

Bipacksedel: Information till användaren

Meropenem SUN 500 mg pulver till injektionsvätska eller infusionsvätska, lösning

Meropenem SUN 1 g pulver till injektionsvätska eller infusionsvätska, lösning

meropenem

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda 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.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får 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 Meropenem SUN är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Meropenem SUN
3. Hur du använder Meropenem SUN
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Meropenem SUN ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Meropenem SUN är och vad det används för

Meropenem SUN innehåller den aktiva substansen meropenem och tillhör en grupp läkemedel som kallas karbapenem-antibiotika. Det verkar genom att döda bakterier som kan orsaka allvarliga infektioner.

Meropenem används för att behandla följande hos vuxna och barn 3 månader och äldre:

- Infektion i lungorna (pneumoni)
- Infektioner i lungor och bronker hos patienter med cystisk fibros
- Komplicerade urinvägsinfektioner
- Komplicerade bukinfektioner
- Infektioner som kan inträffa under eller efter förlossning
- Komplicerade infektioner i hud eller mjukdelar
- Akuta bakterieinfektioner i hjärnan (meningit)

Meropenem SUN kan användas för behandling av neutropena patienter med feber som misstänks vara orsakad av bakterieinfektion.

Meropenem SUN kan användas för att behandla bakterieinfektioner i blodet som kan ha ett samband med någon av infektionerna som nämnts här ovan.

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

2. Vad du behöver veta innan du använder Meropenem SUN

Använd inte Meropenem SUN:

- Om du är allergisk (överkänslig) mot meropenem eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- Om du är allergisk (överkänslig) mot andra antibiotika, till exempel penicilliner, cefalosporiner eller karbapenemer eftersom du då också kan vara allergisk mot meropenem.

Varningar och försiktighet

Tala med din läkare eller apotekspersonal innan du får **Meropenem SUN**:

- Om du har problem med hälsan, till exempel lever- eller njursjukdom.
- Om du har fått kraftig diarré efter att ha tagit andra antibiotika.

Du kan få ett positivt resultat på ett blodprov (Coombs test) som anger förekomst av antikroppar som kan förstöra dina röda blodkroppar. Din läkare kommer att tala med dig om det.

Du kan få tecken och symtom på allvarliga hudreaktioner (se avsnitt 4). Om det händer ska du omedelbart tala med läkare eller sjuksköterska så att du kan få behandling för symtomen.

Om du får oförklarlig muskelsmärta, ömhet eller svaghet, och/eller mörk urin, kontakta omedelbart läkare. Detta kan vara tecken på muskelnedbrytning (som kallas rabdomyolys) vilket kan leda till skada på njurarna.

Leverproblem

Tala om för läkare om du märker gulfärgning av huden eller ögonen, kliande hud, mörk urin eller ljus avföring. Det kan vara ett tecken på leverproblem som läkaren behöver undersöka.

Om du är osäker på om något av ovanstående gäller för dig, tala med din läkare eller sjuksköterska innan du får Meropenem SUN.

Andra läkemedel och Meropenem SUN

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Detta beror på att Meropenem SUN kan påverka hur vissa läkemedel fungerar och vissa läkemedel kan påverka Meropenem.

Tala särskilt om för din läkare eller apotekspersonal om du använder följande läkemedel:

- Probenecid (läkemedel mot gikt).
- Valproinsyra/natriumvalproat/valpromid (läkemedel mot epilepsi). Meropenem SUN ska inte användas därför att det kan försämra effekten av natriumvalproat.
- Blodförtunnande läkemedel som tas via munnen (används för att behandla eller förebygga blodproppar).

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel. Det är önskvärt att undvika Meropenem SUN under graviditet.

Din läkare beslutar om du bör få Meropenem SUN.

Det är viktigt att du berättar för din läkare om du ammar eller tänker börja amma innan du får Meropenem SUN. Små mängder av detta läkemedel kan gå över i modersmjölken. Därför beslutar din läkare om du bör ges Meropenem SUN medan du ammar.

Körförmåga och användning av maskiner

Inga studier på påverkan av förmågan att framföra fordon eller använda maskiner har utförts. Meropenem Sun har associerats med huvudvärk och krypningar och stickningar i huden (parestesi) och ofrivilliga muskelrörelser, som kan orsaka snabba och okontrollerbara skakningar (kramper). Dessa åtföljs ofta av förlust av medvetandet. Alla dessa biverkningar kan påverka din förmåga att framföra fordon och använda maskiner. Kör inte bil eller använd maskiner om du upplever denna biverkning.

