

Renseignements destinés aux patient·e·s

LISEZ CE DOCUMENT POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

RECARBIO®

Imipénem, cilastatine et rélébactam pour injection

Ces Renseignements destinés aux patient·e·s sont rédigés pour la personne qui prendra RECARBIO®. Il peut s'agir de vous ou d'une personne dont vous vous occupez. Lisez attentivement ces renseignements. Conservez-les, car vous devrez peut-être les relire.

Ces Renseignements destinés aux patient·e·s sont un résumé. Ils ne sont pas complets. Si vous avez des questions au sujet de ce médicament ou si vous souhaitez obtenir de plus amples renseignements au sujet de RECARBIO®, adressez-vous à un professionnel de la santé.

À quoi sert RECARBIO® :

RECARBIO® est utilisé pour traiter les adultes qui présentent l'une ou l'autre des infections suivantes causées par une variété de bactéries :

- Pneumonie acquise à l'hôpital ou sous ventilation assistée.
- Infection urinaire compliquée, y compris une infection appelée pyélonéphrite. Il est utilisé dans le cas de patients pour qui il n'existe que peu ou pas d'autres traitements.
- Infection abdominale compliquée. Il est utilisé dans le cas de patients pour qui il n'existe que peu ou pas d'autres traitements.

Les antibactériens comme RECARBIO® traitent **seulement** les infections bactériennes; ils ne sont pas efficaces contre les infections virales comme le rhume.

Comment fonctionne RECARBIO® :

RECARBIO® est un antibiotique. Il est utilisé pour tuer une variété de bactéries qui causent de graves infections.

Les ingrédients de RECARBIO® sont :

Ingrédients médicaux : imipénem, cilastatine sodique et rélébactam.

Ingrédient non médicinal : bicarbonate de sodium (solution tampon).

RECARBIO® se présente sous les formes pharmaceutiques suivantes :

Poudre stérile pour solution : 500 mg d'imipénem, 500 mg de cilastatine et 250 mg de rélébactam.

N'utilisez pas RECARBIO® dans les cas suivants :

- Vous êtes allergique à l'imipénem, à la cilastatine ou au rélébactam.
- Vous êtes allergique à tout autre ingrédient de RECARBRI[®] ou à l'un des composants du contenant.
- Vous avez déjà eu une réaction allergique à un antibiotique de la classe des bêta-lactamines. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

L'utilisation de RECARBRI[®] n'est pas approuvée chez les patients âgés de moins de 18 ans. On ne sait pas si RECARBRI[®] est sûr et efficace chez ces patients.

Consultez votre professionnel de la santé avant d'utiliser RECARBRI[®], afin d'assurer l'utilisation adéquate du médicament et d'aider à éviter les effets secondaires. Informez votre professionnel de la santé de votre état actuel et de vos problèmes de santé, notamment :

- si vous avez ou avez déjà eu des allergies à un médicament, y compris à un antibiotique;
- si vous avez ou avez déjà eu des lésions au cerveau ou des convulsions;
- si vous avez ou avez déjà eu de la diarrhée;
- si vous avez des problèmes aux reins;
- si vous prenez de l'acide valproïque ou du divalproex sodique.

Grossesse

Si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez le devenir, demandez conseil à votre professionnel de la santé avant de prendre RECARBRI[®]. On ne sait pas si RECARBRI[®] est nocif pour l'enfant à naître. Si vous devenez enceinte au cours de votre traitement avec RECARBRI[®], informez-en votre professionnel de la santé.

Allaitement

Si vous allaitez ou prévoyez d'allaiter, dites-le à votre professionnel de la santé avant de prendre RECARBRI[®]. RECARBRI[®] pourrait passer dans le lait maternel. Votre professionnel de la santé discutera avec vous des risques liés à la prise de ce médicament pendant que vous allaitez.

Mentionnez à votre professionnel de la santé toute la médication que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine douce.

Les produits suivants pourraient interagir avec RECARBRI[®] :

- Le ganciclovir, un médicament utilisé pour traiter certaines infections virales.
- L'acide valproïque ou le divalproex sodique, des médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie, les troubles bipolaires ou la migraine.

Comment utiliser RECARBRI[®] :

- RECARBRI[®] vous sera administré par un professionnel de la santé dans un établissement de soins de santé.
- Votre professionnel de la santé s'assurera que RECARBRI[®] est correctement préparé avant que l'on vous l'administre.
- RECARBRI[®] vous sera perfusé directement dans une veine.

- RECARBRI[®] vous sera perfusé pendant 30 minutes toutes les 6 heures.
- Suivez toutes les directives données par votre professionnel de la santé.
- Bien que vous puissiez vous sentir mieux dès les premiers jours du traitement, vous devez continuer de prendre RECARBRI[®] en suivant les instructions à la lettre.
- L'utilisation inappropriée ou abusive de RECARBRI[®] peut favoriser la croissance de bactéries qui ne seront pas éliminées par RECARBRI[®] (résistance), ce qui signifie que ce médicament pourrait ne pas fonctionner pour vous lors d'une utilisation ultérieure.

Dose habituelle :

La dose habituelle est d'un flacon de RECARBRI[®] toutes les 6 heures. Votre professionnel de la santé décidera de la durée du traitement avec RECARBRI[®] qui sera requise; cela dépendra de la gravité de votre infection et de la façon dont vous répondez au traitement.

