

UPUTA O LIJEKU

CEFALEXIN ALKALOID 500 mg kapsule, tvrde (cefaleksin)

Molimo pažljivo pročitajte ovu uputu prije nego što počnete s uporabom ovog lijeka.

- Uputu sačuvajte. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Za sve dodatne obavijesti obratite se svom liječniku ili ljekarniku.
- Zapamtite, ovaj lijek liječnik je propisao samo Vama. Nemojte ga davati nikomu drugom, čak i ako ima iste simptome kao i Vi, jer bi mu mogao naškoditi.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika.

U ovoj uputi:

1. Sto je Cefalexin Alkaloid i za što se koristi
2. Prije nego počnete uzimati Cefalexin Alkaloid
3. Kako uzimati Cefalexin Alkaloid
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Cefalexin Alkaloid
6. Dodatne informacije

1. ŠTO JE CEFALEXIN ALKALOID I ZA ŠTO SE KORISTI

Cefaleksin spada u grupu lijekova koji se nazivaju antibiotici i koriste se u liječenju infekcija uzrokovanih bakterijama.

Cefaleksin se koristi za liječenje sljedećih infekcija:

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

2. PRIJE NEGOT POČNETE UZIMATI CEFALEXIN ALKALOID

Nemojte uzimati Cefalexin Alkaloid:

- ako ste preosjetljivi na cefaleksin i druge cefalosporinske antibiotike, odnosno na neki od pomoćnih sastojaka lijeka.

Budite posebno oprezni s Cefalexinom Alkaloid

- ako ste preosjetljivi na penicilin
- ako ste prethodno imali proljev uz primjenu nekog antibiotika
- ako imate oštećenje bubrega
- ako imate kroničnu upalnu bolest crijeva (npr. ulcerozni kolitis)
- ako ste dijabetičar (cefaleksin može ometati neke testove za određivanje glukoze u urinu)
- ako ste trudni, mislite da bi mogli biti trudni, ili dojite.

Uzimanje drugih lijekova s Cefalexinom Alkaloid

Molimo obavijestite Vašeg liječnika o svim lijekovima koje uzimate ili koje ste nedavno uzimali, uključujući i one koje kupujete bez recepta

Obavijestite svog liječnika ako uzimate sljedeće:

- lijekove za liječenje uloga ili gihta (probenecid)
- oralne kontraceptive (tablete za spriječavanje trudnoće)
- aminoglikozide
- kolestiramin

Uzimanje hrane i pića s Cefalexinom Alkaloid

Vaš lijek možete uzimati neovisno o obroku.

Trudnoća i dojenje

Pitajte svog liječnika ili ljekarnika za savjet prije nego počnete koristiti bilo koji lijek. Ne preporučuje se primjena Cefalexina Alkaloid u trudnica i dojilja, osim uz preporuku i nadzor liječnika.

Upavljanje vozilima i strojevima

Vaš lijek nema utjecaja na sposobnost upravljanja vozilima i rada na strojevima.

Važne informacije o nekim sastojcima Cefalexin Alkaloid

Cefalexin Alkaloid tvdre kapsule sadrže metilparahidroksibenzoat, propilparahidroksibenzoat i boje: sunset yellow (E 110), ponceau 4R (E 124) stoga mogu uzrokovati alergijske reakcije (moguće i reakcije odgođene preosjetljivosti).

3. KAKO UZIMATI CEFALEXIN ALKALOID

Uvijek uzimajte Cefalexin Alkaloid onako kako je odredio Vaš liječnik. Ukoliko niste sigurni, posavjetujte se s Vašim liječnikom ili ljekarnikom.

Odrasli

Preporučene doze Cefalexina Alkaloid su od 1 do 4 g dnevno u podijeljenim dozama. Kod većine infekcija dovoljna je doza od 500 mg svakih 8 sati. Kod težih infekcija ili onih uzrokovanih manje osjetljivim organizmima mogu biti potrebne veće doze.

Uobičajeno doziranje kod infekcija kože i mekih tkiva, upale ždrijela uzrokovane streptokokom i blagih infekcija mokraćnog sustava je 500 mg svakih 12 sati.

Ako je dnevna doza cefaleksina veća od 4 g, potrebno je razmotriti parenteralnu primjenu odgovarajuće doze drugog cefalosporinskog antibiotika.

Starije osobe:

Kao i kod odraslih.

Djeca

Cefalexin Alkaloid je prikidan za liječenje djece s odgovarajućom tjelesnom težinom i koja su sposobna progutati tabletu ili kapsulu.

Ukupna se doza određuje prema tjelesnoj težini djeteta. Uobičajena preporučena doza za djecu iznosi 25 – 50 mg/kg/dan u podijeljenim dozama.

Kod upale ždrijela uzrokovane streptokokom, infekcija kože i infekcija urinarnog trakta, ukupna dnevna doza se može podijeliti na dvije doze koje se daju svakih 12 sati.

