

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ
ПАНЦЕФ таблетки, покрытые пленочной оболочкой 400 мг
(цефиксим)

Перед началом приема данного препарата внимательно прочитайте полностью листок-вкладыш, так как в нем содержится важная для Вас информация.

- Сохраните этот листок-вкладыш. Вам может понадобиться перечитать его снова.
- Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, проконсультируйтесь с Вашим врачом или фармацевтом.
- Этот препарат предназначен лично Вам и не следует передавать его другим лицам. Это может нанести вред их здоровью, даже если симптомы их заболевания схожи с теми, которые наблюдаются у Вас.
- Если Вы заметили какие-либо побочные эффекты, проконсультируйтесь с Вашим врачом или фармацевтом. Это включает в себя любые возможные побочные эффекты не перечисленные в этом листке-вкладыше. См. раздел 4.

Листок-вкладыш содержит:

1. Что представляет собой Панцеф и для чего применяется
2. Что нужно знать, прежде чем принимать Панцеф
3. Как принимать Панцеф
4. Возможные побочные действия
5. Как хранить Панцеф
6. Содержимое упаковки и прочая информация

APPROVED BY SCOPJE JSC

EXPERT/DATA_ *dob/21.09.2017*

APPLICANT/DATA_ *N. Juppelley / 28.09.17*

1. ЧТО ПРЕДСТАВЛЯЕТ СОБОЙ ПАНЦЕФ И ДЛЯ ЧЕГО ПРИМЕНЯЕТСЯ

Панцеф содержит действующее вещество цефиксим и относится к группе антибиотиков, так называемых "цефалоспорины".

Он используется для лечения инфекций, вызванных бактериями. Они включают в себя:

- острые инфекции верхних дыхательных путей (фаринго-тонзиллит, синусит);
- острое воспаление среднего уха;
- инфекции нижних дыхательных путей (острый бронхит, обострение хронического бронхита, трахеобронхит, воспаление легких);
- неосложненные и осложненные инфекции мочевыводящих путей, включая и острый пиелонефрит);
- неосложненная гонорея (мочепускающего канала/шейки матки).

2. ЧТО НУЖНО ЗНАТЬ, ПРЕЖДЕ ЧЕМ ПРИНИМАТЬ ПАНЦЕФ

Не принимайте Панцеф

- если у Вас повышенная чувствительность (аллергия) к цефиксиму, любым другим антибиотикам, включая пенициллин, или какому-либо из компонентов препарата (см. раздел 6).

Следует соблюдать осторожность при одновременном применении с:

- нифедипином (блокатор кальциевых каналов и лекарственное средство, применяемое для лечения высокого кровяного давления - нифедипин может усилить действие Панцефа (нифедипин увеличивает биодоступность цефиксима);
- кумаринами (лекарственные средства, препятствующие свертыванию крови) - их действие может увеличиться при одновременном применении с цефиксимом. Ваш врач может назначить анализ крови на свертываемость.

Испытания

Если Вы должны провести тесты (кровь, моча или диагностика) во время приема данного препарата, пожалуйста, проинформируйте Вашего врача, что Вы принимаете Панцеф.

Применение препарата Панцеф с пищей и напитками

Панцеф можно принимать с или без пищи.

Беременность и кормление грудью

Сообщите Вашему врачу, если Вы беременны или кормите грудью. Не принимайте препарат, если Вы беременны или кормите грудью, только в том случае, если врач считает это необходимым.

Беременность, кормление грудью и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, предполагаете, что можете быть беременной или планируете беременность, проконсультируйтесь с Вашим врачом или фармацевтом, прежде чем принимать этот препарат. Панцеф нельзя принимать беременным или кормящим женщинам. Препарат назначают лишь в случаях, если лечащий врач считает это необходимым. Если врач решит, что кормящей женщине необходимо принимать цефиксим, она должна использовать помпу для извлечения молока, и после использования ее следует выбросить.

Вождение автотранспорта и управление механизмами

Панцеф не оказывает влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами.

