

Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika

CEFALEKSIN BELUPO 250 mg/5 ml prašak za oralnu suspenziju

cefaleksin

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se svom liječniku ili ljekarniku.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im štetiti, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi, vidjeti dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što je CEFALEKSIN BELUPO i za što se koristi?
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati CEFALEKSIN BELUPO?
3. Kako uzimati CEFALEKSIN BELUPO?
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati CEFALEKSIN BELUPO?
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. ŠTO JE CEFALEKSIN BELUPO I ZA ŠTO SE KORISTI?

CEFALEKSIN BELUPO je cefalosporinski antibiotik koji djeluje na uzročnike bakterijskih infekcija kao što su:

- infekcije dišnih puteva
- infekcije srednjeg uha
- infekcije kože i mekih tkiva
- infekcije kostiju i zglobova
- infekcije mokraćnih i spolnih organa, uključujući prostatu
- infekcije zuba.

2. ŠTO MORATE ZNATI PRIJE NEGO POČNETE UZIMATI CEFALEKSIN BELUPO?

Nemojte uzimati CEFALEKSIN BELUPO:

- ako ste alergični na cefaleksin i druge cefalosporinske antibiotike ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.).

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego počnete uzimati CEFALEKSIN BELUPO, pogotovo:

- ako ste preosjetljivi na cefalosporine, penicilin ili druge antibiotike
- ako ste prethodno imali proljev uz primjenu nekog antibiotika
- ako imate oštećenu funkciju bubrega
- ako imate kroničnu upalnu bolest crijeva (npr. ulcerozni kolitis)

- ako imate šećernu bolest (cefaleksin može ometati neke testove za određivanje glukoze u urinu).

Ako se nešto od gore navedenog odnosi na Vas ili, pak, niste sigurni, javite se svom liječniku.

Djeca i adolescenti

Pri primjeni u djece liječnik će pažljivo procijeniti odnos koristi i rizika primjene lijeka.

Drugi lijekovi i CEFALEKSIN BELUPO

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, ste nedavno uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

Obavijestite liječnika ako uzimate sljedeće lijekove:

- za liječenje uloga ili gihta (probenecid)
- za liječenje povišenog šećera u krvi (metformin)
- za liječenje leukemije
- druge antibiotike (npr. aminoglikozide).

CEFALEKSIN BELUPO s hranom i pićem

Vaš lijek možete uzimati neovisno o obroku.

Trudnoća i dojenje

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate trudnoću, obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

Ne preporučuje se primjena CEFALEKSIN BELUPO u trudnica i dojilja, osim uz preporuku i nadzor liječnika.

Upravljanje vozilima i strojevima

CEFALEKSIN BELUPO nema utjecaja na sposobnost upravljanja vozilima i rada na strojevima.

CEFALEKSIN BELUPO sadrži saharozu.

Ako Vam je liječnik rekao da ne podnosite neke šećere, savjetujte se s liječnikom prije uzimanja ovog lijeka.

CEFALEKSIN BELUPO sadrži 3,16 g saharoze u 5 ml pripremljene suspenzije. O tome treba voditi računa kod bolesnika koji imaju šećernu bolest.

3. KAKO UZIMATI CEFALEKSIN BELUPO?

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao Vaš liječnik ili ljekarnik. Provjerite s Vašim liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Oralnu suspenziju u bočici prije svake primjene treba dobro promućkati.

Lijek se dozira pomoću priložene žličice građirane na 1,25 ml (1/4 žličice=62,5 mg cefaleksina), 2,5 ml (1/2 žličice=125 mg cefaleksina) i 5 ml (1 žličica=250 mg cefaleksina).

Odrasli

Uobičajena doza CEFALEKSIN BELUPO oralne suspenzije iznosi 500 mg (2 žličice) svakih 8 sati.

Prilikom liječenja infekcija kože i mekih tkiva, streptokokne upale ždrijela te blagih i nekomplikiranih infekcija mokraćnih puteva, uzima se 250 mg CEFALEKSIN BELUPO oralne suspenzije (1 žličica) svakih 6 sati ili 500 mg (2 žličice) svakih 12 sati.

U slučaju težih infekcija ili u onih čiji su uzročnici slabije osjetljivi na ovaj antibiotik, potrebne su veće doze.

Najveća preporučena dnevna doza je 4 g CEFALEKSIN BELUPO oralne suspenzije.

Primjena u djece

Ukupna doza određuje se prema tjelesnoj težini djeteta. Uobičajena doza CEFALEKSIN BELUPO oralne suspenzije iznosi 25 do 50 mg/kg/dan, podijeljeno u više doza.

Prilikom liječenja infekcija kože i mekih tkiva, streptokokne upale ždrijela te blagih i nekomplikiranih infekcija mokraćnih putova, ukupnu dnevnu dozu CEFALEKSIN BELUPO oralne suspenzije potrebno je podijeliti i uzimati svakih 12 sati.

Za većinu infekcija predložena je sljedeća shema doziranja:

- djeca mlađa od 5 godina: 125 mg (1/2 žličice) CEFALEKSIN BELUPO oralne suspenzije svakih 8 sati
- djeca starija od 5 godina: 250 mg (1 žličica) CEFALEKSIN BELUPO oralne suspenzije svakih 8 sati.

U slučaju težih infekcija doza se može udvostručiti.

Preporučena doza CEFALEKSIN BELUPO oralne suspenzije u liječenju upale srednjeg uha iznosi 75-100 mg/kg/dan, podijeljeno u četiri pojedinačne doze.

U slučaju infekcije uzrokovane beta-hemolitičkim streptokokom, potrebno je provesti liječenje u trajanju od najmanje 10 dana.

