ceftazidima de 8 mg/ml), a estabilidade química e física em utilização foi demonstrada (a partir do momento da punção inicial do frasco para injetáveis) até 12 horas entre 2°C-8°C, seguida de até 4 horas a menos de 25°C.

Se a solução intravenosa for preparada com os solventes listados na secção 6.6 (concentração de ceftazidima > 8 mg/ml a 40 mg/ml), a estabilidade química e física em utilização foi demonstrada (a partir do momento da punção inicial do frasco para injetáveis) até 4 horas a menos de 25°C.

De um ponto de vista microbiológico, o medicamento deve ser imediatamente utilizado, a não ser que a reconstituição e a diluição tenham ocorrido em condições de assepsia controladas e validadas. Se não for imediatamente utilizado, os tempos e condições de conservação antes da utilização são da responsabilidade do utilizador e não podem exceder os acima indicados.

Seringas de perfusão

A estabilidade química e física em utilização foi demonstrada (a partir do momento da punção inicial do frasco para injetáveis) até 6 horas a menos de 25°C.

De um ponto de vista microbiológico, o medicamento deve ser imediatamente utilizado, a não ser que a reconstituição/diluição tenham ocorrido em condições de assepsia controladas e validadas. Se não for imediatamente utilizado, os tempos e condições de conservação antes da utilização são da responsabilidade do utilizador e não devem exceder 6 horas a menos de 25°C.

Zavicefta (ceftazidima/avibactam) é uma associação medicamentosa; cada frasco para injetáveis contém 2 g de ceftazidima e 0,5 g de avibactam numa proporção fixa de 4:1. As recomendações de dose baseiam-se apenas no componente ceftazidima.

Deverão ser utilizadas técnicas de assepsia padronizadas na preparação e administração da solução. As doses podem ser preparadas num saco de perfusão ou numa seringa de perfusão de tamanho adequado.

A solução resultante deve ser administrada durante 120 minutos.

Cada frasco para injetáveis destina-se a uma única utilização.

Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

O intervalo de tempo total entre o início da reconstituição e a conclusão da preparação da perfusão intravenosa não deve exceder os 30 minutos.

Instruções para a preparação de doses para adultos e doentes pediátricos em SACO DE PERFUSÃO ou em SERINGA DE PERFUSÃO:

NOTA: o procedimento seguinte descreve os passos para preparar uma solução para perfusão com uma concentração final de 8-40 mg/ml de ceftazidima. Todos os cálculos devem ser realizados antes de iniciar estes passos. **Para doentes pediátricos com idade entre os 3 meses e os 12 meses** são também fornecidos os passos detalhados para preparar uma concentração de 20 mg/ml (suficiente para a maioria dos cenários).

1. Preparar a **solução reconstituída (167,3 mg/ml de ceftazidima)**:
 - a. Inserir a agulha da seringa através do fecho do frasco para injetáveis e injetar 10 ml de água esterilizada para preparações injetáveis.
 - b. Remover a agulha e agitar o frasco para injetáveis para obter uma solução límpida.
- c. Inserir uma agulha para libertar o gás através do fecho do frasco para injetáveis **após** o medicamento estar dissolvido para aliviar a pressão interna (isto é importante para preservar a esterilidade do medicamento).
2. Preparar a **solução final** para perfusão (a concentração final tem de ser de **8-40 mg/ml** de ceftazidima):

- a. Saco de perfusão: diluir ainda mais a solução reconstituída transferindo um volume devidamente calculado de solução reconstituída para um saco de perfusão contendo qualquer um dos seguintes: solução injetável de cloreto de sódio a 9 mg/ml (0,9%), solução injetável de glucose a 50 mg/ml (5%) ou solução de lactato de *Ringer*.
- b. Seringa de perfusão: diluir ainda mais a solução reconstituída transferindo um volume devidamente calculado de solução reconstituída mais um volume adequado de solvente [solução injetável de cloreto de sódio a 9 mg/ml (0,9%) ou solução injetável de glucose a 50 mg/ml (5%)] para uma seringa de perfusão.

Consultar a tabela a seguir.

Preparação de doses de Zavicefta para doentes adultos e pediátricos em SACO DE PERFUSÃO ou em SERINGA DE PERFUSÃO

Dose de Zavicefta (ceftazidima) ¹	Volume a ser retirado do frasco para injetáveis reconstituído	Volume final após diluição no saco de perfusão ²	Volume final após diluição na seringa de perfusão
2 g	Conteúdo total (aproximadamente 12 ml)	50 ml a 250 ml	50 ml
1 g	6 ml	25 ml a 125 ml	25 ml a 50 ml
0,75 g	4,5 ml	19 ml a 93 ml	19 ml a 50 ml
Todas as outras doses	Volume (ml) calculado com base na dose necessária: Dose (mg de cefazidima) ÷ 167,3 mg/ml de cefazidima	O volume (ml) vai variar com base no tamanho do saco de perfusão disponível e na concentração final preferida (tem de ser de 8-40 mg/ml de cefazidima)	O volume (ml) vai variar com base no tamanho da seringa de perfusão disponível e na concentração final preferida (tem de ser de 8-40 mg/ml de cefazidima)

¹ Baseada apenas no componente cefazidima.

² Diluir de modo a obter a concentração final de cefazidima de 8 mg/ml para estabilidade em utilização de até 12 horas entre 2°C-8°C, seguida de até 4 horas a menos de 25°C (ou seja, diluir uma dose de 2 g de cefazidima em 250 ml, uma dose de 1 g de cefazidima em 125 ml, uma dose de 0,75 g de cefazidima em 93 ml, etc.). Todas as outras concentrações de cefazidima (> 8 mg/ml a 40 mg/ml) têm uma estabilidade em utilização de até 4 horas a menos de 25°C.

