

**ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА
РАЗИЦЕФ**

ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

РАЗИЦЕФ

RAZICEF

КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

В 250 мг Razicef :

Активно вещество: Цефаклорmonoхидрат 0,2622 г, еквивалентен на Цефаклор 0,250.

В 500 мг Razicef :

Активно вещество: Цефаклор monoхидрат 0,5244 г, еквивалентен на Цефаклор 0,500 г.

Помощни вещества : Алгинова киселина, колоидален силиций, магнезиев стеарат, лактоза.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

Капсули от 250 мг по 8 броя в блистер; по 2 блистера в кутия.

Касули от 500 мг по 8 броя в блистер; по 2 блистера в кутия.

ИМЕ И АДРЕС НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

“Балканфарма - Разград АД”

бул. “Априлско въстание” №68

Разград, 7200, България

НАЧИН НА ДЕЙСТВИЕ

Разицеф е антибиотик от групата на цефалоспорините.

Разицеф унищожава някои микроорганизми, които причиняват различни видове инфекции.

ПОКАЗАНИЯ

Разицеф се използва за лечение на инфекции, причинени от чувствителни към него микроорганизми:

- Инфекции на горните и долните дихателни пътища.
- Възпаление на средното ухо.
- Инфекции на пикочните пътища.
- Инфекции на кожата и кожните образования.

ИНФОРМАЦИЯ, НЕОБХОДИМА ПРЕДИ УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

При свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества на Разицеф или към други цефалоспоринови антибиотици.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

При всички случаи на алергични реакции по време на лечение с Разицеф, приложението на препарата трябва да се прекрати и ако е необходимо да се назначи подходящо лечение за появилите се алергични прояви.

Разицеф трябва да се назначава с внимание при значително увредена бъбречна функция, при стомашно – чревни заболявания и специфични възпаления на дебелото черво (специфични колити). Това лекарство е антибиотик и за да даде ефект изиска спазване на пълния курс на лечение

ЛЕКАРСТВЕНИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ И ДРУГИ ФОРМИ НА ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Уведомете Вашия лекар, ако приемате някои от изброените по долу лекарства:

Комбинирането на Разицеф с Хлорамфеникол и тетрациклинови антибиотици може да доведе до отслабване на противомокробния ефект. Препаратите Пробеницид, Ацетизал, Фенилбутазон, Индометацин забавят изльчването на цефалоспорините от организма и удължават антибиотичния им ефект.

Комбинираното приемане на препарата с противозачатъчни средства, приемани през устата може да повлияе техния ефект.

Разицеф може да повиши риска от бъбречно увреждане, ако се приема едновременно с Фурантрил, Етакринова киселина и увреждащи бъбреците лекарства.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ОТНОСНО УПОТРЕБАТА ПРИ СПЕЦИФИЧНИ ГРУПИ ПАЦИЕНТИ

Не се препоръчва употребата на Разицеф по време на бременност, освен ако лекарят прецени, че е крайно необходимо.

Кърменето по време на лечение с Разицеф се прекъсва временно, защото лекарството преминава в майчиното мляко.

ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Разицеф капсули не влияе върху способността за шофиране и работа с машини.

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПРАВИЛНАТА УПОТРБА

ДОЗИРОВКА

Употребявайте лекарството само както Вашият лекар Ви е назначил.

Този препарат се прилага през устата.

Обичайната доза е 250 mg през 8 часа. По преценка на лекаря, дозата може да бъде удвоена, но общата дневна доза не трябва да надвишава 4 грама.

Лекарствената форма е подходяща за деца над 5 годишна възраст.

За деца обичайната доза е 20 mg/ кг телесна маса дневно, разделена на три приема през 8 часа. По преценка на лекаря дозата може да бъде увеличена до 40 mg/ кг телесна маса дневно. Максималната дневна доза за деца не трябва да надвишава 1 грам.

Разицеф може да се назначи и при увредена бъбречни заболявания, като дозата обикновено не се променя, но бъбречната функция се следи от лекуващия Ви лекар.

Продължителността на лечението се определя от лекуващия лекар.

Моля, спазвайте този срок дори и когато сте се почувствали по-добре още след първите няколко приема .

Ако смятате, че ефектът на Разицеф капсули намалява, необходима е незабавна консултация с лекуващия лекар за съответна промяна на дозата.

НАЧИН НА УПОТРЕБА И ВЪВЕЖДАНЕ

Разицеф капсули се прилага през устата.

ЧЕСТОТА НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Честота на приложение се определя от лекуващия лекар! Обичайно дневната доза се разделя на 3 приема през 8 часа.

ПРОДЪЛЖИТЕЛНОСТ НА ЛЕЧЕНИЕТО

Продължителността на лечението се определя от лекуващия лекар. Лечението с Разицеф продължава минимум 48–72 часа след изчезването на болестните симптоми или до получаване на отрицателна бактериална находка.

При лечението на бета-хемолитични стрептококови инфекции, терапевтичната доза трябва да се прилага в продължение на 10 дни.

НАЧИН НА ДЕЙСТВИЕ ПРИ ПРЕДОЗОРАНЕ

В случай на предозиране, незабавно се обрнете към лекуващия лекар! Предозирането на Разицеф най-често се проявява с гадене, повръщане, стомашни болки и диария. Тежестта на симптомите е зависима от дозата и изисква симптоматично лечение, проведено от лекар.

Ако има налице и други симптоми по-вероятно е те да се дължат на друго заболяване, алергична реакция или са ефекти от друга интоксикация.

Пациентът трябва да се изведе на чист въздух или да му се създадат условия за добра вентилация.

За извеждане на неусвоеното количество Разицеф се препоръчва използване на активен въглен или средства, предизвикващи повръщане.

НАЧИН НА ДЕЙСТВИЕ В СЛУЧАЙ НА ПРОПУСКАНЕ НА ДОЗИ

В случай на пропускане на доза следващата да се вземе максимално най-рано.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

По време на лечение с Разицеф е възможна появата на алергични реакции - кожни обриви, сърбези, копривна треска.

Рядко се срещат нежелани прояви от страна на стомашно-чревния тракт - гадене, повръщане и диария.

При лечение с Цефалоспорини е възможно да се появят преходни увреждания на черния дроб, жълтеница, обратими възпаления на бъбреците.

Може да се получи преходна промяна в стойностите на показателите за чернодробна функция. Съобщете на лекуващия лекар, ако в този период си правите такива изследвания.

Ако забележите някакви нежелани реакции, дори и такива които не са отбелязани в тази листовка и предполагате, че са в резултат от приемането на медикамента, или ако не сте сигурни в ефекта на този продукт, моля информирайте за това лекуващия Ви лекар.

СЪХРАНЕНИЕ

В суhi складови помещения, защищен от пряка слънчева светлина, при температура до 25°C.

Разицеф трябва да се съхранява на места, недостъпни за деца.

СРОК НА ГОДНОСТ

Три години.

Да не се употребява след изтичане срока на годност, обозначен върху опаковката!

ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА

21.12.2000г.