

## ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

CEFALEXIN  
ЦЕФАЛЕКСИН

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗЪЛНТО	
Приложение към разрешение за употреба №	
618   дс. 03.02	

### СЪСТАВ

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

Помощни вещества: Лактоза, манитол, кармелоза, хантанова гума, колоидален безводен силиций, разтворима целулоза, натриев цикламат, метил паракидроксибензоат, полисорбат, сукроза, оцветител Е124, ароматизатори.

### ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

Цефалексин гранули за перорална суспенсия 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 сенна хрема, бронхиална астма, копривна треска и установена свръхчувствителност към пеницилини.

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

Цефалексин, както всички широкоспектърни антибиотици може да повлияе отрицателно физиологично нормалната чревна флора. Ако се установят никакви 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 *салцицилати* (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 ще влияе върху способността за шофирание и работа с машини.

## **ДАННИ 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 бронхоспазъм.

## **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.

*Дозирането се извършва с мерителна чашка. Една мерителна чашка съдържа 10 ml.*

Максималната дневна доза е 4 g.

Ако не е предписано друго, дозирането 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 суспенсията:*

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

*Флаконът трябва да се разклаща преди всяка употреба!*

Суспенсията може да се използва в продължение на 7 дни при температура от 2-8° (в хладилник).

## **ПОВЕДЕНИЕ ПРИ ПРЕДОЗИРАНЕ**

В случай на предозиране, незабавно се консултирайте с лекувания лекар! Предозирането 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 са 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, сърбези, 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 сърбези, 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 25<sup>0</sup> С!

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.