


ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

CEFALEXIN
ЦЕФАЛЕКСИН

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложено към Разрешение за употреба №	
618/DS. 03.02	

СЪСТАВ

5 ml Cefalexin перорална суспензия съдържат 130 mg Cefalexin monohydrate, екв. на 125 mg Cefalexin

Помощни вещества: Лактоза, манитол, кармелоза, хантанова гума, колоиден безводен силиций, разтворима целулоза, натриев цикламат, метил парахидроксибензоат, полисорбат, сукроза, оцветител E124, ароматизатори.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

Цефалексин гранули за перорална суспензия в кафява стъклена бутилка с капачка и защитен пръстен от LDPE.

Една бутилка с мерителна чашка от 10 ml в картонена кутия

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

"Балканфарма-Разград" АД
бул. "Априлско въстание" N 68
Разград 7200
България

ДЕЙСТВИЕ

Цефалексин е антибиотик от цефалоспориновата група. Той унищожава бактериите чрез блокиране на ензими, участващи с изграждането на бактериалната клетъчна стена.

ПОКАЗАНИЯ

Цефалексин се използва за лечение на инфекции, причинени от чувствителни към него микроорганизми.

Подходящ е при инфекции на ушите, носа, гърлото, дихателната система, пикочо-половата система, кожата и меките тъкани.

ИНФОРМАЦИЯ, НЕОБХОДИМА ПРЕДИ УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Продуктът не се прилага при свръхчувствителност към Цефалексин или други цефалоспоринови антибиотици.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

Цефалексин трябва да се прилага с особено внимание на пациенти със сenna хрема, бронхиална астма, копривна треска и установена свръхчувствителност към пеницилини.

Преди започване на лечение е необходимо да се извърши микробиологично изследване.

Цефалексин, както всички широкоспектрни антибиотици може да повлияе отрицателно физиологично нормалната чревна флора. Ако се установят някакви стомашно-чревни смущения, които не се подобряват след преустановяване лечението с **Цефалексин**, моля, посъветвайте се с Вашия лекар.

При продължително лечение може да бъде наблюдавана преходна промяна в стойностите на показателите за чернодробна функция. Лабораторните изследвания на тези показатели трябва да се извършват преди сутрешния прием на **Цефалексин**.

При продължителен прием съществува риск от развитие на резистентни микроорганизми.

ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Уведомете Вашия лекар, ако приемате някои от изброените лекарства!

Цефалексин може да повиши риска от бъбречно увреждане ако се приема едновременно с *фурантрил*, *етакринова киселина* и увреждащи бъбреците лекарства.

Индометацин и *салицилати* (аспирин) забавят излъчването на **Цефалексин** от организма.

Цефалексин може да засили действието на *противосъсирващите средства*.

Комбинирането на **Цефалексин** с *хларамфеникол* и *тетрациклинови антибиотици* води до отслабване на противомикробния ефект.

Пробенецид може да повиши кръвното ниво на **Цефалексин**.

ПРИЛОЖЕНИЕ ПРИ БРЕМЕННИ И В ПЕРИОДА НА КЪРМЕНЕ

Лекарствената форма е предназначена за деца.

Не се препоръчва употребата на **Цефалексин** по време на бременност и кърмене.

ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Лекарствената форма е предназначена за деца.

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

ДАНИИ ЗА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Гранулите **Цефалексин** съдържат като помощни вещества захароза, което може да влоши състоянието на пациенти с диабет.

Продуктът съдържа парабени, които могат да предизвикат алергични реакции - сърбеж и уртикария, а рядко и бронхоспазм.

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПРАВИЛНАТА УПОТРЕБА

ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

По лекарско предписание!

За деца - 25-50 mg/kg за 24 часа, като при тежки инфекции може да достигне до 100 mg/kg. Обикновено дневната доза се разделя на 4 приема.

Дозирването се извършва с мерителна чашка. Една мерителна чашка съдържа 10 ml.

Максималната дневна доза е 4 g.

Ако не е предписано друго, дозирването се извършва по следната схема

Възраст	Телесно тегло	Цефалексин 125/5 ml
1 година	До 10 кг	4x5 ml.
1-3 год.	10-15 кг	4x5 ml-4x10 ml.
3-6 год.	15-22 кг	4x5 ml-4x10 ml
6-10 год.	22-33 кг	4x10 ml
10-14 год.	33-49 кг	4x10 ml

При лечение на пациенти с бъбречна недостатъчност денонощната доза трябва да се съобрази с показателите на бъбречната функция.

Приготвяне на суспензията:

Към гранулите за перорална суспензия се прибавя вода до половината на флакона и се разклаща добре. Допълва се до марката и отново се разклаща до получаване на хомогенна суспензия. Дозирването се извършва с помощта на мерителна чашка. 5 ml от готовата суспензия съдържат 125 mg **Цефалексин**.

Флаконът трябва да се разклаща преди всяка употреба!

Суспензията може да се използва в продължение на 7 дни при температура от 2-8⁰ (в хладилник).

ПОВЕДЕНИЕ ПРИ ПРЕДОЗИРАНЕ

В случай на предозирване, незабавно се консултирайте с лекуващия лекар! Предозирването на **Цефалексин** най-често е свързано с поява на гадене, повръщане, стомашни болки, диария, кръв в урината.

За извеждане на неусвоеното количество **Цефалексин** се препоръчва прилагане на активен въглен или средства, предизвикващи повръщане.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

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

Цефалексин се понася добре, но понякога са възможни *алергични реакции-кожни обриви, сърбежи, копривна треска*. Тези реакции обикновено отшумяват след прекратяване на лечението.

Може да се появи *главоболие, виене на свят, умора*.

Рядко се наблюдава *гадене, повръщане, коремни болки, диария, колити*.

При лечение с **Цефалексин** е възможно да се появят *преходен хепатит, застойна жълтеница, обратими нефрити*.

Други нежелани реакции са *генитални и анални сърбежи, гъбична инфекция на влагалището, възпаление на влагалището и отделяне на вагинален секрет*.

Може да се получи преходна промяна в стойностите на показателите за чернодробна функция.

СЪХРАНЕНИЕ

При температура под 25⁰ C!

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

СРОК НА ГОДНОСТ

Три (3) години.

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

ДАТА НА ПОСЛЕДНА АКТУАЛИЗАЦИЯ НА ТЕКСТА

Януари, 2002 год.