

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта Приложение 1	
Към Рег. №	20040176
Разрешение №	68835
BG/MA/MP	14 -05- 2025
Одобрение №	/

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

AKSEF 250 mg film-coated tablets
АКСЕФ 250 mg филмирани таблетки

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка филмирана таблетка съдържа цефуроксим аксетил (*cefuroxime axetil*) еквивалентен на 250 mg цефуроксим (*cefuroxime*)

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирана таблетка

Продълговати, бели, филмирани таблетки, с делителна черта от едната страна, а от другата страна с надпис NOBEL

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

AKSEF е показан за лечение на следните инфекции, причинени от чувствителни бактерии:

- Инфекции на долните дихателни пътища: остръ бронхит, обострен хроничен бронхит и пневмония
- Инфекции на горните дихателни пътища: УНГ инфекции, като отит на средното ухо, синузит, тонзилит и фарингит
- Урогенитални инфекции: пиелонефрит, цистит и уретрит
- Инфекции на кожата и меките тъкани: фурункулоза, пиодермия и импетиго
- Гонорея: остръ неусложнен гонококов уретрит и цервицит
- Ранен стадий на Лаймска болест и предотвратяване на последващо развитие на болестта в късен стадий при възрастни и деца над 12 години.

4.2. Дозировка и начин на приложение

Дозировката и продължителността на лечение се определят съобразно чувствителността на патогена и локализацията на възпалителния процес. Препоръчителната доза за възрастни и юноши над 12 години е:

Инфекции	Препоръчителна доза	Курс на лечение
Фарингит, ларингит, синузит	250 mg 2 пъти дневно	10 дни
Остръ бронхит	250 mg или 500 mg 2 пъти дневно	5-10 дни
Обострен хроничен бронхит	250 mg или 500 mg 2 пъти дневно	10 дни
Урогенитални инфекции: пиелонефрит, цистит и уретрит	125 mg или 250 mg 2 пъти дневно	7-10 дни
Инфекции на кожата и меките тъкани: фурункулоза, пиодермия и импетиго	250 mg или 500 mg 2 пъти дневно	10 дни
Гонорея	1000 mg еднократно	единична доза
Ранен стадий на Лаймска болест	500 mg 2 пъти дневно	20 дни

Курсът на лечение може да бъде продължен до 10 дни при пациенти с инфекция, причинена от β-хемолитичен стрептокок, за да се избегне развитието на остра ревматична температура и остръ гломерулонефрит.



За оптимална резорбция таблетките AKSEF трябва да се вземат след храна.
Таблетките AKSEF не трябва да се разчупват с оглед промяна във вкуса.

Дозировка при деца

Обичайната доза е 125 mg два пъти дневно или 10 mg/kg два пъти дневно като дневната доза не трябва да надвишава 250 mg. При деца на възраст над 2 години при *otitis media* 250 mg два пъти дневно или 15 mg/kg два пъти дневно като дневната доза не трябва да надвишава 500 mg.

Възрастни и пациенти с бъбречни увреждания

Не са необходими специални предпазни мерки при пациенти с бъбречни увреждания или при такива на хемодиализа, или при възрастни пациенти в случай, че дневната доза на лекарството не надхвърля 1 g.

4.3. Противопоказания

AKSEF не трябва да се прилага при пациенти със свръхчувствителност към цефуроксим, към други антибиотици от групата на цефалоспорините или към някое от помощните вещества.

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Цефалоспориновите антибиотици най-общо могат да бъдат прилагани при пациенти свръхчувствителни към пеницилини, въпреки, че е доказана кръстосана реакция. На специално внимание подлежат пациентите, които са имали анафилактични реакции спрямо пеницилин. Ако се развие клинично значима алергична реакция, лекарството трябва да бъде спряно и да се започне съответна терапия.

Сериозните остри реакции на свръхчувствителност може да наложат лечение с епинефрин и други спешни мерки, включително кислород, интравенозни вливания, антихистамини интравенозно, кортикоステроиди, пресорни амини, дренаж на дихателните пътища, по клинични показания.

Както при други широкспектърни антибиотици, продължителното приемане на цефуроксим може да предизвика развитието на нежелани микроорганизми (например: *Candida*, *Enterococci*, *Clostridium difficile*), които могат да наложат спиране на лечението. Наблюдаван е псевдомембранозен колит във връзка с приложението на широкспектърни антибиотици, поради това трябва да се има предвид диагностицирането му при пациенти, които развиват диария по време или след употребата на антибиотика.

