

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA: INFORMĀCIJA ZĀĻU LIETOTĀJAM

Duracef 500 mg cietās kapsulas

cefadroxilum

Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājiet ārstam vai farmaceitam.
- Šīs zāles ir parakstītas Jums. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgi simptomi.
- Ja Jūs novērojat jebkādas blakusparādības, kas šajā instrukcijā nav minētas vai kāda no minētajām blakusparādībām Jums izpaužas smagi, lūdzu, izstāstiet to savam ārstam vai farmaceitam.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir Duracef un kādam nolūkam to lieto
2. Pirms Duracef lietošanas
3. Kā lietot Duracef
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Duracef
6. Sīkāka informācija

1. KAS IR DURACEF UN KĀDAM NOLŪKAM TO LIETO

Duracef ir cefalosporīnu grupas antibiotika. Cefalosporīni bojā baktēriju sūnas sienīņu, un tāpēc tiem piemīt baktērijas iznīcinoša darbība. Pirms terapijas ārsts var veikt analīzes, lai noteiktu ierosinātāju jutību pret šīm zālēm.

Duracef lieto, lai ārstētu infekcijas, ko izraisījušas pret cefadroksilu jutīgas baktērijas:

augšējo un dziļo elpceļu infekcijas: tonsilīts, faringīts,
ādas un mīksto audu infekcijas: piodermija, impetigo, abscess, furunkuls,
urīnceļu infekcijas: cistīts, pielonefrīts.

2. PIRMS DURACEF LIETOŠANAS

Nelietojiet Duracef šādos gadījumos

- ja Jums ir alerģija (paaugstināta jutība) pret cefadroksilu, kādu citu Duracef sastāvdaļu vai jebkuru cefalosporīnu antibiotiku.

Īpaša piesardzība, lietojot Duracef, nepieciešama šādos gadījumos

- ja Jums ir alerģija (paaugstināta jutība) pret penicilīnu grupu;
- Ja Jums ir nieru darbības traucējumi, jo tas var ietekmēt devas nozīmēšanu;
- ja Jums agrāk diagnosticēts kolīts vai ārstēšanas laikā parādās caureja.

Cītu zāļu lietošana

Cefalosporīnu grupas antibiotikas var samazināt perorālo kontraceptīvo līdzekļu efektivitāti un palielināt iekšīgi lietojamo antikoagulantu iedarbību. Pastāstiet ārstam par visām zālēm, kuras lietojat vai pēdējā laikā esat lietojis, ieskaitot zāles, ko var iegādāties bez receptes.

Duracef lietošana kopā ar uzturu

Šīs zāles var lietot neatkarīgi no ēdienreizes.

Grūtniecība un zīdīšanas periods

Pirms jebkuru zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu. Ja Jūs esat grūtniece vai domājat, ka ir iestājusies grūtniecība, vai arī zīdāt bērnu, pārrunājiet to ar savu ārstu pirms Duracef lietošanas.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Izvairieties to darīt, ja Jūsu spējas vadīt transportlīdzekļus vai apkalpot mehānismus ir pasliktinājušās.

Svarīga informācija par kādu no Duracef cieto kapsulu sastāvdaļām

Duracef cietās kapsulas satur laktozi. Ja ārsts ir teicis, ka Jums ir kāda cukura nepanesība, pirms lietojat šīs zāles, konsultējieties ar ārstu.

3. KĀ LIETOT DURACEF

Vienmēr lietojiet Duracef tieši tā, kā ārsts Jums stāstījis. Neskaidrību gadījumā vaicājiet ārstam vai farmaceitam.

Pieaugušajiem un bērniem, smagākiem par 40 kg

Faringīts un tonsilīts

Ieteicamā deva ir 1 g dienā vienā devā vai divās vienādās sadalītās devās vismaz 10 dienas.

Augšējo un dziļo elpceļu infekcijas

Vieglu infekciju gadījumos ieteicamā deva ir 1 g dienā divās vienādi sadalītās devās. Vidēji smagu un smagu infekciju ārstēšanai ieteicamā deva ir 1-2 g dienā divās vienādi sadalītās devās.

Ādas un mīksto audu infekcijas

Ieteicamā deva ir 1 g dienā vienā devā vai divās vienādi sadalītās devās.

Urīnceļu infekcijas

Ieteicamā deva ir 2 g dienā divās vienādi sadalītās devās. Nekomplīcētas apakšējo urīnceļu infekcijas (piem., cistīta) gadījumā ieteicamā deva ir 1 g vai 2 g dienā vienā devā vai divās vienādi sadalītās devās.

Bērniem, vieglākiem par 40 kg

Ieteicamā deva bērniem ir 25-50 mg/kg dienā, ievadot divās vienādi sadalītās devās (ik pēc 12 stundām).

Faringīta, tonsilīta vai impetigo gadījumā ieteicamo dienas devu var lietot vienā reizē.

Maksimālā deva bērniem nedrīkst pārsniegt maksimālo devu pieaugušiem.

Pacientiem ar traucētu nieru darbību

Pacientiem ar traucētu nieru darbību (kreatinīna klīrenss ≤ 50 ml/min) ārsts ordinē mazāku devu. Pēc pirmās standarta devas lietošanas jāpagarina laiks starp nākošām devām.