3. КАК ПРИНИМАТЬ ПАНЦЕФ

Всегда принимайте препарат согласно предписаниям Вашего врача или фармацевта. Если Вы в чем-то не уверены, посоветуйтесь с Вашим врачом или фармацевтом.

- Препарат принимают внутрь.
- Препарат нужно принимать в одно и то же время.
- Препарат нужно принимать в течение указанного количества дней. Обычный курс лечения составляет 7 дней. Курс лечения можно продлить до 14 дней, в зависимости от тяжести инфекции.

Рекомендуемая доза составляет:

Взрослые, пожилые и дети старше 10 лет или с массой тела больше 50 кг

APPROVED BY SCOPJE JSC

EXPERT/DATA... 28/09.2017

APPLICANT/DATA... 128.09.17

400 мг (1 таблетка) в сутки в виде разовой пероральной дозы или разделена на две равные пероральные дозы по 200 мг (1/2 таблетки) каждые 12 ч.

Люди с заболеваниями почек

Возможно, Ваш врач захочет уменьшить дозу препарата.

Дети в возрасте младше 10 лет

Вместо таблеток используется Панцеф суспензия для приема внутрь.

Таблетка может быть разделена на две равные дозы.

Если Вы приняли больше препарата Панцеф, чем необходимо

Если Вы приняли слишком много таблеток, Вам следует немедленно обратиться за медицинской помощью.

В случае передозировки показано промывание желудка.

Если Вы забыли принять препарат Панцеф

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать забытую дозу.

Если Вы забыли принять дозу, примите ее сразу же, как только вспомните о ней, пока не приблизилось следующее время приема.

Если Вы прекратили прием препарата Панцеф

Не прекращайте прием препарата без консультации с врачом. Вы не должны прекращать прием препарата Панцеф только потому, что почувствовали себя лучше, потому что инфекция может вернуться или ухудшиться.

Если у Вас возникли дополнительные вопросы относительно применения данного препарата, обратитесь к Вашему врачу или фармацевту.

4. ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ

Как и все лекарственные средства, этот препарат может вызвать побочные действия, которые не встречаются у всех пациентов.

В случае возникновения любого из следующих признаков, следует немедленно сообщить лечащему врачу, потому что могут возникнуть более серьезные проблемы при их игнорировании.

Побочные реакции перечислены по частоте:

Немедленно сообщите Вашему врачу или медсестре, если у Вас наблюдается какой-либо из следующих серьезных побочных эффектов: Вам может потребоваться неотложная помощь.

Редкие побочные эффекты (наблюдаются менее чем у 1 из 1,000 пациентов):

- отек лица, языка и трахеи, вызывая одышку (ангионевротический отек);
- сыпь, сопровождающаяся покраснением и отеком; отек век, лица, губ, рта или языка;
- зуд; затрудненное дыхание (одышка) или глотание; слабость или головокружение, которое может сопровождаться коллапсом или потерей сознания (анафилактический шок).

EXPERT/DATA_ *dob/24.09.2017*
APPLICANT/DATA_ *U. Bugarski 28.09.17*

Очень редкие побочные эффекты (наблюдаются менее чем у 1 из 10,000 пациентов):
- кожная сыпь с небольшими пузырьками, которые выглядят как маленькие мишени (центральные темные пятна, окруженные бледной поверхностью, с темным кольцом вокруг края) - многоформная эритема; широко распространенные кожные высыпания с пузырьками и шелушение кожи, особенно вокруг рта, носа, глаз и вокруг половых органов - синдром Стивенса-Джонсона и более тяжелая форма кожных высыпаний с шелушением кожи более 30% поверхности тела - синдром Лайелла.

Неизвестно (частота не может быть оценена по имеющимся данным):
- распространенная кожная сыпь, лихорадка, увеличенные лимфатические узлы и повышение уровня отдельных белых кровяных клеток (эозинофилы) - DRESS синдром.

