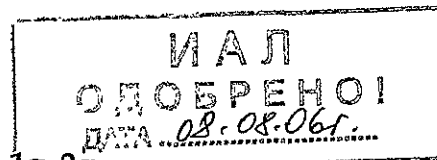


ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА  
ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА 500mg, 1g, 2g



ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА натрий прах за инжекционен или инфузионен разтвор

Прочетете тази листовка внимателно преди приложението на този лекарствен продукт. Тя ще ви даде най-общата информация за това, което трябва да знаете. Ако искате да разберете повече за това лекарствено средство, или не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар, медицинска сестра или фармацевт. Запазете тази листовка през целия курс на лечение.

Името на Вашето лекарство е ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА прах за инжекционен или инфузионен разтвор 500mg, 1g, 2g. ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА за инжекции/инфузии съдържа лекарственото вещество Cefotaxime под формата на Cefotaxime sodium. Всеки флакон съдържа 500mg, 1g или 2 g Cefotaxime. Количеството натрий за всеки флакон е съответно 1.045 mmol, 2.09 mmol, 4.18 mmol. ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА за инжекции/инфузии представлява белезникав до бледожълт прах, който трябва да бъде разтворен преди инжектиране/инфузионно вливане.

Той се предлага в кутии по 1 флакон.

Име и адрес на притежател на разрешението за употреба и производител:

“Чайкафарма Висококачествените Лекарства” АД  
“Н.Й.Ватцаров” №1,  
гр. Варна 9010,  
България

**Как действа това лекарство?**

ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА принадлежи към група антибиотици наречени цефалоспорини. Те действат като унищожават бактериите и микроорганизмите, които причиняват инфекцията.

**За какво се използва ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА 500mg, 1g, 2g?**

ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА за инжекции се използва при широк кръг от сериозни (тежки) бактериални инфекции, включващи инфекции на кръвния ток (септицемия), на костите (остеомиелит), на клапите на сърцето (ендокардит), на мембраните, покриващи мозъчната кора (менингит) както и на абдоминалната обвивка (перитонит), и за предотвратяване или лекуване на инфекции след хирургическа намеса.

**Преди да започнете приема на това лекарство:**

ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА за инжекции не трябва да се приема ако:

- Имате алергия към Cefotaxime или други антибиотици от групата на цефалоспорините. Преди да Ви назначи това лекарствено средство, Вашият лекар трябва да провери дали нямате алергия към бенизилмин или някой друг антибиотик от групата на бета-лактамните антибиотици.



- Трябва да уведомите Вашия лекар, ако сте бременна, или има възможност да забременеете, също и ако кърмите, преди да започнете инжекциите или инфузията на ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА.
- Приемането на друго лекарство по време на приема на ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА за инжекции може да повлияе действието на ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА или респективно на другото лекарство, което приемате. Поради тази причина, винаги трябва да уведомявате Вашия лекар какви лекарства взимате. Не приемайте други лекарства без да сте се консултирали първо с лекар или фармацевт. Това важи дори и за лекарствата, които сте купили сами без рецепта.
- Примери за лекарства, които повлияват действието на ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА:
  - Аминоглюкозидни антибиотици като стрептомицин, неомицин или гентамицин
  - Frusemide или други силни диуретици, които се използват за отстраняването на излишни течности в организма
  - Пробеницид, който се използва за лечение на подагра

Ако имате някакви съмнения относно това лекарство и неговия прием, консултирайте се с Вашия лекар.

#### **Съвети при прием на ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА прах за инжекционен или инфузионен разтвор:**

- Необходимо е повишено внимание, ако имате проблеми с бъбреците. Трябва да бъдете внимателно проследявани по време на лечението.
- Ако сте на диета с ниско съдържание на сол, Вашият лекар трябва да провери дали не приемате прекомерно количество сол чрез инжекциите ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА.
- Трябва да бъдете поставени под наблюдение ако развиете друга инфекция, особено колит (инфекция на червата), докато се лекувате с ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА.
- Ако се лекувате за период по-дълъг от 10 дни, Вашият лекар редовно ще изследва кръвната Ви картина.