Votre professionnel de la santé pourrait vous administrer une dose plus faible de RECARBRI[®] si vous avez des problèmes de reins.

Surdose :

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de RECARBRI[®], contactez immédiatement votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital, votre centre antipoison régional ou le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669), même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée :

Si vous pensez que vous n'avez pas reçu votre dose de RECARBRI[®], informez-en immédiatement votre professionnel de la santé.

Effets secondaires possibles de l'utilisation de RECARBRI[®] :

Voici certains des effets secondaires que vous pourriez ressentir lorsque vous prenez RECARBRI[®]. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne font pas partie de cette liste, avisez votre professionnel de la santé.

Les effets secondaires peuvent inclure :

- Nausées, vomissements
- Rougeur et sensibilité au point d'injection ou le long d'un vaisseau sanguin situé à proximité.

RECARBRI[®] peut entraîner des résultats anormaux aux analyses de sang. Votre professionnel de la santé décidera quand effectuer les analyses de sang et interprétera les résultats.

Effets secondaires graves et mesures à prendre à leur égard

Fréquence/effet secondaire/symptôme	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez d'utiliser le médicament et obtenez immédiatement de l'aide médicale
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	
Fréquent			
Diarrhée		✓	
Peu fréquent			
Réactions allergiques (pouvant être fatales) : éruption cutanée sévère (avec ou sans une forte fièvre) qui s'accompagne de démangeaisons ou d'urticaire, enflure du visage, des lèvres, de la langue ou d'autres parties du corps, essoufflement, respiration sifflante ou difficulté à respirer			✓
Problèmes aux reins : nausées, vomissements, enflure des bras ou des jambes, sensation de fatigue, soif, peau sèche, irritabilité, urine foncée, augmentation ou diminution de la quantité d'urine, présence de sang dans l'urine, éruption cutanée, rétention de liquide, perte d'appétit, résultats anormaux aux analyses de sang, somnolence ou confusion.		✓	
Problèmes au système nerveux : convulsions, confusion, secousses musculaires.			✓
Inconnue			
Problèmes au foie : jaunissement de la peau et du blanc des yeux (jaunisse), douleur ou enflure abdominale, résultats anormaux aux analyses de sang, nausées, vomissements, urine foncée, sensation de fatigue, confusion.			✓
Réactions indésirables cutanées sévères : réactions cutanées sévères pouvant également toucher d'autres organes :			✓

Fréquence/effet secondaire/symptôme	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez d'utiliser le médicament et obtenez immédiatement de l'aide médicale
	Dans les cas sévères seulement	Dans tous les cas	
<ul style="list-style-type: none"> Peau qui pèle, desquamation ou formation de cloques (avec ou sans pus) pouvant aussi toucher les yeux, la bouche, le nez ou les organes génitaux, démangeaisons, éruption cutanée sévère, bosses sous la peau, douleur cutanée, changement de couleur de la peau (rougeur, jaunissement, coloration violacée) Enflure et rougeur des yeux ou du visage Symptômes s'apparentant à ceux de la grippe, fièvre, frissons, douleurs corporelles, gonflement des ganglions, toux Essoufflement, douleur ou malaise à la poitrine 			
Rare			
Maladies associées à <i>Clostridium difficile</i> (MACD) [infection intestinale] : diarrhée sévère (selles liquides ou mêlées de sang), douleurs ou crampes abdominales, saignements rectaux, besoin urgent d'aller à la selle ou incapacité d'expulser les matières fécales, fatigue, perte de poids et fièvre			✓

En cas de symptôme ou d'effet secondaire gênant non mentionné dans le présent document ou d'aggravation d'un symptôme ou d'un effet secondaire vous empêchant de vaquer à vos occupations quotidiennes, parlez à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer à Santé Canada des effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation des produits de santé de l'une des deux façons suivantes :

- En consultant la page Web sur la déclaration des effets indésirables (Canada.ca/medicament-instrument-declaration) pour savoir comment faire une déclaration en ligne, par courriel, ou par télécopieur; ou
- En téléphonant sans frais au 1-866-234-2345.

Remarque : Consultez votre professionnel de la santé si vous souhaitez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Conservation :

- Conservez la poudre sèche à la température ambiante, entre 15 et 30 °C.
- Après la reconstitution et la dilution, la solution peut être conservée pendant 4 heures à la température ambiante ou pendant 24 heures au réfrigérateur à une température comprise entre 2 et 8 °. **Ne pas congeler.**

Pour en savoir plus sur RECARBRI[®] :

- Parlez-en avec votre professionnel de la santé.
- Consultez la monographie intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé qui renferme également les Renseignements destinés aux patient·e·s. Ce document se trouve sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>) et sur le site Web du fabricant www.merck.ca ou peut être obtenu en téléphonant au 1-800-567-2594.

Le présent feuillet a été rédigé par Merck Canada Inc.

Date d'approbation : 2026-01-30

[®] Merck Sharp & Dohme LLC, utilisée sous licence.

© 2026 Merck & Co., Inc., Rahway, NJ, É.-U. et ses sociétés affiliées. Tous droits réservés.