Лека и средностепенна бъбречна недостатъчност не е противопоказание за употреба на цефуроксим. При пациенти на хемодиализа трябва да се има предвид, че продуктът се отстранява при хемодиализа.

След лечение на Лаймска болест с цефуроксим е наблюдавана реакция на Jarisch-Herxheimer. Тя е в резултат на бактерицидната активност на цефуроксим към причинителя на Лаймска болест спирохета *Borrelia burgdorferi*. Пациентите трябва да бъдат успокоени, че това е често и преходно последствие от антибиотично лечение на Лаймска болест.

4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Заедно с други антибиотици цефуроксим може да повлияе на чревната флора, водейки до по-ниска реабсорбция на естрогени и намалявайки ефикасността на съвместно приложените орални контрацептиви.

Пробенецид се конкурира за реналната тубулна секреция с цефуроксим, на което се дължи по-високата и по-продължителна плазмена концентрация на цефуроксим.

При пациенти, получаващи цефуроксим, се препоръчва глюкозооксидазния или хексокиназния тест за определяне на нивото на кръвната/серумната глюкоза.

Наличието на цефуроксим не повлиява количествения анализ на серумния и уринния креатинин, отчетен с реакцията на Jaffe.



4.6. Бременност и кърмене

Няма експериментални данни за ембриопатично или тератогенно действие, дължащо се на цефуроксим, но както при всички лекарства той трябва да бъде приложен с повишено внимание по време на първите месеци от бременността.

Цефуроксим преминава в майчиното мляко и в резултат на това при кърмачки AKSEF трябва да се прилага с повишено внимание.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Тъй като това лекарство може да предизвика замайване, пациентите трябва да бъдат предупредени да бъдат внимателни при шофиране или работа с машини.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите реакции спрямо цефуроксим обикновено са слаби и бързопреходни.

Използвана е следната класификация на честотата на нежеланите лекарствени реакции:
Много чести ($\geq 1/10$), чести ($\geq 1/100, < 1/10$), нечести ($\geq 1/1000, < 1/100$), редки ($\geq 1/10\ 000, < 1/1000$), много редки ($< 1/10\ 000$)

Инфекции и инфестации

Чести: Свръхрастеж на *Candida* при продължително приложение

Нарушения на кръвта и лимфната система

Чести: Еозинофилия

Нечести: Положителен тест на Coombs, тромбоцитопения, левкопения (в някои случаи тежка)

Много редки: Хемолитична анемия

Цефалоспорините имат свойството да се абсорбират върху повърхността на мембрани на червените кръвни клетки и да взаимодействват с образуваните срещу лекарството антитела, в резултат на което се наблюдава положителен тест на Coombs и много рядко хемолитична анемия.

Нарушения на имунната система

Реакциите на свръхчувствителност включват:

Нечести: Кожни обриви

Редки: Уртикария, пруритус

Много редки: Лекарствена треска, серумна болест, анафилаксия

Нарушения на нервната система

Чести: Главоболие, световъртеж

Стомашно-чревни нарушения

Чести: Стомашно-чревни смущения (диария, гадене, коремна болка)

Нечести: Повръщане

Редки: Псевдомембранозен колит

Хепато-билиарни нарушения:

Чести: Преходно повишаване на стойностите на чернодробните ензими [ALT (SGPT), AST (SGOT), LDH]

Много редки: Иктер (преобладаващо холестатичен), хепатит

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

Много редки: *Erythema multiforme*, синдром на Stevens-Johnson, токсична епидермална некролиза (екзантемна некролиза)



4.9. Предозиране

Приложението на високи дози цефалоспорини може да предизвика церебрално дразнене и конвулсии. Серумните нива на цефуроксим могат да бъдат намалени чрез хемодиализа или перитониална диализа.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: второ поколение цефалоспорини, АТС код: J01DC02

Цефуроксим аксетил дължи бактерицидната си активност *in vivo* на основната компонента цефуроксим. Цефуроксим е ефективен антибактериален продукт, който притежава бактерицидна активност срещу широк спектър често срещани патогени, включително β-лактамаза продуциращи щамове.

Цефуроксим е устойчив на бактериалните β-лактамази, като по тази причина е активен срещу много ампицилин-резистентни или амоксицилин-резистентни щамове.