Другие возможные побочные эффекты препарата:

Частые побочные эффекты (наблюдаются менее чем у 1 из 10 пациентов):

- жидкий стул, диарея.

Нечастые побочные эффекты (наблюдаются менее чем у 1 из 100 пациентов):

- боль в животе, расстройство пищеварения
- тошнота или рвота
- головные боли
- кожная сыпь
- временное повышение уровня печеночных ферментов в крови.

Редкие побочные эффекты (наблюдаются менее чем у 1 из 1,000 пациентов):

- повышение уровня отдельных белых кровяных клеток (эозинофилы)
- головокружение
- потеря аппетита, ветры
- временное увеличение концентрации мочевины в крови
- зуд, воспаление слизистых оболочек
- длительное и многократное применение может привести к повторной инфекции (суперинфекции) устойчивыми бактериями или грибами (генитальный зуд или вагинит)
- лекарственная лихорадка
- покраснение кожи.

Очень редкие побочные эффекты (наблюдаются менее чем у 1 из 10,000 пациентов):

- некоторые нарушения со стороны крови, например, снижение количества отдельных видов белых кровяных клеток (лейкопения, агранулоцитоз), снижение количества тромбоцитов (тромбоцитопения), снижение количества всех клеток крови (панцитопения), нарушения свертываемости крови, анемия (гемолитическая анемия) - эти нарушения нормализуются после прекращения терапии
- временное повышение активности (гиперактивность)
- воспалительное заболевание кишечника, вызванное антибиотиками (например, псевдомембранозный колит, сопровождающийся водянистой и тяжелой диареей, которая может быть кровавой)
- увеличение концентрации креатинина в сыворотке крови, воспалительное заболевание почек (интерстициальный нефрит)
- реакция в виде сывороточной болезни (лихорадка, недомогание, сыпь, зуд, боль в суставах, опухание лимфатических узлов)

EXPERT/DATA_

db/21.09.2014

V. Jurevsky 128.09-17

- воспаление печени (гепатит) и желтуха

Если у Вас появятся какие-либо побочные эффекты, поговорите с Вашим врачом или фармацевтом. Это касается и побочных эффектов, не указанных в данном листке-вкладыше.

5. КАК ХРАНИТЬ ПРЕПАРАТ ПАНЦЕФ

Препарат хранить в недоступном для детей месте.

Не использовать препарат по истечении срока годности, указанного на упаковке после EXP. Дата истечения срока годности относится к последнему дню данного месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Лекарственные средства нельзя выбрасывать в сточные воды или мусор.

Проконсультируйтесь с Вашим фармацевтом как утилизировать лекарственные средства, которые Вам не нужны. Данные меры помогут в защите окружающей среды.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Что содержит Панцеф

- Действующее вещество: цефиксим.

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой содержит цефиксима 400 мг (в виде цефиксима тригидрата).

- Вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая; крахмал прежелатинизированный; кальция гидрофосфат, дигидрат; магния стеарат; гипромеллоза; макрогол 400; титана диоксид E171.

Описание препарата Панцеф и содержимое упаковки

Панцеф, таблетки покрытые пленочной оболочкой: продолговатые, двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой от белого до слегка кремового цвета, с риской на одной стороне.

Таблетки упакованы в блистер из пленки ПВХ/ПВДХ и алюминиевой фольги.

Каждый блистер содержит 5 или 7 таблеток.

По 1 блистеру x 5 таблеток (5 таблеток) или по 1 блистеру x 7 таблеток (7 таблеток) или по 2 блистера x 5 таблеток (10 таблеток) вместе с инструкцией по применению помещают в картонную пачку.

Условия отпуска

Отпускают по рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

АЛКАЛОИД АД Скопье
Бульвар Александар Македонски 12,
1000 Скопье, Республика Македония
тел. + 389 2 31 04 000
факс: + 389 2 31 04 021
www.alkaloid.com.mk

EXPERT/DATA. *27.09.2017*
APPLICANT/DATA. *128.09.17*