Kamēr neesat pabeiguši ārsta nozīmēto terapijas kursu, **nepārtrauciet** lietot šīs zāles, pat ja Jūs vai bērns jūtas labāk. Tas palīdzēs pilnībā atbrīvoties no infekcijas.

Infekciju ārstēšanai, kuras izraisījusi baktērija beta hemolītiskais streptokoks, ārsts nozīmēs Duracef lietošanas kursu vismaz 10 dienu garumā. Beta hemolītiskais streptokoks parasti izraisa iekaisušu kaklu un ir inficētās brūcēs.

Ja esat lietojis Duracef vairāk nekā noteikts

Nekavējoties paziņojiet to ārstam un vērsieties tuvākās slimnīcas uzņemšanas nodaļā. Dodoties uz slimnīcu, paņemiet līdzīgu zāļu tukšo iepakojumu un atlikušās zāles.

Var rasties gremošanas trakta traucējumi vai izsitumi uz ādas.

Ja esat aizmirsis lietot Duracef

Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto devu. Ja esat aizmirsis devu, ieņemiet to tiklīdz atceraties.

Tas palīdzēs nodrošināt ķermenī pastāvīgu zāļu daudzumu. Ja deva ir aizmirsta un ir gandrīz pienācis laiks nākamajai devai, tad iedzeriet zāles tagad un nākošo devu ieņemiet pēc 5-6 stundām, un turpiniet lietot zāles kā to noteica ārsts.

4. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Tāpat kā citas zāles, Duracef var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Nekavējoties pārtrauciet lietot zāles un sazinieties ar ārstu, ja parādās kāds no šādiem simptomiem: sejas, lūpu, mēles un/vai rīkles pietūkums, rīšanas vai elpošanas grūtības, izsitumi uz ādas, nātrene vai nieze. Šīs var būt alerģiskas reakcijas pazīmes.

Biežas blakusparādības (vairāk nekā 1 no 100, mazāk nekā 1 no 10 pacientiem)

- slikta dūša un vemšana, caureja, gremošanas traucējumi, drudzis.

Retas blakusparādības (vairāk nekā 1 no 10000, mazāk kā 1 no 1000 pacientiem)

- nātrene, izsitumi, nieze, vaginālā infekcija.

Citas reti novērotas blakusparādības

- kandidoze (dzimumorgānu nieze vai kandidoze);

- ādas bojājumi (Stīvensa-Džonsona sindroms, daudzformu eritēma - ja Jums ir gripai līdzīgi simptomi ar sāpīgiem, sarkaniem vai purpursārtiem izsitumiem, kas izplatās, radot ādas virsējā slāņa atmiršanu vai nolobīšanos, čulgas uz ādas un gļotādas, sevišķi mutē, degunā un acīs, **nekavējoties sazinieties ar ārstu**);

- sāpes locītavās (artralģija).

Ļoti reti gadās izmaiņas asins analīzēs vai aknu darbības traucējumi. Ziņojiet ārstam par caureju ar asinīm vai gļotām.

Ja novērojat jebkādas blakusparādības, kas šajā instrukcijā nav minētas vai kāda no minētajām blakusparādībām Jums izpaužas smagi, lūdzam par tām izstāstīt ārstam vai farmaceitam.

5. KĀ UZGLABĀT DURACEF

Uzglabāt temperatūrā līdz 25°C.

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā.

Nelietot Duracef pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kastītes, blistera pēc „Exp.Date/Годен до”.

Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Zāles nedrīkst izmest kopā ar sadzīves atkritumiem vai kanalizācijā. Vaicājiēt farmaceitam par nevajadzīgo zāļu likvidēšanu. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. SĪKĀKA INFORMĀCIJA

Ko Duracef satur

Aktīvā viela ir cefadroksils (monohidrāta veidā).

500 mg cietās kapsulas. Katra kapsula satur 500 mg cefadroksila.

Citas sastāvdaļas ir:

Cietās kapsulas: magnija stearāts, koloidālais silīcija dioksīds, laktozes monohidrāts. Kapsulas apvalks satur želatīnu un titāna dioksīdu (E171).

Duracef ārējais izskats un iepakojums

Duracef 500 mg cietās kapsulas ir baltas, necaurspīdīgas, satur baltu pulveri.

Kartona kastīte ar 12 cietām kapsulām blisteros.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

Bristol-Myers Squibb Gyógyszerkereskedelmi Kft.

Lövőház u. 39

1024, Budapest

Ungārija

Ražotājs

Corden Pharma Latina S.p.A.

Via del Murillo Km 2.800

04013 Sermoneta, Latina

Itālija

Lai iegūtu papildus informāciju par šīm zālēm, lūdzam sazināties ar Reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvniecību:

SIA PharmaSwiss Latvia

Gertrūdes iela 54-5

LV-1011, Rīga

Tel: 67 50 21 86

Paralēli importēto zāļu izplatītājs, pārmarķētājs un pārpackotājs Latvijā - SIA *ELPIS*, Ganību dambis 26, Rīga, LV-1005, t. 67381170

Reģistrācijas Nr.

Pēdējais lietošanas instrukcijas pārskatīšanas datums: 2011.gada augusts