

Bipacksedel: Information till patienten

Ampicillin Noridem 500 mg pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning
Ampicillin Noridem 1 g pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning
Ampicillin Noridem 2 g pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning
ampicillin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du ges detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Om du får några biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande

1. Vad Ampicillin Noridem är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du ges Ampicillin Noridem
3. Hur Ampicillin Noridem ges
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Ampicillin Noridem ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Ampicillin Noridem är och vad det används för

Ampicillin Noridem innehåller ampicillin (ett aminopenicillin). Detta är ett antibiotika som dödar många olika typer av bakterier genom att avbryta bildningen av deras cellväggar. Det kan därmed användas för att behandla många olika sjukdomar.

Ampicillin Noridem är avsett för behandling av följande infektioner hos vuxna och barn som orsakas av stammar av både grampositiva och gramnegativa bakterier, i synnerhet hos patienter där oral administrering inte är lämplig.

Infektioner i luftvägarna:

- infektioner i öronen, näsan, halsen och bihålorna
- infektioner i bröstet, såsom luftrörskatarr (bronkit) och lunginflammation

Infektioner i huden och mjukvävnad:

- sårinfektioner
- infektioner efter djurbett

Infektioner i urinvägarna och könsorganen:

- akut och kronisk inflammation i njurarna (pyelonefrit), njurbäcken (pyelit), urinblåsan (cystit) och urinröret (uretrit)

Infektioner i de kvinnliga reproduktionsorganen:

- feber efter missfall, inflammation i äggledarna, äggstockarna (adnexit, salpingit) och livmodern (endo- och parametrit), inflammation i peritoneum i bäckenhålan (bäckenperitonit), barnsängsfeber (puerperal sepsis)

Infektioner i matsmältningskanalen:

- infektioner i gallgångarna och gallblåsan (kolangit, kolecystit)

Övriga infektioner:

- Listerios (en bakteriell infektionssjukdom) inklusive listeriameningit (inflammation i hjärnhinnan orsakad av listeria). Behandling kan ges tillsammans med andra antibiotika.

- Leptospiros, i kombination med andra antibiotika
- Vid behandling av bakteriemi (bakterier i blodet) som misstänks vara förknippad med eller sannolikt förknippad med någon av ovanstående infektioner.
- Vid förebyggande och behandling av inflammation i hjärtklaffarna eller den inre hjärtväggen hos personer i riskzonen.

Ampicillin som finns i Ampicillin Noridem kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du ges Ampicillin Noridem

Du får inte ges Ampicillin Noridem

- om du är allergisk mot ampicillin-natrium
- om du är allergisk mot betalaktamantibiotika, såsom penicillin och cefalosporiner
- om du någonsin haft gulsot (huden och det vita i ögonen gulnar) eller nedsatt leverfunktion efter att ha använt ampicillin.

Varningar och försiktighet

Tala med läkaren eller apotekspersonalen innan du ges Ampicillin Noridem.

Tala om för läkaren om du har allergi, astma eller svampsjukdom. Om symtom på allergi förekommer, i synnerhet hudutslag, klåda, frossa, röda upphöjda fläckar, andfåddhet, trångt i bröstet, eller om du får diarré eller magsmärtor ska du rådfråga din läkare direkt.

Tala även om för läkaren om du någonsin har fått allergiska reaktioner mot penicillin eller cefalosporiner.

Om du har körtelfeber (en sjukdom som orsakas av virus), cytomegalovirusjukdom eller lymfatisk leukemi ska behandling med ampicillin undvikas då hudreaktioner förekommer oftare i sådana fall.

Om du får allvarlig och ihållande diarré ska pseudomembranös kolit orsakad av *Clostridioides difficile* övervägas (vattnig diarré som innehåller blod och slem, molande, diffus till kolikartad magsmärtor, feber, trängningar), detta kan vara livshotande. Informera läkaren omedelbart. I dessa fall måste därför Ampicillin Noridem sättas ut omedelbart och behandling inledas baserat på patogenprover. Läkemedel som kan förhindra tarmrörelser får inte användas.

Allvarliga hudreaktioner som Stevens-Johnson-syndrom (SJS), toxisk epidermal nekrolys (TEN), läkemedelsreaktion med eosinofili och systemiska symtom (DRESS), samt akut generaliserad exantematös pustulos (AGEP) har rapporterats hos patienter som får ampicillin (se avsnitt 4. Eventuella biverkningar). Informera läkaren omedelbart om du får ett utbrett utslag med blåsor och hudfjällning, i synnerhet runt munnen, näsan, ögonen och könsorganen, eller en allvarligare form som orsakar omfattande fjällning av huden.

