

CEFROX

750 mg i.M. Enjeksiyon için
toz içeren flakon

Hedef Hepsi

- ✓ Alt ve Üst solunum yolu enfeksiyonları,
- ✓ Deri ve yumuşak doku enfeksiyonları,
- ✓ Kemik ve eklem enfeksiyonları,
- ✓ İdrar yolu enfeksiyonları,
- ✓ Septisemi,
- ✓ Gonore,
- ✓ Menenjit,
- ✓ Doğum ve jinekolojik enfeksiyonlar,
- ✓ Profilaksi (koruma): Karın, kalça, ortopedik, kardiyak, akciğer, yemek borusu ve vasküler ameliyatlarda, enfeksiyon risk artışı olduğunda uygulanabilir.*

* CEFROX Kullanma Talimatı

K
KENTFARMA

MONIAE STRE
LUENZAE HAEMC
KLEBSIELLA SPP
PHYLOCOCCUS AL
TOCOCCUS PYOGEN
COLI ESCHERICHIA C
U İDRAR YOLU
VE YUMUŞAK
TİMENE GON
EMİK VE EKLL
JAL HİSTEREKT
YONLAR TERAPÖTİK EN
PNEUMONIAE STREPTOCOCCUS PN
PHILUS INFLUENZAE HAEMOPHILUS INFLUE
IELLA SPP KLEBSIELLA SPP KLEBSIELL
IS AUREUS STAPHYLOCOCCUS AUREUS STAPHYL
YGENES STREPTOCOCCUS PYOGENES STREPTOCOCC
ESCHERICHIA COLI ESCHERICHIA COLI ESCHERICHIA
U İDRAR YOLU İDRAR YOLU İDRAR YOLU İ
UŞAK DOKU DERİ VE YUMUŞAK DOKU DERİ VE YU
NE GONORRHOJE DİSSEMİNE GONOKOK DİSSEMİNE G
EKLEM REKTOZİTİ EMİK VE EKLEM KEMİK VE EKLEM KEMİK
REKTOZİTİ VAJİNAL HİSTEREKTOMİ VAJİNAL
APOTİK ENF EKASYONLAR TERAPÖTİK ENF EKASYONL
PTOCOCCUS PNEUMONIAE STREPTOCOCCUS
HAEMOPHILUS INFLUENZAE HAEMOPHILUS
EBSIELLA SPP KLEBSIELLA SPP KI
CCUS AUREUS STAPHYLOCOCCUS AUREUS
PYOGENES STREPTOCOCCUS PYOGENES S
LI ESCHERICHIA COLI ESCHERICHIA COLI E
RAR YOLU İDRAR YOLU İDRAR YOLU
YUMUŞAK DOKU DERİ VE YUMUŞAK DOKU DE
DİSSEMİNE GONOKOK
EMİK VE EKLEM KEMİK VE EKLEM
OTOMİTİ VAJİNAL HİSTEREKTOMİ VAJİ
NDİKASYONLAR TERAPÖTİK ENF EKASYONLAR
IS PNEUMONIAE STREPTOCOCCUS
IZAE HAEMOPHILUS INFLUENZAE HAEM
LEBSIELLA SPP KLEBSIELLA SPP
STAPHYLOCOCCUS AUREUS
STREPTOCOCCUS PYOGENES STREPTOCOCC
ESCHERICHIA COLI ESCHERICHIA COLI
RAR YOLU İDRAR YOLU İDRAR YOLU
DERİ VE YUMUŞAK DOKU DERİ VE YU
KOK DİSSEMİNE GONOKOK DOKU
EKLEM KEMİK VE EKLEM KEMİK VE EKLEM
OMİTİ VAJİNAL HİSTEREKTOMİ VAJİNAL
NDİKASYONLAR TERAPÖTİK ENF EKASYONLAR
NEUMONIAE STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE
US INFLUENZAE HAEMOPHILUS INFLUENZAE
LA SPP KLEBSIELLA SPP
JS STAPHYLOCOCCUS AUREUS
STREPTOCOCCUS PYOGENES STREPTOCOCC
HIA COLI ESCHERICHIA COLI
RAR YOLU İDRAR YOLU İDRAR YOLU
KU DERİ VE YUMUŞAK DOKU DERİ VE YU
K DİSSEMİNE GONOKOK DOKU
EKLEM KEMİK VE EKLEM KEMİK VE EKLEM
İMİ VAJİNAL HİSTEREKTOMİ VAJİNAL
NDİKASYONLAR TERAPÖTİK ENF EKASYONLAR
PNEUMONIAE STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE
S INFLUENZAE HAEMOPHILUS INFLUENZAE
PP KLEBSIELLA SPP
STAPHYLOCOCCUS AUREUS
REPTOCOCCUS PYOGENES STREPTOCOCC
A COLI ESCHERICHIA COLI
OLU İDRAR YOLU İDRAR YOLU
DERİ VE YUMUŞAK DOKU DERİ VE YU
DİSSEMİNE GONOKOK DOKU
K VE EKLEM KEMİK VE EKLEM
VAJİNAL HİSTEREKTOMİ VAJİNAL
EKASYONLAR TERAPÖTİK ENF EKASYONLAR
PNEUMONIAE STREPTOCOCCUS PNEUMONIAE