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.

Meropenem SUN innehåller natrium

Meropenem SUN 500 mg: Detta läkemedel innehåller 45 mg natrium (huvudingrediensen i matlagning / bordssalt) i varje dos på 500 mg. Detta motsvarar 2,25% av det rekommenderade maximala dagliga intaget av natrium för en vuxen.

Meropenem SUN 1 g: Detta läkemedel innehåller 90 mg natrium (huvudingrediensen i matlagning / bordssalt) i varje dos på 1 g. Detta motsvarar 4,5% av det rekommenderade maximala dagliga intaget av natrium för en vuxen.

Om du har ett hälsoproblem som gör att du behöver kontrollera ditt intag av natrium, tala om det för din läkare eller sjuksköterska.

3. Hur du använder Meropenem SUN

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens, apotekspersonalens eller sjuksköterskans anvisningar. Rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du är osäker.

Användning för vuxna

- Dosen beror på vilken typ av infektion du har, var i kroppen infektionen sitter och hur allvarlig den är. Din läkare bestämmer dosen som du behöver.
- Dosen för vuxna är vanligen mellan 500 mg (milligram) och 2 g (gram). Vanligen får du en dos var 8:e timme. Men du får dosen mera sällan om dina njurar inte fungerar riktigt bra.

Användning för barn och ungdomar

- Dosen för barn över 3 månader och upp till 12 år beror på barnets ålder och vikt. Vanlig dos är mellan 10 mg och 40 mg av Meropenem SUN för varje kilogram (kg) som barnet väger. En dos ges vanligen var 8:e timme. Barn som väger över 50 kg kommer att få vuxendos.

Administreringssätt

- Meropenem SUN kommer att ges till dig som en injektion eller infusion i en stor ven
- Din läkare eller sjuksköterska kommer normalt att ge Meropenem SUN till dig
- Vissa patienter, föräldrar eller vårdpersonal är ibland utbildade på att ge Meropenem SUN i hemmet. Instruktioner för att göra detta finns i denna bipacksedel (i avsnittet "Instruktioner för att ge Meropenem SUN till dig själv eller någon annan hemma"). Använd alltid Meropenem SUN enligt läkarens anvisningar. Rådfråga din läkare om du är osäker.
- Din injektion ska inte blandas med eller sättas till lösningar som innehåller andra läkemedel
- Injektionen kan ta ungefär 5 minuter eller mellan 15 och 30 minuter. Din läkare talar om hur Meropenem SUN ska ges
- Du ska normalt få dina injektioner vid samma tid varje dag

Om du använt för stor mängd av Meropenem SUN

Om du fått i dig för stor mängd 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 du har glömt att använda Meropenem SUN

Om du missar en injektion bör du få den så snart som möjligt. Men om det nästan är tid för nästa injektion, hoppa över den glömda injektionen.

Du ska inte ges dubbel dos (två injektioner vid samma tidpunkt) för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att använda Meropenem SUN

Sluta inte använda Meropenem SUN förrän din läkare säger att du kan göra det. Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

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

Allvarliga allergiska reaktioner

Om du får några av dessa tecken eller symtom **ska du omedelbart tala med läkare eller**

Sjuksköterska. Symtomen och tecknen kan uppträda plötsligt:

- Allvarliga utslag, klåda eller nässelutslag på huden
- Svullnad i ansiktet, läppar, tunga eller andra delar av kroppen
- Andnöd, väsande andning eller svårt att andas
- Svåra hudreaktioner som inkluderar
 - o Allvarliga överkänslighetsreaktioner med feber, hudutslag och förändringar i blodtester för kontroll av leverfunktionen (förhöjda nivåer av leverenzymmer) och en ökning av en typ av vita blodkroppar (eosinofili) och förstörade lymfkörtlar. Dessa kan vara tecken på en överkänslighetsreaktion i flera organ som kallas DRESS-syndrom.
 - o Allvarliga röda och fjälliga hudutslag, varfyllda bulor, blåsor eller flagnande hud som kan vara förenat med hög feber och ledvärk.
 - o Allvarliga hudutslag som kan se ut som rödaktiga runda fläckar, ofta med blåsor mitt på bålen, flagnande hud, sår i munnen, halsen, näsan, könsorganen och ögonen, och som kan föregås av feber och influensaliknande symtom (Stevens-Johnsons syndrom) eller en allvarligare form (toxisk epidermal nekrolys).