Antibiotika är endast lämpligt för behandling av inflammation i gallblåsan och gallgången vid lindrigare sjukdomsfall där det inte finns någon ansamling av galla.

Vid försämrad njurfunktion kan läkaren justera dosen.

Kontroll av blodvärde, samt lever- och njurfunktion rekommenderas under långvarig behandling.

Under långvarig behandling kan överväxt av bakterier eller svamp som inte är känsliga mot ampicillin förekomma. Om du får nya infektioner, t.ex. torsk ska du rådfråga läkaren.

Vid infusioner ska administreringsstället bytas var 48:e timme.

Ett gemensamt antigenförhållande kan finnas mellan dermatofyter (svampinfektioner i hud och naglar) och penicillin.

Detta läkemedel kan även förändra resultat av uringlukosprover eller urinaminosyraprover.

Andra läkemedel och Ampicillin Noridem

Tala om för läkaren eller sjuksköterskan om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Vissa läkemedel kan orsaka problem om de används samtidigt som Ampicillin Noridem.

Ampicillin Noridem ska inte ges tillsammans med andra antibiotika om det inte är uttryckligen ordinerat av den behandlade läkaren, eftersom vissa antibiotika kan förstärka effekten av Ampicillin Noridem, medan andra kan förhindra dess verkan.

Informera läkaren om du använder något av följande:

- Probenecid (läkemedel som används för att sänka urinsyranivåer) – kan öka effekten av Ampicillin Noridem.
- Allopurinol (läkemedel för att behandla gikt) – risken är ökad för att få utslag.
- Atenolol (hjärtläkemedel) – urinutsöndring av atenolol kan minska.
- Antikoagulantia (används för att förhindra blodproppar), såsom warfarin – detta kan vara en ökad tendens för blödning.
- Orala tyfusvaccin – dessa kan vara mindre effektiva om de ges samtidigt som Ampicillin Noridem.
- Metotrexat (används för att behandla artrit) – toxiciteten i metotrexat kan öka.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkaren innan du ges detta läkemedel.

Läkaren kommer att bestämma om du kan ges Ampicillin Noridem under graviditet eller amning. Därför måste du informera läkaren om du kan vara gravid.

Körförmåga och användning av maskiner

Baserat på nuvarande erfarenhet har inte ampicillin någon påverkan på koncentrations- eller reaktionsförmågan. Dock kan biverkningar (se avsnitt 4) mer sällan leda till risker vid utförande av sådana aktiviteter. Detta gäller i synnerhet i kombination med alkohol.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Ampicillin Noridem innehåller natrium

Ampicillin Noridem 500 mg pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning:

Detta läkemedel innehåller 32,9 mg natrium (huvudingrediensen i matlagningssalt/bordssalt) per flaska. Detta motsvarar 1,6% av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

Ampicillin Noridem 1 g pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning:

Detta läkemedel innehåller 65,8 mg natrium (huvudingrediensen i matlagningssalt/bordssalt) per flaska. Detta motsvarar 3,3% av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

Ampicillin Noridem 2 g pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning:

Detta läkemedel innehåller 131,6 mg natrium (huvudingrediensen i matlagningssalt/bordssalt) per flaska. Detta motsvarar 6,6% av högsta rekommenderat dagligt intag av natrium för vuxna.

3. Hur Ampicillin Noridem ges

Ampicillin Noridem ges endast via en läkare.

Dos

Den dagliga mängden som du behöver kommer att ställas in individuellt av läkaren.

I allmänhet gäller följande doseringsriktlinjer:

Vuxna och ungdomar över 12 år	2 g–6 g per dag i 2 till 4 doser Intravenöst eller intramuskulärt
Barn och spädbarn (1 månad – 12 år)	25 mg–50 mg/kg kroppsvikt i 4 doser som intravenös injektion eller infusion
Nyfödda	
Mindre än 7 dagar	30 mg–60 mg/kg kroppsvikt i 2 doser som intravenös injektion eller infusion
7–21 dagar.	30 mg–60 mg/kg kroppsvikt i 3 doser som intravenös injektion eller infusion
21–28 dagar	30 mg–60 mg/kg kroppsvikt i 4 doser som intravenös injektion eller infusion

Vid listeriameningit, blodförgiftning och andra allvarligare infektioner:

Vuxna och ungdomar över 12 år	8 g–16 g intravenöst per dag som kort injektion i 3 till 4 doser
Barn och spädbarn (1 månad – 12 år)	50 mg/kg kroppsvikt i 4 till 6 doser (max 2 g var fjärde timme) som intravenös injektion eller infusion
Nyfödda	
mindre än 7 dagar	100 mg/kg kroppsvikt i 2 doser som intravenös injektion eller infusion
7–21 dagar	100 mg/kg kroppsvikt i 3 doser som intravenös injektion eller infusion
21–28 dagar	100 mg/kg kroppsvikt i 4 doser som intravenös injektion eller infusion

Allmänna dosrekommendationer för profylax av endokardit:

Vuxna	2 g intravenöst (i en ven) som en engångsdos 30 till 60 minuter före ingrepp
Barn	50 mg/kg kroppsvikt intravenöst (i en ven) som en engångsdos 30 till 60 minuter före ingrepp

Vid meningit ska dosen inte minskas, även efter klinisk förbättring och återställd blod–hjärnbarriär. Infektioner med väldigt känsliga bakterier och/eller infektionsställen där höga koncentrationer av aktiv substans nås kan behandlas med dagliga doser vid ett lägre intervall av ovannämnda dosrekommendationer.

Hos vuxna får den minsta dosen inte vara mindre än 1 g per dag.

När klinisk förbättring börjar kommer läkaren att ändra behandlingen till orala aminopenicilliner.

Hos prematura och nyfödda spädbarn ska dosen och/eller dosintervallet justeras för minskad njursekretion.

Användning hos patienter med nedsatt njurfunktion

Hos patienter med allvarlig njursvikt ska dosen och/eller dosintervallet justeras för minskad njursekretion. I fall med allvarlig njursvikt ska en dos på 1 g ampicillin var åttonde timme inte överskridas. Om kreatininclearance är mindre än 10 ml/min ska dosintervallet ökas till 12 till 15 timmar.

Kreatininclearance	Parenteral dos av ampicillin
över 30 ml/min	normal dos
30 till 20 ml/min	2/3 av den normala dosen
mindre än 20 ml/min	1/3 av den normala dosen

Behandlingstid

Behandlingslängden kommer att fastställas av läkaren och beror på hur infektionen förlöper.

Infektioner i urinvägarna och könsorganen: minst 4 till 10 dagar

Infektioner med betahemolytiska streptokocker: minst 10 dagar

Lunginflammation: 10 till 14 dagar

Inflammation i den inre hjärtväggen (endokardit): 4 till 6 veckor

Vid andra infektioner: ytterligare 48 timmar efter klinisk och/eller bakteriologisk läkning eller upp till 7 dagar efter sjunkande feber och klinisk förbättring.

Administreringssätt

Injektionen i venen måste administreras långsamt under en period på minst 5–10 minuter.

Infusionstiden måste vara mellan 20 och 30 minuter.

Vid intramuskulär (in i en muskel) och intravenös (in i en ven) användning.

Intramuskulär eller intravenös injektion, eller som intermittent eller kontinuerlig infusion.

Om du har getts för stor mängd av Ampicillin Noridem

Detta kommer sannolikt inte att hända eftersom du får läkemedlet av läkaren. Du ska ändå tala med sjuksköterskan eller läkaren omedelbart om du tror att du har fått för mycket av detta läkemedel.

Om du har fått för stor mängd av läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om en dos av Ampicillin Noridem har missats

Om du tror att en dos har missats ska du tala med läkaren eller sjuksköterskan.

Om du slutar att ta emot Ampicillin Noridem

Även om dina symtom förbättras eller försvinner helt får behandling med Ampicillin Noridem aldrig ändras eller upphöra om det inte har anvisats av läkaren. Detta förhindrar att din sjukdom blir värre igen eller återkommer.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, fråga läkaren eller apotekspersonalen.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Du måste kontakta läkaren omedelbart om du upptäcker någon av följande biverkningar:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 personer)

- hudreaktioner som uppkommer i form av klåda, hudrodnad med värmekänsla (utslag) och nässelfeber.

Vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 personer)

- Det vanliga "ampicillin-utslaget" visar sig 8 till 10 dagar efter förstagångsansvändningen. Vid upprepad användning förekommer det på dag 2 till 3. Utslaget försvinner i allmänhet efter några dagar, trots fortsatt behandling.
Det verkar som om utslag förekommer oftare än normalt vid förekomst av virusinfektioner, njursvikt eller vid doser över 6 g/dag.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer)

- rubbningar i magtarmkanalen (magsmärtor, illamående, kräkning, diarré, gasbildning) (se avsnitt 2 Varningar och försiktighet)

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 personer)

- feber av läkemedel, svullet struphuvud, serumsjukdom (allergisk reaktion), inflammerade blodkärl (allergisk vaskulit), hemolytisk anemi
- allvarlig hudinflammation (Lyells syndrom), Stevens-Johnson-syndrom (ett allvarligt hudtillstånd som påverkar allmäntillståndet med smärtsam blåsbildning på huden, i synnerhet i munnen, ögonen och könsorganen)
- yrsel, huvudvärk
- inflammation i levern (hepatit), ansamling av galla som ger gulnad hud och ögon (kolestatisk gulsot)
- kristalluri när ampicillin ges intravenöst med höga doser (massiv utsöndring av urinsyrakristaller)

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 personer)

- myelosuppression (tillfällig eller permanent benmärgsskada som leder till minskad blodkroppsbildning), förändringar av blodvärdet, såsom trombocytopeni (minskning av blodplättar), agranulocytos (större minskning i en undergrupp av vita blodkroppar), leukopeni (minskning av vita blodkroppar) och eosinofili (ökning av vissa vita blodkroppar), blodbrist (anemi), pancytopeni och förändringar av blodkoagulering (förlängd blödnings- och protrombintid)
- allvarliga tecken på överkänslighet såsom cirkulationskollaps och/eller andfåddhet (anafylaktisk chock). Patienter som har en hudsjukdom med svamp kan få allergiska reaktioner när penicillin ges för första gången
- allvarliga inflammatoriska hudförändringar (exfoliativ dermatit, erythema multiforme)
- svullnad i huden eller slemhinnorna (angioneurotiskt ödem)
- ömmande leder
- inflammation i njurarna (symtom innefattar feber, svullnad i framför allt ansiktet och/eller blodblandad urin)
- feber
- tillfällig stigande transaminaser (blodvärden som är viktiga vid diagnos av leversjukdomar)

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- långvarig och upprepad användning av detta läkemedel kan leda till en infektion med andra bakterier eller till en överväxt av bakterier eller jästliknande svamp som inte svarar på antibiotika
- vid tyfusfeber eller vid behandling av syfilis kan feber och hudutslag förekomma på grund av nedbrytning av döda bakterier och efterföljande frisläppning av bakteriella toxiner
- tillstånd av central nervstimulering, muskelryckningar och krampanfall (vid väldigt höga koncentrationer av ampicillin i serum, som kan bero på faktorer såsom nedsatt njurfunktion eller användning av väldigt höga doser)
- brännande tunga, inflammation i munslemhinnan, muntorrhet och nedsatt smaksinne
- allvarliga biverkningar på huden inklusive läkemedelsreaktioner med eosinofili och systemiska symtom (DRESS) samt akut generaliserad exantematös pustulos (AGEP)

Svampinfektion i munnen och i det genitala området kan förekomma.

Lokal smärta kan förekomma vid intramuskulär injektion.

Vid körtelfeber (smittsam infektion som orsakas av ett herpesvirus som kallas Epstein-Barr), är risken hög för att få exantem (utbrett utslag). En förhöjd frekvens av exantem har även observerats vid leukemi.

Förhöjda ASAT-värden (aspartataminotransferas) har visats sig förekomma på grund av lokal frigöring vid injektionsstället och behöver inte indikera att levern är inblandad.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan även rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan).

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Ampicillin Noridem ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten och kartongen på efter "EXP" (utgång). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Detta läkemedel kräver inga särskilda förvaringsanvisningar.

Efter rekonstitution/spädning ska produkten användas omedelbart.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehåll i Ampicillin Noridem

- Den aktiva substansen är ampicillin.
Ampicillin Noridem 500 mg pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning:
Varje flaska innehåller ampicillin-natrium som motsvarar 500 mg ampicillin.
Det finns inga andra ingredienser.

Ampicillin Noridem 1 g pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning:
Varje flaska innehåller ampicillin-natrium som motsvarar 1 g ampicillin.
Det finns inga andra ingredienser.

Ampicillin Noridem 2 g pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning:
Varje flaska innehåller ampicillin-natrium som motsvarar 2 g ampicillin.
Det finns inga andra ingredienser.