Instruções para a preparação de doses para doentes pediátricos com 3 meses a 12 meses de idade em SERINGA DE PERFUSÃO:

NOTA: o procedimento seguinte descreve os passos para preparar uma solução para perfusão com uma concentração final de 20 mg/ml de cefazidima (suficiente para a maioria dos casos). Podem ser preparadas concentrações alternativas, mas a sua concentração final tem de estar dentro do intervalo de 8-40 mg/ml de cefazidima.

1. Preparar a **solução reconstituída (167,3 mg/ml de cefazidima)**:
 - a. Inserir a agulha da seringa através do fecho do frasco para injetáveis e injetar 10 ml de água esterilizada para preparações injetáveis.
 - b. Remover a agulha e agitar o frasco para injetáveis para obter uma solução límpida.
 - c. Inserir uma agulha para libertar o gás através do fecho do frasco para injetáveis **após** o medicamento estar dissolvido para aliviar a pressão interna (isto é importante para preservar a esterilidade do medicamento).
2. Preparar a **solução final** para perfusão com uma concentração final de **20 mg/ml** de cefazidima:
 - a. Diluir ainda mais a solução reconstituída transferindo um volume devidamente calculado de solução reconstituída mais um volume adequado de solvente [solução injetável de cloreto de sódio a 9 mg/ml (0,9%) ou solução injetável de glucose a 50 mg/ml (5%)] para uma seringa de perfusão.

- b. Consultar as tabelas a seguir para confirmar os cálculos. Os valores apresentados são aproximados, uma vez que poderá ser necessário arredondar para a marca de graduação mais próxima de uma seringa de tamanho adequado. Tenha em atenção que as tabelas NÃO incluem todas as doses calculadas possíveis, mas podem ser utilizadas para calcular o volume aproximado para verificar o cálculo.

Preparação de Zavicefta (concentração final de 20 mg/ml de ceftazidima) em doentes pediátricos com 3 meses a 12 meses de idade com uma depuração da creatinina (CLCr) > 50 ml/min/1,73m²

Idade e dose de Zavicefta (mg/kg)¹	Peso (kg)	Dose (mg de ceftazidima)	Volume de solução reconstituída a ser retirado do frasco para injetáveis (ml)	Volume de solvente a ser adicionado para misturar (ml)
6 meses a 12 meses 50 mg/kg de ceftazidima	5	250	1,5	11
	6	300	1,8	13
	7	350	2,1	15
	8	400	2,4	18
	9	450	2,7	20
	10	500	3	22
	11	550	3,3	24
	12	600	3,6	27
3 meses a < 6 meses 40 mg/kg de ceftazidima	4	160	1	7,4
	5	200	1,2	8,8
	6	240	1,4	10
	7	280	1,7	13
	8	320	1,9	14
	9	360	2,2	16
	10	400	2,4	18

¹ Baseada apenas no componente ceftazidima.

Preparação de Zavicefta (concentração final de 20 mg/ml de ceftazidima) em doentes pediátricos com 3 meses a 12 meses de idade com uma CLCr de 31 ml/min/1,73m² a 50 ml/min/1,73m²

Idade e dose de Zavicefta (mg/kg)¹	Peso (kg)	Dose (mg de ceftazidima)	Volume de solução reconstituída a ser retirado do frasco para injetáveis (ml)	Volume de solvente a ser adicionado para misturar (ml)
6 meses a 12 meses 25 mg/kg de ceftazidima	5	125	0,75	5,5
	6	150	0,9	6,6
	7	175	1	7,4
	8	200	1,2	8,8
	9	225	1,3	9,6
	10	250	1,5	11
	11	275	1,6	12
	12	300	1,8	13
3 meses a < 6 meses 20 mg/kg de ceftazidima	4	80	0,48	3,5
	5	100	0,6	4,4
	6	120	0,72	5,3
	7	140	0,84	6,2
	8	160	1	7,4
	9	180	1,1	8,1

Idade e dose de Zavicefta (mg/kg)¹	Peso (kg)	Dose (mg de ceftazidima)	Volume de solução reconstituída a ser retirado do frasco para injetáveis (ml)	Volume de solvente a ser adicionado para misturar (ml)
	10	200	1,2	8,8

¹ Baseada apenas no componente ceftazidima.

Preparação de Zavicefta (concentração final de 20 mg/ml de ceftazidima) em doentes pediátricos com 3 meses a 12 meses de idade com uma CLCr de 16 ml/min/1,73m² a 30 ml/min/1,73m²

Idade e dose de Zavicefta (mg/kg)¹	Peso (kg)	Dose (mg de ceftazidima)	Volume de solução reconstituída a ser retirado do frasco para injetáveis (ml)	Volume de solvente a ser adicionado para misturar (ml)
6 meses a 12 meses 18,75 mg/kg de ceftazidima	5	93,75	0,56	4,1
	6	112,5	0,67	4,9
	7	131,25	0,78	5,7
	8	150	0,9	6,6
	9	168,75	1	7,4
	10	187,5	1,1	8,1
	11	206,25	1,2	8,8
3 meses a < 6 meses 15 mg/kg de ceftazidima	12	225	1,3	9,6
	4	60	0,36	2,7
	5	75	0,45	3,3
	6	90	0,54	4
	7	105	0,63	4,6
	8	120	0,72	5,3
	9	135	0,81	6
	10	150	0,9	6,6

¹ Baseada apenas no componente ceftazidima.