#### **Приложение на лекарството:**

Вашият лекар или медицинска сестра ще приготви инжекцията чрез разтваряне на праха Cefotaxime в подходящ разтворител. Тази смес обикновено се прилага интрамускулно (в мускула) или интравенозно (във вената), или под формата на инжекция или като инфузия (капково).

ЦЕФОТАКСИМ - ЧАЙКАФАРМА, който е разтворен в течност, съдържаща лидокаин (локално обезболяващо) не трябва да се прилага интравенозно, при кърмачета до навършване на 2 години и половина (30 месеца), при пациенти, които са алергични към лидокаин, имат сърдечен блок (без пейсмеикър) или сърдечна недостатъчност.

Обичайната доза при възрастни (включително и пациенти в напреднала възраст) приложена мускулно или венозно е 1g на всеки 12 часа. По-ниски дози могат да бъдат прилагани на пациенти с тежки бъбречни увреждания.

Обичайната доза при деца на възраст от 1 месец до 12 години е 100-150mg на килограм телесна маса, дневно, разделена на два до четири приема. Обичайната



доза при кърмачета на една до четири седмици е 50mg на кг телесна маса разделена на два до четири приема.

Могат да бъдат прилагани по-високи дози, особено при по-тежки инфекции.

Вашият лекар ще прецени каква доза е най-подходяща за Вас. Ако нещо не Ви е ясно или имате съмнения, попитайте Вашият лекар или медицинска сестра.

### **Нежелани лекарствени реакции**

Подобно на други лекарства, Цефотаксим - Чайкафарма може да причини нежелани лекарствени реакции при някои пациенти, и те могат да се почувстват зле или да се разболеят, също както и може да се появи стомашна болка или диария при първоначалното прилагане на Цефотаксим - Чайкафарма. Може да се появи зачервяване на мястото на поставяне на инжекцията. Цефотаксим - Чайкафарма може да причини алергични реакции като обрив, сърбеж, втрисане и много рядко белене на кожата, подуване на лицето и трудности при дишането. Уведомете Вашия лекар незабавно, ако смятате, че сте развили алергична реакция към Cefotaxime.

Други странични реакции, които са били наблюдавани при прилагане на Cefotaxime, особено при прилагане за по-дълги периоди, включват анемия и други промени в кръвта (от които се появяват проблеми с гърлото, гъбички и язви в устата или тенденция за по-лесно нараняване и кръвотечение), временни промени в чернодробната функция, бъбречни нарушения, болезненост в ставите. Лечение с високи дози Cefotaxime, особено при пациенти с бъбречни проблеми, могат да причинят загуба на съзнание, обърканост на движенията и гърчове.

В редки случаи, е имало пациенти, които са получили съсирек във вената или аритмия след интравенозно приложен Cefotaxime. Назначаването на високи дози Cefotaxime при пациенти с бъбречни проблеми може да доведе до мозъчна смърт.

Лечението с антибиотик може да повлияе естествените бактерии, намиращи се в червата, и по този начин да причини нова инфекция (колит). Трябва да уведомите Вашия лекар незабавно, ако получите диария.

В редки случаи, ако са ви направили интравенозна инжекция, може да получите подуване около мястото на инжектиране или възпаление на вената.

Ако получите други странични реакции или почувствате, че това лекарство Ви влияе отрицателно, уведомете Вашия лекар или медицинска сестра.

### **ПАЗЕТЕ ТОЗИ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ ДАЛЕЧ ОТ ДЕЦА !**

Това лекарствено средство не трябва да се използва след датата отбелязана на флакона.

Флаконите трябва да се съхраняват при температура под 25 °С. Съхранявайте стъкления контейнер в оригиналната кутия.

От микробиологична гледна точка, този продукт трябва да се използва незабавно. Условието на съхранение по време на или преди употреба, са задължение на употребяващият продукта и не трябва да надвишава период от 24 часа, при температура между 2 °С и 8 °С, освен ако разтворът не е бил направен в контролирани и валидирани асептични условия.

Веднъж разтворен, всяка неизползвана част от него трябва да се изхвърли.

Цефотаксим - Чайкафарма трябва да се съхранява на място недостъпно за деца.

Дата на последна ревизия на листовката: Август, 2006