Läkemedlets Ampicillin Noridem utseende och förpackningsstorlekar

Ampicillin Noridem levereras i färglösa flaskor som innehåller ett vitt, eller nästan vitt, pulver för lösning till injektions-/infusionsvätska, förslutna med en klorobutylsilikoniserad gummiprop och förseglade med vita aluminiumlock (500 mg), blå aluminiumlock (1 g) och röda aluminiumlock (2 g).

Förpackningsstorlekar: 1 eller 10 flaskor.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning:

Noridem Enterprises Limited
Evagorou & Makariou
Mitsi Building 3, Office 115
1065 Nicosia, Cypern

Tillverkare:

DEMO S.A. PHARMACEUTICAL INDUSTRY
21st Km National Road Athens–Lamia,
14568 Krioneri, Attiki, Grekland

Lokal företrädare:

FrostPharma AB
Berga Backe 2, 182 53 Danderyd
e-mail: info@frostpharma.com

Denna bipacksedel ändrades senast

2026-02-24

<----->

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

Anvisningar för användning och hantering

Ampicillin Noridem 500 mg pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning:

- *Intramuskulär injektion:*
Pulvret löses i 5 ml sterilt vatten.
- *Intravenös injektion:*
Pulvret löses i 5 ml sterilt vatten.
- *Intravenös infusion:*
Pulvret löses i 5 ml sterilt vatten. Den beredda lösningen kan spädas med natriumkloridlösning 9 mg/ml (0,9 %). Koncentrationerna av den spädda lösningen ska inte överstiga 30 mg/ml.

Ampicillin Noridem 1 g pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning:

- *Intramuskulär injektion:*
Pulvret löses i 5 ml sterilt vatten.
- *Intravenös injektion:*
Pulvret löses i 5 ml sterilt vatten.
- *Intravenös infusion:*
Pulvret löses i 5 ml sterilt vatten. Den beredda lösningen kan spädas med natriumkloridlösning 9 mg/ml (0,9 %). Koncentrationerna av den spädda lösningen ska inte överstiga 30 mg/ml.

Ampicillin Noridem 2 g pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning:

- *Intramuskulär injektion:*
Pulvret löses i 10 ml sterilt vatten. Vid intramuskulär administrering måste standardgränsen för injektionsvolym följas. Om den totala dosen som ska administreras överstiger 5 ml ska injektionsvolymen delas upp i fler än en intramuskulär injektion i den mängd som anses lämpligt för sådana volymer.
- *Intravenös injektion:*
Pulvret löses i 10 ml sterilt vatten.

- *Intravenös infusion:*

Pulvret löses i 10 ml sterilt vatten. Den beredda lösningen kan spädas med natriumkloridlösning 9 mg/ml (0,9 %). Koncentrationerna av den spädda lösningen ska inte överstiga 30 mg/ml.

Koncentrationerna efter rekonstitution presenteras nedan:

	Rekommenderad lösningsvolym som ska tillsättas för rekonstitution	Förskjutningsvolym	Faktisk koncentration av den rekonstituerade lösningen
Ampicillin Noridem 500 mg pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning	5 ml	0,44 ml	91,9 mg/ml
Ampicillin Noridem 1 g pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning	5 ml	0,76 ml	173,6 mg/ml
Ampicillin Noridem 2 g pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning	10 ml	1,56 ml	173,0 mg/ml

Efter rekonstitution är lösningen klar och gulaktig.

Inspektera flaskan visuellt före användning. Den ska endast användas om lösningen är klar och fri från partiklar. Lösningen är endast för engångsbruk. pH-värde efter rekonstitution: 8,0 till 10,0

Överdoser

Vid en överdosering av aminopenicillin har urologiska symtom, såsom hematuri och kristalluri, hemorragisk cystit, interstitiell nefrit, oliguri, hyperkalemi eller njursvikt förekommit i enskilda fall, vilka hittills har varit reversibla utan permanent följsjukdom. Hos patienter med allvarligt nedsatt njurfunktion, epilepsi och meningit är risken för att få dessa biverkningar ökad.

Om höga koncentrationer av CSF nås kan neurologiska symtom som krampanfall förekomma.

Vid en överdosering är noggrann övervakning av vitalparametrar och symtombehandling av eventuella förekommande symtom indicerat, med särskild uppmärksamhet på vätske- och elektrolytbalansen.

Ingen specifik antidot finns.

Ampicillin kan avlägsnas från cirkulationen genom hemodialys.