Skada på röda blodkroppar (ingen känd frekvens)

Symtom som kan uppträda:

- Andfåddhet när man inte förväntar sig det
- Röd eller brun urin.

Om du märker något av ovan nämnda symtom, **kontakta omedelbart en läkare.**

Muskelnedbrytning

- Oförklarlig muskelsmärta, ömhet eller svaghet, och/eller mörk urin. Om du märker något av dessa symtom, **kontakta omedelbart en läkare.**

Andra möjliga biverkningar:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- Magont
- Illamående
- Kräkningar
- Diarré
- Huvudvärk
- Hudutslag, klåda
- Smärta och inflammation
- Ökat antal blodplättar i blodet (mäts i ett blodprov)
- Förändringar i blodprover, bland annat test som visar hur bra din lever fungerar.

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

- Förändringar i blodet. Dessa inkluderar minskat antal blodplättar (som gör att du får blåmärken lättare), ökat antal av vissa vita blodkroppar, minskat antal av andra vita blodkroppar och ökade mängder av en substans som kallas 'bilirubin'. Din läkare kan ta blodprover då och då
- Förändringar av värden från blodprover, inklusive test som visar hur väl dina njurar fungerar
- Stickningar och pirningar
- Infektioner i munnen eller slidan orsakade av en svamp (kandidos).

- Inflammation i tarmen med diarré
- Ömhet i venen där Meropenem SUN injiceras.
- Andra förändringar i blodet. Symtomen kan vara täta infektioner, hög feber och halsont. Din läkare kan ta blodprover då och då.
- Minskade nivåer av kalium i blodet (vilket kan orsaka svaghet, muskelkramper, stickningar och rubbningar av hjärtrytm).
- Leverproblem. Gulfärgning av huden och ögonen, kliande hud, mörk urin eller ljus avföring. Uppsök läkare omedelbart om du märker dessa tecken eller symtom.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare)

- Krampanfall (konvulsioner).
- Hastigt uppkommen desorientering och förvirring (delirium).

Plötslig bröstsmärta, som kan vara ett tecken på en potentiellt allvarlig allergisk reaktion som kallas Kounis syndrom har förekommit med liknande läkemedel. Tala omedelbart med läkare eller sjuksköterska om detta händer.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med din läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta inkluderar alla biverkningar som inte listas i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

5. Hur Meropenem SUN ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25°C

Efter beredning: Beredda lösningar för intravenös injektion eller infusion bör användas omedelbart. Tiden mellan start av beredning till avslutning av intravenös injektion eller infusion bör inte överstiga en timme.

Beredd lösning får ej frysas

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

Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är meropenem

Varje injektionsflaska innehåller meropenemtrihydrat motsvarande 500 mg vattenfritt meropenem

Varje injektionsflaska innehåller meropenem trihydrat motsvarande 1 g vattenfri meropenem

Övrigt innehållsämne är vattenfritt natriumkarbonat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Meropenem SUN är ett vitt eller ljusgult kristallint pulver till injektionsvätska eller infusionsvätska, lösning i injektionsflaska.

Det finns 1 eller 10 injektionsflaskor per förpackning.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning:

Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.

Polarisavenue 87

2132 JH, Hoofddorp

Nederländerna

Tillverkare:

Terapia SA

124 Fabricii Street

400 632 Cluj Napoca

Romania

Eller

Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.

