

9800380

88888, 30-11-2017

Листовка: информация за потребителя**Цефзил 250 mg филмирани таблетки****цефпрозил****Cefzil 250 mg film-coated tablets*****cefprozil***

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признанията на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Цефзил и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете преди да приемете Цефзил
3. Как да приемате Цефзил
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Цефзил
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Цефзил и за какво се използва

Цефзил 250 mg филмирани таблетки съдържат като лекарствено вещество 250 mg цефпрозил като цефпрозил monoхидрат.

Цефзил е полусинтетичен, широкоспектърен цефалоспоринов антибиотик.

Цефзил се прилага за лечение на пациенти със следните инфекции, причинени от чувствителни на цефпрозил бактерии:

- Инфекции на горните дихателни пътища, включващи фарингит, тонзилит и синузит.
- Остър среден отит при деца.
- Инфекции на долните дихателни пътища, включващи бронхит и пневмония.
- Неусложнени инфекции на кожата и меките тъкани.
ЗАБЕЛЕЖКА: Абсцесите обикновено изискват хирургичен дренаж.
- Неусложнени инфекции на пикочните пътища, включващи остьр цистит.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Цефзил**Не приемайте Цефзил**

- ако сте алергични към цефпрозил или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- ако сте алергични към антибиотици от класа на цефалоспорините.



Предупреждения и предпазни мерки

- ако сте алергични към Цефзил, цефалоспорини, пеницилини или други лекарства, уведомете Вашия лекар.
- ако имате или сте имали бъбречно или чернодробно заболяване, колит или стомашни проблеми, уведомете Вашия лекар.
- ако сте бременна или планирате бременност, или ако кърмите, уведомете Вашия лекар.
- ако Ви предстои операция, включително и стоматологична, уведомете лекаря, че взимате цефпрозил.
- ако ви предстоят лабораторни изследвания, тъй като Цефзил може да доведе до промяна в резултатите на някои тестове.

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Цефзил

Други лекарства и Цефзил

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Ако взимате други лекарства (с рецепта или без рецепт) и по-специално други антибиотици, антикоагуланти и витамини, уведомете Вашия лекар.

Цефалоспорините, включително и Цефзил, трябва да се прилагат с внимание при болни, получаващи едновременно и диуретици и аминогликозидни антибиотици, тъй като те допълнително засягат бъбречната функция.

Цефзил с храна и напитки

Цефзил може да се приема с или без храна. Храната не оказва влияние върху степента на абсорбция.

Бременност и кърмене

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Цефзил трябва да се използва по време на бременност, само ако лекарят е преценил, че е абсолютно необходимо.

Необходимо е повишено внимание, когато Цефзил се прилага в период на кърмене.

Шофиране и работа с машини

Не са провеждани проучвания на ефектите на Цефзил върху способността за шофиране и работа с машини.

3. Как да приемате Цефзил

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Ако лекарят не е предписал друго, да се спазва следната дозировка и начин на приложение:

Възрастни и деца над 12 години

Цефзил се прилага перорално при лечение на инфекции, причинени от чувствителни на цефпрозил бактерии в следните дози:

Пневмония и бронхит	500 mg на 12 часа
Фарингит и тонзилит	500 mg на 24 часа
Синузит	250-500 mg на 12 часа



Инфекции на кожата и меките тъкани	200 mg на 12 часа или 500 mg на 24 часа
Неусложнени инфекции на пикочните пътища	500 mg на 24 часа

Употреба при деца

За точно дозиране при деца, трябва да се използва Цефзил перорална суспензия.
Безопасността и ефективността при деца под 6 месеца не е установена.

Обикновено лечението с Цефзил продължава 7-10 дни, но може да е и по-дълго по преценка на лекуващия лекар.

Ако сте приемали повече от необходимата доза Цефзил

Ако приемете повече от необходимата доза Цефзил, потърсете лекарска помощ.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Ако сте пропуснали да приемете Цефзил

Приемете обичайната доза веднага щом е възможно и след това продължете по обичайната схема. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако сте спрели приема на Цефзил

Важно е да завършите целия курс на лечение, дори и ако вече сте се почувствали по-добре. Ако лекарството се спре прекалено рано, е възможно инфекцията да не е напълно излекувана и симптомите да се появят отново.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Чести (между 1 и 10 на всеки 100 пациента) – инфекция с нечувствителни към антибиотика микроорганизми; гъбична инфекция на влагалището; увеличение на еозинофилните клетки в кръвта; световъртеж; болки в корема; диария; гадене; повръщане; повишаване на тестовете за чернодробна функция.

Нечести (между 1 и 10 на всеки 1000 пациента) – намален брой бели кръвни клетки; объркване; безсъние; сънливост; нервност; главоболие; обрив; уртикария (копривна треска).

Редки нежелани реакции (между 1 и 10 на всеки 10 000 пациента) – намален брой кръвни плочки; затруднено съсирване на кръвта; ангиоедем (оток на лицето, клепачите, езика, гърлото); колит (включително псевдомемброзен); пожълтяване на кожата и склерите; тежки кожни реакции с образуване на мехури по кожата и лигавиците, генитален сърбеж; повищена температура.

С неизвестна честота – обезцветяване на зъбите; хепатотоксичност, хепатит.



Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

Тел.: +35 928903417

уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Цефзил

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява при стайна температура (под 30°C). Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърлят лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Цефзил

Активното вещество е: цефпрозил.

Другите съставки са: микрокристална целулоза, натриев нишестен гликолат, магнезиев стеарат, antifoam Семулсия, оранжево багрило Opadry YS-1-2546.

Как изглежда Цефзил и какво съдържа опаковката

Картонена опаковка, съдържаща 10 или 20 филмирани таблетки (1 или 2 блистера по 10 филмирани таблетки).

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба

PharmaSwiss Česká republika s.r.o.,

Jankovcova 1569/2c, 170 00 Praha 7,

Чешка Република

Производител



PenCef Pharma GmbH
Schützenanger 9
37081 Göttingen
Германия

Дата на последно преразглеждане на листовката: 10/2017

