



Листовка за пациента

ZINACEF™
powder for injection

ЗИНАЦЕФ™
прах за инжекционен разтвор

cefuroxime sodium

Тази листовка се отнася само за Zinacef. Моля, прочетете я внимателно. Пазете я, тъй като може да ви се наложи да я прочетете отново. Ако искате да знаете повече за вашето заболяване или лекарство, попитайте лекаря.

Наименование на лекарството
Името на вашето лекарство е Zinacef (Зинацеф).

Какво представлява и какво съдържа Zinacef
Zinacef е под формата на прах за инжекционен разтвор. Всеки флакон съдържа 750 mg или 1,5 g от лекарственото вещество cefuroxime (цефуроксим) под формата на cefuroxime sodium (цефуроксим натрий).

Кой произвежда лекарството и притежава разрешение за употребата му
Zinacef се произвежда от GlaxoSmithKline SpA, Via A Fleming 2, Verona 37135, Италия. Притежател на разрешението за употреба е Glaxo Group Ltd., Greenford, Middlesex, UK с представител в България GlaxoSmithKline Export Ltd., София 1408, кв. Иван Вазов, ул. Димитър Манов, бл.10.

Как действа лекарството
Лекарственото вещество на Zinacef - cefuroxime е антибиотик, принадлежащ към групата на цефалоспорините. Цефалоспорините действат бактерицидно т.е. убиват патогените (микроорганизмите, които причиняват инфекции), като подтискат синтеза на клетъчната им стена.
Zinacef е активен срещу широк спектър често срещани патогени, между които много ампицилин-резистентни или амоксицилин-резистентни бактериални щамове.

За какво се използва лекарството
Със Zinacef могат да бъдат лекувани заболявания на дихателната система, ухото, носа, гърлото, отделителната система, половата система, червата, корема, жлъчния мехур, костите, ставите, меките тъкани, кожата, обвивките на мозъка (менингит), както и тежки общи инфекции. Zinacef може да се прилага и за лечение на гонорея, особено при непоносимост към пеницилин. Използва се и за предотвратяване на инфекции след някои хирургични операции.
Понякога Zinacef се прилага в комбинация с други антибиотици за лечение или предотвратяване на инфекции.

ПРЕДИ ДА ЗАПОЧНЕ ПРИЕМА НА ZINACEF

Ако отговорът на някой от въпросите е "да", кажете на лекуващия лекар преди да започне приложението на лекарството:

- Имате ли алергия към cefuroxime, други цефалоспорици или пеницилици?
- Бременна ли сте или се опитвате да забременеете?
- Кърмите ли?
- Изследвате ли урината си за захар? Zinacef може да повлияе на резултатите от тези тестове.

Кажете на лекаря за всички други лекарства, които приемате, дори за тези, които сте си купили сами без лекарско предписание.

Как да приемате Zinacef

Zinacef трябва винаги да се прилага от квалифицирано медицинско лице. Обичайната дозировка на лекарството е:

Възрастни - 750 mg три пъти дневно интравенозно или интрамускулно. При по-тежки инфекции дозата е по-висока – 1,5 mg три пъти дневно интравенозно.

В някои случаи лекарството може да бъде добавено към банка за капкова инфузия.

Деца - дозата зависи от възрастта и теглото.

За интрамускулно приложение Zinacef 750 mg трябва да се разтвори в 3 ml вода за инжекции. Да се разклати внимателно до получаване на непрозрачна матова суспензия.

За интравенозно приложение Zinacef 750 mg трябва да се разтвори в най-малко 6 ml, а Zinacef 1,5 g в 15 ml вода за инжекции.

В случаите, при които лекарството се добавя към банка за капкова инфузия Zinacef 1,5 g се разтваря в 50-100 ml вода за инжекции, добавя се към банката и се прави краткотрайна интравенозна инфузия (напр. до 30 минути).

Точната доза, която вие получавате зависи от вида на инфекцията, възрастта и здравословното ви състояние. Вашият лекар ще реши каква доза е най-подходяща за вас. Възможно е за някои инфекции лекарят да ви прилага Zinacef (cefuroxime sodium) два пъти на ден в продължение на няколко дни, след което да продължите перорален прием на същия антибиотик под формата на таблетки - Zinnat (cefuroxime axetil).

СЛЕД ПРИЕМ НА ЛЕКАРСТВОТО

Нежелани лекарствени реакции

Zinacef не създава проблеми при повечето хора, които го приемат. Но подобно на всяко друго лекарство при някои пациенти продуктът може да доведе до нежелани реакции.

Уведомете лекуващия лекар, ако се появят някои от следните симптоми:

- Подуване или болка на мястото на инжектиране.
- Сърбеж, обезцветяване или лющене на кожата.
- Главоболие.
- Лека диария или гадене.
- По-лесно получаване на синини при удар от обикновено.

Консултирайте се с лекуващия лекар **възможно най-скоро**, ако се появи някоя от следните нежелани реакции:

- Тежка диария или гадене или тежки болки в областта на стомаха.
- Кървене от правото черво.

Уведомете лекуващия лекар **незабавно**, ако се появи някои от следните нежелани лекарствени реакции:

- Внезапно хриптене и тежест в гърдите.
- Подуване на клепачите, лицето или устните.
- Релефен кожен обрив или копривна треска където и да е по тялото.

Информирайте лекуващия лекар, ако забележите други нежелани реакции, които не са споменати в тази листовка или ако има нещо, което ви тревожи, смущава или не го разбирате.

КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ ЛЕКАРСТВОТО

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Съхранявайте Zinacef при температура под 25°C.

Да се пази от светлина.

След разтваряне Zinacef може да се използва в рамките на 5 часа, ако се съхранява при стайна температура или в рамките на 24 часа, ако се съхранява при температура от +2°C до +8°C (в хладилник).

Да не се използва след датата на изтичане на срока на годност, посочена върху опаковката.

Zinacef е запазена търговска марка на GlaxoSmithKline group of companies.

Дата на последна редакция 13.09.1999 г.