Polarisavenue 87

2132 JH, Hoofddorp

Nederländerna

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet och i Förenade kungariket (Nordirland) under namnen:

Tyskland	MEROPENEM BASICS 500mg Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung MEROPENEM BASICS 1g Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
Danmark	Meropenem SUN 500mg pulver til injektions- og infusionsvæske, opløsning Meropenem SUN 1g pulver til injektions- og infusionsvæske, opløsning
Estland	Meropenem Sun
Italien	Meropenem SUN 500mg polvere per soluzione iniettabile o per infusione Meropenem SUN 1g polvere per soluzione iniettabile o per infusione
Finland	Meropenem SUN 500mg injektio-/infuusiokuiva-aine liuosta varten Meropenem SUN 1g injektio-/infuusiokuiva-aine liuosta varten
Litauen	MEROPENEM SUN 500mg milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui MEROPENEM SUN 1g milteliai injekciniam ar infuziniam tirpalui
Lettland	Meropenem Sun 500mg pulveris injekciju vai infūziju šķīduma pagatavošanai Meropenem Sun 1g pulveris injekciju vai infūziju šķīduma pagatavošanai
Nederländerna	Meropenem SUN 500mg poeder voor injectievloeistof Meropenem SUN 1000mg poeder voor injectievloeistof
Norge	Meropenem SUN 500mg pulver til infusjons- og injeksjonsvæske, oppløsning Meropenem SUN 1000mg pulver til infusjons- og injeksjonsvæske, oppløsning
Polen	Nableran, 500mg Nableran, 1g
Rumänien	Loditer 500mg pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă Loditer 1000mg pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă
Sverige	Meropenem SUN 500mg pulver till injektionsvätska eller infusionsvätska, Meropenem SUN 1g pulver till injektionsvätska eller infusionsvätska,

Island	Meropenem SUN 500mg, stungulyfs-/innrennslisstofn, lausn Meropenem SUN 1000mg stungulyfs-/innrennslisstofn, lausn
--------	--

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-08-05

Råd/medicinsk instruktion

Antibiotika används för att behandla infektioner orsakade av bakterier. De har ingen effekt mot infektioner orsakade av virus.

Ibland svarar en bakterieinfektion inte på en antibiotikakur. En av de vanligaste orsakerna till detta är att bakterierna har blivit resistenta (motståndskraftiga) mot det antibiotikum som förskrivits. Det innebär att de kan överleva och även växa till trots antibiotika-behandling.

Bakterier kan bli resistenta mot antibiotika av flera orsaker. Varsam användning av antibiotika kan hjälpa till att minska risken för att bakterier blir resistenta mot dem.

När din läkare har förskrivit en behandling med antibiotika är avsikten att behandla endast din nuvarande sjukdom. Genom att följa råden nedan hjälper du till att förhindra utvecklingen av resistenta bakterier som kan få antibiotika att sluta verka.

1. Det är mycket viktigt att du tar ditt antibiotikum i rätt dos, vid rätt tidpunkt och i rätt antal dagar. Läs instruktionerna på etiketten och om det är något du inte förstår, be läkare eller apotekspersonal förklara.
2. Ta inte antibiotika om det inte har ordinerats specifikt till dig och använd det bara för att behandla den infektion som det förskrivits mot.
3. Ta inte antibiotika som har ordinerats till andra människor även om de har haft en infektion liknande din.
4. Ge aldrig antibiotika som förskrivits till dig till någon annan.
5. Om du har antibiotika kvar efter att ha avslutat en kur enligt din läkares ordination, lämna det återstående läkemedlet till apoteket så att det förstörs på rätt sätt.

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

Instruktioner för att ge Meropenem SUN till dig själv eller någon annan i hemmet

Vissa patienter, föräldrar och vårdpersonal är utbildade för att ge Meropenem SUN i hemmet.

Varning - Du får bara ge detta läkemedel till dig själv eller någon annan i hemmet efter att en läkare eller sjuksköterska har utbildat dig.

- Läkemedlet ska blandas med en vätska (spädningsvätska). Din läkare kommer att berätta för dig hur mycket av spädningsvätskan som ska användas.
- Använd läkemedlet genast efter beredning. Det får inte frysas.

Ge Meropenem SUN genom injektion

Meropenem som används för intravenös bolusinjektion ska beredas med sterilt vatten för injektionsvätskor till en slutkoncentration av 50 mg/ml.