CEFROX 750 mg İ.M. Antiinfektif

Beta-laktamaz üreten suşlar da dahil olmak üzere sık görülen patojenlerin geniş bir bölümüne karşı bakterisidal aktiviteye sahip, iyi karakterize edilmiş ve etkin bir antibakteriyal ajandır.

CEFROX İ.M. 750 mg enjeksiyon için toz içeren flakon

ÜRÜN BİLGİSİ*

BİLEŞİMİ: Her bir flakon; 750 mg sefuroksim'e eşdeğer sefuroksim sodyum içerir. Bir çözücü ampul (3 ml, %1'lik); 30 mg lidokain hidroklorür içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER: Sefuroksim, beta-laktamaz üreten suşlar da dahil olmak üzere sık görülen patojenlerin geniş bir bölümüne karşı bakterisidal aktiviteye sahip, iyi karakterize edilmiş ve etkin bir antibakteriyal ajandır. Sefuroksim, bakteriyel beta-laktamazlara karşı iyi bir stabilite gösterir ve sonuç olarak ampisilin veya amiksisiline dirençli suşların pek çoğuna etkilidir. Sefuroksim önemli hedef proteinlere bağlanarak bakterilerde hücre duvar sentezini önleyerek bakterisit etki gösterir.

ENDİKASYONLAR: Alt solunum yolu enfeksiyonları, üst solunum yolu enfeksiyonları, idrar yolu enfeksiyonları, deri ve yumuşak doku enfeksiyonları, sepsis, menenjit, gonore, doğum ve jinekolojik reaksiyonlar, kemik ve eklemler enfeksiyonları, doğum ve jinekolojik enfeksiyonlar, profilaksi.

KONTRENDİKASYONLAR: Sefalosporin antibiyotiklerine veya ürünün herhangi bir bileşimine karşı aşırı duyarlılığı bilinen hastalarda kontrendikedir. Herhangi bir çeşit beta-laktam antibakteriyel ajanlara (penisilin, monobaktamlar ve karbapenemler) karşı şiddetli hipersensitivite (örn. Anafilaktik şok) geçirmiş olan durumlarda kontrendikedir.

UYARILAR/ÖNLEMLER: Penisilin veya diğer beta-laktam antibiyotiklere karşı allerjik reaksiyon geçirmiş hastalarda tedaviye başlamadan önce dikkatli bir değerlendirme yapılmalıdır.

