

за  
17.08.08.

## Информация за Пациента



**MEFOXIN®**  
**МЕФОКСИН**  
**Cefoxitine sodium**  
**Прах за инжекционен разтвор**

Моля, прочетете внимателно тази листовка преди да започнете да приемате MEFOXIN. Част от тази информация може да е променена в сравнение с предишната листовка. Помнете, че вашият лекар е предписал това лекарство само на Вас, то не трябва да бъде приемано от никой друг.

### Какво е MEFOXIN?

MEFOXIN (cefoxitine sodium) е антибиотик под формата на суха субстанция, която трябва да се смеси с подходящ разтворител за венозно или мускулно инжектиране.

MEFOXIN е наличен като флакони 1 и 2 g съдържащи 1 и 2 g cefoxitin под формата на натриева сол.

MEFOXIN принадлежи към класа антибиотици цефамицини, и има способността да унищожавя широк спектър от бактерии, причиняващи инфекции.

<u>Притежател на разрешението за употреба:</u>	<u>Производител на продукта:</u>
Merck Sharp & Dohme IDEA Inc. Schaffhauserstrasse 136, 8152 Glattbrugg Switzerland Телефон: 41-1-828-7700 Факс: 41-1-828-72078	Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39, 2031 BN Haarlem, P.O. Box 581, 2003PC, Holland Телефон: 31(0)23-153200 Факс: 31(0)23-312328

### Защо моят лекар ми предписва MEFOXIN?

MEFOXIN може да бъде прилаган за лечението на следните инфекции:

- Перитонит и други интра-абдоминални и вътре-тазови инфекции
- Гинекологични инфекции
- Септицемия (бактериална инфекция на кръвта)
- Ендокардит (бактериална инфекция на покривката на сърдечните кухини и клапите)
- Инфекции на отделителната система, включително неусложнена гонорея
- Инфекции на дихателната система
- Инфекции на костите и ставите
- Инфекции на кожата и меките тъкани

MEFOXIN може да бъде прилаган, също така, при някои хирургични операции, включително и цезарово сечение за предотвратяване на пост-опартивните инфекции.

### Какво трябва да знам преди и по време на приемането на MEFOXIN?

#### Кой не трябва да приема MEFOXIN?

Не трябва да приемате MEFOXIN ако Вие:

® Запазена марка на Merck & Co., Inc., Whitehouse Station, USA  
Авторски права Merck & Co., Inc., 2001

- сте алергичен към MEFOXIN
- сте алергичен към цефалоспоринови антибиотици
- сте алергичен към местни анестетици от групата на амидите, особено към лидокаин хидрохлорид\*\*

\*\* Само при интра -мускулното приложение

**Какво трябва да кажа на лекаря или на другите здравни лица преди и по време на приемането на MEFOXIN?**

Кажете на Вашия лекар или на друго медицинско лице за всички заболявания, които имате или сте имали, включително:

- алергии към лекарства, включващи пеницилинови антибиотици
- колит или друго стомашно-чревно заболяване
- бъбречна увреда или други нарушения на отделителната система
- бременност или съмнение за бременност
- алергии към MEFOXIN, или подобни антибиотици, като цефалоспорини

**Приложение при деца**

MEFOXIN не се препоръчва за лечение на менингит.

Интрамускулната форма на MEFOXIN не трябва да се прилага при новородени на възраст под 3 месеца, докато интравенозната форма на MEFOXIN може да бъде прилагана при новородени и деца.

**Приложение при бременност и кърмене**

**Приложение при бременност**

Като повечето лекарства, приложението на MEFOXIN принципно не е препоръчително при бременни жени. Трябва да кажете на лекуващия Ви лекар, ако мислите, че сте бременна или планирате да забременеете.

(Виж **Какво трябва да кажа на лекаря или на другите медицински лица преди и по време на приемането на MEFOXIN?**)

**Приложение при кърмене**

MEFOXIN се секретира с майчиното мляко. Тъй като могат да бъдат засегнати кърмачетата, жените, които получават MEFOXIN не трябва да кърмят. Ако имате намерение на кърмите, кажете на Вашия лекар.

**Използване при пациенти с бъбречни заболявания.**

За да предпише точната дозировка на MEFOXIN, Вашият лекар трябва да знае дали страдате от бъбречни заболявания.

**Мога ли да приемам MEFOXIN заедно с други лекарства?**

Винаги трябва да информирате Вашия лекар за всички лекарства, които приемате или планирате да приемате, включително и тези които се получават без рецепта.

**Ще влияе ли MEFOXIN върху способността ми да шофирам или управлявам други машини?**

Съществуват някои нежелани реакции, свързани с този продукт, които могат да повлияят способността ви да шофирате или да работите с машини.