Hur man bereder detta läkemedel

1. Tvätta händerna och torka dem väl. Förbered en ren arbetsyta.
2. Ta ut Meropenem SUN-flaskan (injektionsflaskan) från förpackningen. Kontrollera injektionsflaskan och utgångsdatumet. Kontrollera att injektionsflaskan är hel och oskadad.
3. Ta bort det färgade locket och rengör den grå gummiproppen med en alkoholtork. Låt gummiproppen torka.
4. Anslut en ny steril nål (kanyl) till en ny steril spruta, utan att vidröra nålen.
5. Dra upp den rekommenderade mängden av sterilt "vatten för injektionsvätskor" i sprutan. Den mängd vätska som du behöver visas i tabellen nedan:

Dos av Meropenem SUN	Mängd av "vatten för injektionsvätskor" som behövs för spädning
500 mg (milligram)	10 ml (milliliter)
1 g (gram)	20 ml
1,5 g	30 ml
2 g	40 ml

Observera: Om din ordinerade dos av Meropenem SUN är mer än 1 g, kommer du behöva använda mer än en injektionsflaska av Meropenem SUN. Du kan sedan dra upp vätskan från båda injektionsflaskorna in i en spruta.

6. Tryck nålen på sprutan genom mitten av den gråa gummiproppen och injicera den rekommenderade mängden "vatten för injektionsvätskor" i injektionsflaskan eller injektionsflaskorna av Meropenem SUN.

7. Ta bort nålen från injektionsflaskan och skaka injektionsflaskan kontinuerligt **i handen** i en minut. Låt vila. Skaka injektionsflaskan i ytterligare en minut. Kontrollera att lösningen är klar. Skaka vid behov ytterligare en minut eller tills allt pulver har lösts upp. Rengör den grå gummiproppen igen med en ny alkoholtork och låt gummiproppen torka.
8. Med kolven till sprutan helt i botten, sätt tillbaka nålen genom den grå gummiproppen. Du måste sedan hålla i både sprutan och injektionsflaskan och vända injektionsflaskan med sprutan upp och ned.
9. Dra tillbaka kolven med nålspetsen kvar i vätskan och dra all vätska i injektionsflaskan in i sprutan.
10. Ta bort nål och spruta från injektionsflaskan och kasta den tomma injektionsflaskan på ett säkert ställe.
11. Håll sprutan upprätt med nålen pekande uppåt. Knacka lätt på sprutan så att eventuella bubblor i vätskan stiger till toppen av sprutan.
12. Ta bort eventuell luft i sprutan genom att försiktigt trycka kolven tills all luft är borta.
13. Om du använder Meropenem SUN hemma, kassera alla använda nålar och infusionsslangar på ett lämpligt sätt. Om din läkare beslutar att avbryta behandlingen, kassera oanvänt Meropenem SUN på ett lämpligt sätt.

Hur du ger injektionen

Du kan antingen ge detta läkemedel genom en kort kanyl eller venkateter, eller genom en venport eller centralkateter.

Hur du ger Meropenem SUN genom en kort kanyl eller venkateter

1. Ta bort nålen från sprutan och kasta försiktigt bort nålen i din nålbehållare.
2. Rengör änden av den korta kanylen eller venkatetern med en alkoholtork och låt den torka. Öppna locket på kanylen och koppla sprutan.
3. Tryck sakta in sprutans kolv och ge antibiotika jämnt under ungefär 5 minuter.
4. När du injicerat dosen av antibiotika och sprutan är tom, ta bort den och använd sköljvätska såsom rekommenderats av din läkare eller sjuksköterska.
5. Stäng locket på din kanyl och kasta försiktigt sprutan i din nålbehållare.

Hur du ger Meropenem SUN genom en venport eller en centralkateter

1. Ta bort locket från den venösa porten eller katetern, rengör änden på katetern med en alkoholtork och låt den torka.
2. Koppla sprutan och tryck långsamt in sprutans kolv för att ge antibiotika jämnt under ungefär 5 minuter.
3. När du injicerat dosen av antibiotika, ta bort sprutan och använd sköljvätska såsom rekommenderats av din läkare eller sjuksköterska.
4. Placera ett nytt rent lock på centralkatetern och kasta försiktigt sprutan i din nålbehållare.

Ge Meropenem SUN som intravenös infusion

Meropenem SUN kan ges som intravenös infusion under cirka 15 till 30 minuter. För intravenös infusion kan Meropenem SUN-injektionsflaskor beredas direkt med natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) infusionsvätska, lösning eller glukos 50 mg/ml (5%) infusionsvätska, lösning till en slutlig koncentration av 1 till 20 mg/ml.

Lösningen ska skakas före användning.