

ОДОБРено
ДАТА R-1261/24-12-09

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА

CEFROM 1g powder for injection
CEFROM 2g powder for injection

ЦЕФРОМ 1g прах за инжекционен разтвор
ЦЕФРОМ 2g прах за инжекционен разтвор

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате никакви 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 от това, че техните симптоми са същите като Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представлява Цефром и за какво се използва
2. Преди да приемете Цефром
3. Как да приемате Цефром
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Цефром
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ЦЕФРОМ И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Името на Вашето лекарство е Цефром. Активното вещество цефпиром сулфат принадлежи към групата на лекарствата, наречени антибиотици. Антибиотиците убиват бактериите, които причиняват инфекции.

Цефром може да се прилага при широка гама от бактериални инфекции, причинени от чувствителни към антибиотика микроорганизми. Те включват инфекции на гръденя кош и белите дробове, напр. бронхопневмония; уринарния тракт (бъбреки или пикочен мехур); кожата, напр. абцеси и инфицирани рани. Той може да се използва и за лечение на инфекции при хора с нисък брой на белите кръвни клетки.

2. ПРЕДИ ДА ПРИМЕМАТЕ ЦЕФРОМ

Преди да Ви се приложи Цефром, моля прочетете следните въпроси:

- Преживявали ли сте някога тежка реакция към този антибиотик или други антибиотици, особено пеницилини?
- Бременна ли сте? Кърмите ли?
- Алергични ли сте към натриев карбонат?
- На възраст под 12 години ли сте?
- Имате ли бъбречно заболяване?
- Страдате ли от възпаление на червата (колит)?

Ако някой от тези въпроси се отнася до Вас, НЕ трябва да Ви се прави инжекция или вливане-обсъдете ситуацията с Вашата медицинска сестра или лекар преди да Ви приложат Вашето лекарство.

Ако се появи диария по време или след лечението уведомете Вашия лекуващ лекар.

Съдържанието на натрий в продукта трябва да се има предвид при пациенти на нискосолева диета. В един флакон от 1 g се съдържа Na – 0.105 g; в един флакон от 2 g се съдържа Na – 0.210 g , изчислен спрямо молекулното му тегло.

Бременност и кърмене

Цефром не трябва да се използва по време на бременност.
Тъй като цефпиром се екскретира в човешката кърма, или лечението с цефром трябва да се преустанови, или кърменето да се прекрати.

Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Няма данни Цефром да предизвиква нарушения върху способността за шофиране или работа с машини.

В СЛУЧАЙ НА СЪМНЕНИЕ, НЕ СЕ КОЛЕБАЙТЕ ДА СЕ ОБЪРНЕТЕ КЪМ ВАШИЯ ЛЕКАР ИЛИ ФАРМАЦЕВТ.

ВЗЕМАТЕ ЛИ НЯКАКВИ ДРУГИ ЛЕКАРСТВА?

Цефром може да взаимодейства с други лекарства, които е възможно да приемате, като бримкови диуретици (използвани за увеличаване отделянето на урина), аминогликозидни антибиотици (използвани за лечение на инфекции) и пробенецид (използван за контрол на подаграта).

В определени случаи Вашият лекар може да Ви назначи допълнително проследяване, но това е рутинно и не е повод за притеснения.

Важно е да съобщите на Вашия лекар, медицинска сестра или фармацевт за ВСИЧКИ лекарства, които приемате, включително и за тези, закупени без рецептa.

3. КАК ТРЯБВА ДА ПРИЕМАТЕ ЦЕФРОМ

Вашето лекарство винаги ще Ви бъде прилагано от лекар или медицинска сестра. Това е защото трябва да се прилага като инжекция или чрез вливане.

Вашият лекар ще Ви е предписал правилната за Вас доза от лекарството в зависимост от типа на инфекцията и от някакви други заболявания, които може да имате. Ако попитате человека, който прилага лекарството, той ще Ви обясни в какво количество и на какав интервал Ви е предписано от Вашия лекар.

КАКВО СТАВА, АКО ПРИЕМЕТЕ ПОВЕЧЕ ОТ ЛЕКАРСТВОТО?

