

у 11.00.00

Информация за Пациента

ИАЛ
ОДОБРЕНО!
ДАТА 03.11.2001

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.
Помните, 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 флаconи 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 унищожава широк спектър от бактерии, причиняващи инфекции.

Притежател на разрешението за употреба:	Производител на продукта:
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

Зашо моят лекар ми предписва MEFOXIN?

MEFOXIN може да бъде прилаган за лечението на следните инфекции:

- Перитонит и други интра-абдоминални и вътрешно-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-оптивните 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 алергични 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 рецепт.

Ще влияе ли MEFOXIN върху способността ми да шофират или управляват други машини?

Съществуват някои нежелани реакции, сързани 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 разредител, 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 (intravenозна 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 предписан Вашия лекар.

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

Какво трябва да направя в случай на предозиране?

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 зачерявяне 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 бъбреината 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 рецептa, те могат да бъдат сериозни. Поискайте от Вашия лекар или друго медицинско лице повече информация. Те имат по-пълен 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 предpisва?

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 25⁰C. Избягвайте излагане на температури над 50⁰C. 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.