Najveća dozvoljena doza u djece je 100 mg/kg/dan, podijeljena u 4 pojedinačne doze.

Stariji bolesnici (iznad 65 godina) i bolesnici s bolestima bubrega

Primjenjuju se doze kao i u odraslih. Dozu lijeka će biti potrebno prilagoditi kod umjerenog oštećenja bubrega. Odluku o prilagođavanju doze donijet će Vaš liječnik.

Ako uzmete više CEFALEKSIN BELUPO oralne suspenzije nego što ste trebali

Ukoliko ste slučajno Vi ili netko drugi uzeli više lijeka nego što je liječnik propisao, odmah se javite najbližoj hitnoj pomoći ili o tome obavijestite svog liječnika. Uzmite bočicu ili uputu o lijeku sa sobom kako bi zdravstveni djelatnici kojima ste se obratili znali točno koji ste lijek uzeli.

Simptomi koji se javljaju kod predoziranja CEFALEKSIN BELUPO oralnom suspenzijom su mučnina, povraćanje, bol u trbuhu, proljev i krv u mokraći.

Ako ste zaboravili uzeti CEFALEKSIN BELUPO oralnu suspenziju

U slučaju da ste zaboravili uzeti Vaš lijek, uzmite svoju dozu što je moguće prije.

Izostavljenu dozu možete preskočiti u slučaju kada se približava vrijeme za uzimanje sljedeće doze lijeka. Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu dozu nego nastavite s uobičajenim doziranjem lijeka.

Ako prestanete uzimati CEFALEKSIN BELUPO oralnu suspenziju

Važno je da liječenje bude provedeno do kraja, osim ako se pojave neželjene reakcije na lijek ili Vam liječnik savjetuje da prekinete s uzimanjem lijeka.

U slučaju bilo kakvih nejasnoća ili pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se svom liječniku ili ljekarniku.

4. MOGUĆE NUSPOJAVE

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće razviti kod svakoga.

Prestanite primjenjivati CEFALEKSIN BELUPO i odmah obavijestite liječnika u slučaju pojave ili sumnje na sljedeće neželjene reakcije (možda će biti potrebno hitno medicinsko liječenje):

- simptomi pseudomembranoznog kolitisa (česti proljevi, bolovi i grčevi u trbuhu, groznica, mučnina, krv u stolici) mogu se javiti tijekom ili po završetku liječenja antibioticima
- žutilo kože i bjeloočnica (znak su žutice)
- reakcije preosjetljivosti u obliku osipa, urtikarije (koprivnjače), angioedema (otekline kože, sluznica i/ili jezika s osjećajem gušenja) te su rijetko zabilježeni slučajevi teških kožnih reakcija (*erythema multiforme*, Stevens-Johnsonov sindrom i toksična epidermalna nekroliza) koje se pojavljuju u obliku ljuštenja kože, kožnih čireva, oštećenja usana i usne šupljine.

Ostale nuspojave uključuju:

Nepoznata učestalost (ne može se procijeniti na temelju dostupnih podataka)

- povraćanje, loša probava
- prolazna upala jetre (umor, opća slabost, mučnina, gubitak apetita i bol u trbuhu)
- promjene u broju crvenih i bijelih krvnih stanica te broju krvnih pločica (mogu se manifestirati kao grlobolja, razne druge infekcije ili povišena tjelesna temperatura, gubitak energije ili kao neuobičajena pojava krvarenja i modrica na koži.)
- svrbež spolovila, gljivična infekcija spolovila, upala rodnice, iscjedak iz rodnice
- omaglica, umor, glavobolja, uznemirenost, smetenost i priviđenja (halucinacije)
- bolni i upaljeni zglobovi
- prolazna upala bubrega (drhtavica uz visoku temperaturu i bol u zglobovima i mišićima, uključujući bol u bokovima, bol prilikom mokrenja ili česta potreba za mokrenjem)
- promjene u testovima funkcije jetre.

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. Ovo uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave

možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava navedenog u [Dodatku V](#).

Prijavlivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. KAKO ČUVATI CEFALEKSIN BELUPO?

CEFALEKSIN BELUPO oralnu suspenziju morate čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

CEFALEKSIN BELUPO oralnu suspenziju čuvajte na temperaturi ispod 25°C.

Pripremljena suspenzija valjana je 7 dana.

CEFALEKSIN BELUPO oralna suspenzija se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakiranju.

Nikada nemojte nikakve lijekove baciti u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. SADRŽAJ PAKIRANJA I DRUGE INFORMACIJE

Što CEFALEKSIN BELUPO sadrži?

Bočica s praškom za oralnu suspenziju sadrži 5 g cefaleksina u obliku cefaleksin hidrata; 5 ml pripremljene suspenzije sadrži 250 mg cefaleksina u obliku cefaleksin hidrata.

Pomoćne tvari su: saharoza; karmelozanatrij; natrijev citrat; citratna kiselina hidrat; natrijev benzoat; dinatrijev edetat; aroma jagode.

Kako CEFALEKSIN BELUPO izgleda i sadržaj pakiranja?

Cefaleksin prašak za oralnu suspenziju je granulirani prašak bijele do žućkasto bijele boje.

Pripremljena suspenzija je bijele do žute boje.

Prašak u smeđoj staklenoj bočici s aluminijskim zatvaračem i priloženom plastičnom žličicom graduiranom na 1,25, 2,5 i 5 ml, u kutiji.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

BELUPO lijekovi i kozmetika d.d.

Ulica Danica 5

48 000 Koprivnica, Hrvatska

Način i mjesto izdavanja lijeka

Na recept, u ljekarni.

Ova uputa je zadnji puta revidirana u rujnu 2015.