Малко е вероятно, че Вашия лекар или медицинска сестра ще Ви дадат по-голямо количество от лекарството. Вашия лекар или медицинска сестра ще следят прогреса Ви и ще проверяват лекарство, което получавате. Винаги питайте, ако не сте сигурни защо получавате доза от лекарството.

КАКВО СТАВА, АКО ПРОПУСНЕТЕ ДОЗА?

Вашият лекар или медицинска сестра имат инструкции кога да Ви дават Вашето лекарство. Малко е вероятно лекарството да не Ви бъде приложено според предписанието. Ако мислите, че може да сте пропуснали доза, говорете с Вашата медицинска сестра или лекар. Важно е курса на лечение, предписан от Вашия лекар да бъде спазен. Може да започнете да се чувствате по-добре, но е важно да не спирате приема на лекарството, докато лекарят не Ви посъветва, в противен случай състоянието Ви отново може да се влоши.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Може да получите обрив или сърбеж по кожата, втрисане, оток на гърлото, главоболие, болка в бъбрената област, стомашно неразположение, леко гадене, диария. Ако диарията се влоши много, не трябва да Ви се прилага повече Цефром, а други лекарства за спирачките и.

Ако Цефром се прилага като инжекция, някои хора чувстват лека болка на мястото на инжекцията, а по кожата може да се усеща парене или сърбеж.

Някои хора намират, че вкусът им се променя за кратко време след приема на Цефром.

Хората понякога могат да развият тежки алергични реакции като затруднения в дишането, оток на лицето, езика и гърлото, които изискват незабавно лечение. Ако това Ви се случи, трябва да се веднага да се обадите на лекар или медицинска сестра.

Цефром понякога може да има влияние върху кръвта Ви, въпреки че това е много необично. Това може да Ви накара да чувствате умора или общо неразположение. Ако вземате лекарството повече от 10 дни, Вашия лекар може да ви помогне да си направите кръвен тест, например за определяне на кръвната захар, но това е рутинно и не е повод за притеснения.

Ако мислите, че имате някоя от тези или други нежелани реакции към Вашето лекарство, веднага се говорете с вашия лекар или медицинска сестра.

5. КАК ТРЯБВА ДА СЪХРАНЯВАТЕ ВАШЕТО ЛЕКАРСТВО

Вашето лекарство не трябва да се употребява след изтичане срока на годност, отбелаязан на опаковката.

Флаконите Цефром трябва да се съхраняват при температура под 25° C (нормална стайна температура), защитен от светлина.

Пригответият разтвор е годен до 24 часа при температура 2 до 8° C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Няма да се налага да съхранявате лекарството. То ще се носи до леглото Ви готово за употреба.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Това е прах, който се разтваря обикновено във вода за инжекции, за да се получи разтвор, готов за употреба като инжекция или инфузия ("вливане").

Ако Цефром се прилага като инжекция той съдържа концентрация 1g цефпиром като активно вещество в 10 ml разтвор.

Ако Цефром се прилага като инфузия може да съдържа концентрация 1 g цефпиром като активно вещество в 50ml мл или 100ml разтвор.

Цефром се предлага в опаковка от 1 g или 2 g цефпиром.

Инжекционният разтвор съдържа още и безводен натриев карбонат.

Инфузионният разтвор съдържа безводен натриев карбонат, а може да съдържа и съставки, зависещи от течността, използвана за вашето вливане, която е предписана от вашия лекар. Трябва да попитате человека, който Ви прави инфузията какво съдържа тя, в случай, че сте алергични към някои от тези съставки.

Активното вещество цефпиром сулфат принадлежи към групата на лекарствата, наречени антибиотици. Антибиотиците убиват бактериите, които причиняват инфекции.

Сухата субстанция за разтваряне Цефром се предлага в стъклени тип III флакони с гумени запушалки с покритие, запечатани с алуминиеви капачки.

Вторична опаковка – картонена кутия x 1 флакон; x 5.

Притежател на разрешението за употреба
Санофи – Авентис България ЕООД
1303 София, бул. Ал.Стамболов 103 - България

Производител е Aventis Pharma Deutschland, Frankfurt am Main – Германия
или
Patheon UK Limited , Kingfisher Drive Covingham Swindon, Wiltshire SN3 5BZ,
Великобритания

Дата на последната редакция на листовката: ФЕВРУАРИ 2009