YAN ETKİLER/ADVERS ETKİLER: Sefuroksim sodyumun yan etkileri genellikle hafif ve geçici özelliktedir. En yaygın istenmeyen etkiler nötropeni, eozinofili, karaciğer enzimlerinde veya bilirubinde özellikle öncesinde karaciğer hastalığı bulunan hastalarda geçici artıştır.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ: Sefuroksim ile ezmanlı probenesid kullanımı, sefuroksimin abılımını uzatır ve yüksek pik serum seviyesi verir. Ezmanlı oral antikoagulan kullanımı artmış olabilir. Ulaştır arası Normalleştirilmiş Oran (INR)'ye yol açabilir. Yüksek dozda sefalosporinlerle eş zamanlı olarak furosemid gibi güçlü diüretiklerin veya aminoglikositler gibi potansiyel nefrotoksik preparasyonlarla tedavi gören hastalarda böbrek yetmezliği bildirilmiştir. Bu kombinasyonun kullanımında dikkatli olunmalıdır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU: Doktorunuz, enfeksiyonun tipi veya derecesi, yaş ve kilo, başka bir antibiyotik kullanılıp kullanılmadığı, böbreklerin çalışma derecesine bağlı olarak ilacınızın dozunu belirleyecek ve size uygulayacaktır. Yetişkinler için genel olarak birçok enfeksiyon günde üç kez i.m. ya da i.v. yol ile 750 mg enjeksiyona cevap verecektir. Daha ağır enfeksiyonlarda bu doz günde 3 kez i.v. yol ile 1.5 gr'a kadar arttırılmalıdır; i.m. ya da i.v. enjeksiyonlar eğer gerekirse günlük 3 ila 6 g total doz verilerek 6 saatlik aralarda yapılabilir. Klinik olarak endike olduğunda bazı enfeksiyonlar günde iki kez 1.5 g ya da 750 mg (i.v. ya da i.m.) parenteral uygulamanın ardından oral tedaviye cevap verir. Pediyatrik hastalarda genel olarak 30 ila 100 mg/kg/günlük dozlar üç ya da dört bölünerek verilir. Çoğu enfeksiyonlar için 60 mg/kg/günlük doz yeterli olacaktır. Yeni doğanlarda 30 ila 100 mg/kg/günlük dozlar iki ya da üç bölünerek verilir. CEFROX 750 mg İ.M. Enjeksiyon için Toz İçeren Flakon, 3 ml % 1'lik lidokain hidroklorür çözeltisi ile sulandırılır. Süspansiyonun tümü enjektöre çekilerek intramüsküler yoldan uygulanır. Sadece kas içine ilave edilecek verilebilir. Damar içine uygulanmamalıdır.

SAKLAMA KOŞULLARI: Açılmamış flakonun 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında muhafaza ediniz ve ambalajında saklayarak ışıktan koruyunuz. Sulandırdıktan sonra, 25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklanırsa 24 saat ve buzdolabında (2-8 °C) saklanırsa 48 saat süreyle etkinliğini korur. Çocukların ulaşamayacağı yerlerde ve ambalajında saklanmalıdır.

TİCARİ ŞEKLİ VE AMBALAJ İÇERİĞİ: CEFROX İ.M. Enjektabl 750 mg, 1 flakon + 1 erlitici ampul (3 ml)

RUHSAT SAHİBİ İSİM VE ADRESİ: KENTFARMA İLAÇ ANONİM ŞİRKETİ Kavacık Mah. Şehit Albay Suat Karadağ Sok. No:9/2 Beykoz-İstanbul +90 (216) 693 15 58 / www.kentfarma.com

ÜRETİCİ FIRMA ADI VE ADRESİ: ZENTIVA Sağlık Ürünleri Sanayi ve Tic. A.Ş. 39780 Büyükkandıran -Lüleburgaz/ KIRKLARELİ

*Kullanma Talimatı / Kısa Ürün Bilgisinden alınmıştır. Ayrıntılı bilgi için lütfen Kısa Ürün Bilgisini okuyunuz.

K
KENTFARMA