Za većinu infekcija predložena je sljedeća shema doziranja:

- djeca mlađa od 5 godina : 125 mg svakih 8 sati
- djeca starija od 5 godina : 250 mg svakih 8 sati.

U slučaju težih infekcija doza se može udvostručiti.

Preporučena doza za djecu kod otitis media je 75-100 mg/kg dnevno u 4 podijeljene doze.

Bolesnici s bolestima bubrega

U bolesnika s težim poremećajem funkcije bubrega potrebno je prilagoditi doziranje lijeka.

Ako uzmete više Cefalexin Alkaloid nego što ste trebali

Ako Vi, ili netko drugi slučajno uzme više lijeka nego što je propisano, odmah se javite svom liječniku ili najbližoj bolnici. Uzmite 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 Cefalexinom Alkaloid su mučnina, povraćanje, bol u trbuhi, proljev i krv u mokraći.

Ako ste zaboravili uzeti Cefalexin Alkaloid

Ako ste propustili dozu, sljedeću dozu uzmite prema rasporedu. Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu dozu.

Ako prestanete uzimati Cefalexin Alkaloid

Vrlo je važno uzimati lijek kako Vam je preporučio liječnik. Nemojte prestati uzimati lijek zato jer se osjećate bolje. Ako odlučite prekinuti uzimanje lijeka, Vaše se zdravstveno stanje može pogoršati.

U slučaju bilo kakvih nejasnoća ili pitanja u vezi s primjenom Cefalexina Alkaloid, обратите се свом лјећнику или лјекарнику.

4. MOGUĆE NUSPOJAVE

Kao i svi drugi lijekovi, Cefalexin Alkaloid može izazvati nuspojave, koje se ne javljaju kod svih bolesnika.

Ovaj lijek može uzrokovati nuspojave poput proljeva, mučnine, probavnih smetnji i bola u trbuhi. Vaginalni iscijedak, svrbež u području čmara i genitalija, vrtoglavica, glavobolja, uzinemirenost, smetenost i priviđenja (halucinacije) se događaju vrlo rijetko.

Rijetko testovi pokazuju prolaznu promjenu funkcije jetre i bubrega, te promjenu broja krvnih stanica. Javite se svom liječniku ukoliko primjetite neku od spomenutih nuspojava.

Iznimno rijetko, može doći do ozbiljne alergijske reakcije s promjenama kože i sluznice.

Ukoliko primjetite jednu od sljedećih nuspojava, prestanite uzimati lijek i odmah se javite liječniku: osip ili koprivnjača, otekline kože, sluznica i/ili jezika s osjećajem gušenja, poteškoće s disanjem, teški proljev (vodenii ili krvavi), snažna bol u trbuhi ili povraćanje.

Ako primjetite bilo koju nuspojavu potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika!

5. KAKO ČUVATI CEFALEXIN ALKALOID

Cefalexin Alkaloid trebate čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek ne zahtijeva posebne uvjete čuvanja.

H A L M E D
16 - 04 - 2013
O D O B R E N O

Cefalexin Alkaloid se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenoga na pakovanju. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan tog mjeseca.
Lijekovi se ne trebaju uklanjati putem otpadnih voda ili kućnog otpada. Upitajte svoga ljekarnika kako ukloniti lijekove koji Vam više ne trebaju. Ove će mjere pomoći u zaštiti okoliša.

6. DODATNE INFORMACIJE

Što Cefalexin Alkaloid sadrži

- Djelatna tvar je cefaleksin (u obliku hidrata).
Jedna kapsula sadržava 500 mg cefaleksina (u obliku hidrata).
- Pomoćne tvari: magnezijev stearat; natrijev laurilsulfat; tvrde želatinske kapsule (želatina; boje: sunset yellow (E 110);ponceau 4R (E 124); titanijev dioksid (E 171); željezov oksid, crni (E 172); metilparahidroksibenzoat; propilparahidroksibenzoat).

Kako Cefalexin Alkaloid izgleda i sadržaj pakovanja

Sivo-narančaste tvrde želatinske kapsule ispunjene blijedo žućkastim granulatom.

16 kapsula (2 blistera x 8 kapsula) u PVC/Al blister pakovanju, u kartonskoj kutiji.

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet gotovog lijeka

Alkaloid d.o.o.
Ulica grada Vukovara 226 F
Zagreb, Hrvatska
tel. +385 1 63 11 920
fax. +385 1 63 11 922
e-mail: alkaloid@alkaloid.hr

Proizvodač odgovoran za puštanje serije lijeka u promet

ALKALOID-INT d.o.o.
Šlandrova ulica 4
1231 Ljubljana – Črnuče, Slovenia
tel.: 386 1 300 42 90
fax: 386 1 300 42 91
email: info@alkaloid.si

Način i mjesto izdavanja lijeka

Na recept, u ljekarni.

Datum revizije upute

Travanj, 2013.