Бактерицидното действие на цефуроксим е резултат на инхибиране на синтеза на клетъчната стена чрез свързване с основни прицелни белтъци.

В повечето случаи цефуроксим е активен *in vitro* спрямо следните микроорганизми:

Грам-отрицателни аероби:

Haemophilus influenzae (включително ампицилин-резистентни щамове)

Haemophilus parainfluenzae

Moraxella catarrhalis

Escherichia coli

Klebsiella spp.

Proteus mirabilis

Proteus constans

Providencia spp.

Proteus rettgeri

Neisseria gonorrhoea (включително пеницилиназа произвеждащи щамове и не произвеждащи пеницилиназа щамове)

Някои щамове на *Morganella morganii*, *Enterobacter spp.* and *Citrobacter spp.* са показали при *in vitro* тест, че са резистентни към цефуроксим и други β-лактамни антибиотици.

Грам-положителни аероби:

Staphylococcus aureus (включително пеницилиназа продуциращи щамове, но без метицилин-резистентни щамове)

Staphylococcus epidermidis (включително пеницилиназа продуциращи щамове, но без метицилин-резистентни щамове)

Streptococcus pyogenes (и други β-хемолитични стрептококки)

Streptococcus pneumoniae

Streptococcus група Б (*Streptococcus agalactiae*) and *Propionibacterium spp.*

Някои щамове ентерококки, например *Enterococcus faecalis* са резистентни на цефуроксим.

Анаероби:

Грам-положителни и Грам-отрицателни сокси (вкл. *Peptococcus* and *Peptostreptococcus* spp.)

Грам-положителни бацили (вкл. *Clostridium species*)

Грам-отрицателни бацили (вкл. *Bacteroides* и *Fusobacterium spp.*)

Propionibacterium spp

Повечето щамове на *Bacteroides fragilis* са резистентни.



Други микроорганизми: *Borrelia burgdorferi*

Следните микроорганизми не са чувствителни към много цефалоспорини, включително и към цефуроксим:

Pseudomonas spp.

Campylobacter spp.

Acinetobacter calcoaceticus

Listeria monocytogenes

Legionella spp.

Някои щамове от следните родове не са чувствителни към много цефалоспорини, включително и към цефуроксим:

Serratia spp.

Proteus vulgaris

Clostridium difficile.

5.2. Фармакокинетични свойства

Абсорбция и метаболизъм:

След перорален прием цефуроксим аксетил се абсорбира от гастроинтестиналния тракт и бързо се хидролизира от неспецифични естерази в чревната лигавица и кръвта до цефуроксим, който по този начин постъпва в циркулацията.

Оптимална резорбция на продукта се постига при прием след хранене.

Върхови плазмени концентрации на цефуроксим се достигат два до три часа след перорален прием. Когато се приема след хранене, пиковите плазмени концентрации за 125 mg, 250 mg и 500 mg са съответно 2.1 µg/ml, 4.1 µg/ml и 7 µg/ml на третия час от приема. Елиминационният полуживот е около 1,2 часа.

Разпределение: Приблизително 50% от цефуроксим е свързан с плазмените протеини.

Екскреция: Цефуроксим не се метаболизира и се екскретира чрез гломерулна филтрация и тубулна секреция.

Едновременно приложение с пробенецид води до повишаване на площта под кривата концентрация/време на цефуроксим с 50%.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Предклиничните данни за безопасност не показват съществени рискове от употреба на цефуроксим аксетил при хората.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Ядро на таблетката: нишесте прежелатинизирано, кросповидон, кроскарамелоза натрий, натриев лаурилсулфат, магнезиев стеарат, силициев диоксид колоиден безводен

Филмово покритие: хипромелоза, титанов диоксид, хидроксипропилцелулоза

6.2. Несъвместимости

Неприложимо.



6.3. Срок на годност

3 години

6.4. Специални условия на съхранение

Да се съхранява на място недостъпно за деца.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се съхранява под 25°C.

6.5. Данни за опаковката

Блистер от бяло, непрозрачно PVC/TE/PVDC/AL фолио

Един блистер съдържа 10 броя филмированы таблетки.

Размери на опаковките: 10 или 20 броя филмированы таблетки

6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

НОБЕЛ ФАРМА ООД

бул. "България" № 109

София 1404, България

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

20040176

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

23.04.2004

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

01.2025