( Виж **Какви нежелани реакции може да има MEFOXIN?**)

### **Какво трябва да знам за помощните вещества използвани в MEFOXIN?**

MEFOXIN се приготвя от суха субстанция за приложение под формата на разтвор. Всеки разреждател, използван с MEFOXIN за лечение при новородени трябва да бъде без консерванти.

### **Как се прилага MEFOXIN?**

MEFOXIN може да бъде инжектиран в мускул (интрамускулна инжекция) или във вена (интравенозна инжекция). MEFOXIN не трябва да бъде приеман през устата.

### **Колко MEFOXIN трябва да приемам?**

MEFOXIN ще Ви бъде предписан от лекар или друго медицинско лице, който ще определи най-подходящия метод и дозировка. Броят на инжекциите и полученото количество с всяка инжекция ще зависят от Вашето състояние и тежестта на инфекцията.

### **Колко дълго трябва да получавам MEFOXIN?**

Много е важно да продължите да приемате MEFOXIN за колкото време Ви е предписал Вашия лекар.

Вашият лекар ще Ви уведоми кога ще може да преустановите приема на MEFOXIN.

### **Какво трябва да направя в случай на предозирание?**

Схемата на инжекциите ще бъде определена от Вашият лекар, който ще следи Вашият отговор и състояние, за да определи какво лечение е необходимо. Ако обаче сте притеснени, че може да сте получили прекалено много MEFOXIN, свържете се веднага с Вашия лекар или друго медицинско лице.

### **Какво трябва да направя ако пропусна доза?**

Схемата на инжекциите ще бъде определена от Вашият лекар, който ще следи Вашият отговор и състояние за да определи какво лечение е необходимо. Ако обаче, сте притеснени, че може да сте пропуснали доза, свържете се веднага с Вашия лекар или друго медицинско лице.

### **Какви нежелани реакции може да има MEFOXIN?**

Всеки лекарствен продукт може да има неочаквани или нежелани ефекти, това са така наречените нежелани лекарствени реакции, някои от които могат да бъдат сериозни. Най-честите нежелани реакции са болката, кожното зачервяване и чувствителност на мястото на инжектирането или по хода на кръвоносния съд.

Други нежелани реакции включват: гадене, повръщане, диария, обрив, сърбеж, ниско кръвно налягане (замайване, припадане и/или изпотяване), жълтеница (пожълтяване на кожата и очите) и нарушение на бъбречната функция; кръвни нарушения засягащи съставките на кръвта и обикновено отчитани с кръвни тестове (симптомите могат да бъдат отпадналост, бледост на кожата и продължително посиняване след нараняване).

Някои хора могат да бъдат алергични към MEFOXIN и могат да имат някои от следните симптоми: отичане на лицето, устните, езика и/или гърлото (придружено от затруднено дишане или гълтане); мехури; или тежки кожни реакции (редки данни). Ако тези нежелани реакции настъпят по време или след приемането на MEFOXIN, трябва да спрете лекарството и да уведомите Вашия лекар незабавно.

Други нежелани реакции могат да настъпят рядко и както при всички лекарства изписвани с рецепта, те могат да бъдат сериозни. Поискайте от Вашия лекар или друго медицинско лице повече информация. Те имат по-пълнен списък на нежеланите реакции.

Съобщете своевременно на Вашия лекар или друго медицинско лице за тези или други необичайни симптоми.

**Как мога да науча повече за MEFOXIN и състоянията за които той се предписва?**

Можете да получите допълнителна информация от Вашия лекар или други медицински лица, които имат по-подробна информация за MEFOXIN и вашето състояние.

**Колко дълго трябва да бъде съхраняван MEFOXIN?**

Не използвайте този лекарствен продукт след месеца и годината посочени от четирите цифри след "Годен до:" обозначени на опаковката. Първите две цифри показват месеца; последните две цифри показват годината.

**Как трябва да бъде съхраняван MEFOXIN?**

Съхранявайте сухата субстанция на стайна температура под 25<sup>0</sup>С. Избягвайте излагане на температури над 50<sup>0</sup>С. Сухата субстанция, както и разтворите имат тенденция да потъмняват в зависимост от условията на съхранение; без обаче да влияят неблагоприятно на ефекта на продукта.

Моля, консултирайте се с информацията за лекари относно периодите на съхранение за приготвения разтвор.

Пазете MEFOXIN и всички лекарства на място, недостъпно за деца.

**Кога за последен път е била осъвременена тази листовка на опаковката?**

Тази листовка на опаковката е осъвременена за последен път през месец септември 2002 година.