

# ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΓΙΑ ΤΟΝ ΧΡΗΣΤΗ CEFPRO

Cefprozil (as monohydrate)  
επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία, 500mg/tab

## 1. ΠΡΟΣΔΙΟΡΙΣΜΟΣ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

### 1.1. Ονομασία: CEFPRO.

**1.2. Σύνθεση: Δραστική ουσία:** Cefprozil (as monohydrate). **Έκδοχα:** Cellulose Microcrystalline, Sodium starch glycollate, Magnesium stearate, Hypromellose, Titanium dioxide E 171 CI 77891, Macroglol 400.

**1.3. Φαρμακοτεχνική μορφή:** Δισκία επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο.

**1.4. Περιεκτικότητα σε δραστική ουσία:** Κάθε δισκίο περιέχει μονοϋδρική κεφπροζίλη ισοδύναμη με 500mg κεφπροζίλης.

**1.5. Περιγραφή - συσκευασία:** Τα δισκία Cefpro είναι διχοτομούμενα και συσκευάζονται σε blister. Κάθε κουτί περιέχει 8, 10 ή 16 δισκία και ένα φύλλο οδηγιών για το χρήστη. Είναι πιθανόν να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες που περιγράφονται στο παρόν φύλλο οδηγιών.

**1.6. Φαρμακοθεραπευτική κατηγορία:** Αντιβιοτικό.

**1.7. Υπεύθυνος Κυκλοφορίας:** VERISFIELD (UK) LTD.

**1.8. Παρασκευαστής:** HELP A.B.E.E.

## 2. ΤΙ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΓΝΩΡΙΖΕΤΕ ΓΙΑ ΤΟ ΦΑΡΜΑΚΟ ΠΟΥ ΣΑΣ ΧΟΡΗΓΗΣΕ Ο ΓΙΑΤΡΟΣ ΣΑΣ

**2.1. Γενικές πληροφορίες:** Η κεφπροζίλη είναι ένα ημισυνθετικό αντιβιοτικό ευρέος φάσματος που χορηγείται από το στόμα και ανήκει στην ομάδα των κεφαλοσπορινών β' γενιάς.

**2.2. Ενδείξεις:** Το Cefpro ενδείκνυται για τη θεραπεία ασθενών που πάσχουν από τις ακόλουθες λοιμώξεις που προκαλούνται από ευαίσθητα στελέχη βακτηριδίων:

- Λοιμώξεις του ανώτερου αναπνευστικού: φαρυγγίτιδα, αμυγδαλίτιδα, οξεία παραρρινοκολπίτιδα και οξεία μέση πυώδης ωτίτιδα.
- Λοιμώξεις κατώτερου αναπνευστικού: οξεία βρογχίτιδα και πνευμονία.
- Λοιμώξεις δέρματος και μαλακών μορίων.

**Σημείωση:** Τα αποστήματα συνήθως απαιτούν και χειρουργική παροχέτευση.

- Μη επιπλεγμένες ουρολοιμώξεις π.χ. οξεία κυστίτιδα.

Καλλιέργεια και δοκιμασία ευαισθησίας πρέπει να διενεργούνται όποτε είναι δυνατόν για προσδιορισμό της ευαισθησίας του παθογόνου μικροβίου.

**2.3. Αντενδείξεις:** Το Cefpro αντενδείκνυται σε ασθενείς με γνωστή αλλεργία στις Κεφαλοσπορίνες ή σε κάποιο από τα συστατικά του προϊόντος.

### 2.4 Ειδικές προφυλάξεις και προειδοποιήσεις κατά τη χρήση

#### 2.4.1. Γενικά:

**Προειδοποιήσεις:** Πριν από την έναρξη της θεραπείας με το Cefpro, πρέπει να ενημερώσετε το γιατρό σας για τυχόν προηγούμενες αντιδράσεις υπερευαισθησίας στο Cefpro, τις κεφαλοσπορίνες, τις πενικιλίνες ή με άλλα φάρμακα. Εάν παρατηρηθεί αλλεργική αντίδραση από το Cefpro, διακόπτετε το αντιβιοτικό και επικοινωνείτε με το γιατρό. Βαριές ή οξείες αντιδράσεις υπερευαισθησίας μπορεί να απαιτήσουν τη λήψη μέτρων επείγουσας αντιμετώπισης. Η θεραπεία με αντιβιοτικά φάρμακα μπορεί να προκαλέσει διάρροια. Σε αυτήν την περίπτωση πρέπει να ενημερώσετε το γιατρό σας για να ληφθούν τα κατάλληλα μέτρα. Πρέπει να ενημερώσετε το γιατρό σας εάν έχετε ιστορικό χρόνιας νόσου του γαστρεντερικού και ιδιαίτερα κολίτιδας. Έχει αναφερθεί ψευδώς θετική ή άμεση αντίδραση Coombs κατά τη θεραπεία με κεφαλοσπορίνες. Σε ασθενείς με νεφρική ανεπάρκεια η δοσολογία προσαρμόζεται ανάλογα. Δια τούτο πρέπει να ενημερώσετε το γιατρό σας σχετικά.

**2.4.2 Χρήση σε παιδιά:** Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα σε παιδιά ηλικίας κάτω των 6 μηνών δεν έχουν αποδειχθεί.

**2.4.3 Κύηση και γαλουχία:** Να χρησιμοποιείται κατά την εγκυμοσύνη μόνο εάν κατά την κρίση του γιατρού σας είναι εντελώς απαραίτητο. Λιγότερο από 0,3% της δόσεως της μητέρας απεκκρίνεται στο μητρικό γάλα. Η επίδραση στα βρέφη που θηλάζουν δεν είναι γνωστή. Να χρησιμοποιείται κατά τη γαλουχία μόνο μετά από συνεννόηση με το γιατρό σας.

**2.4.5 Επίδραση στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων:** Το Cefpro δεν

αναμένεται να επηρεάσει την ικανότητα του ασθενούς να οδηγεί ή να χειρίζεται μηχανήματα. Ωστόσο, όπως για όλα τα φάρμακα, θα πρέπει ο ασθενής πριν αναλάβει κάποια εργασία που απαιτεί ιδιαίτερη προσοχή να γνωρίζει την ανοχή του στο φάρμακο.

**2.5. Αλληλεπιδράσεις με άλλα φάρμακα ή ουσίες:** Όπως με όλα τα φάρμακα, πριν αρχίσετε την αγωγή ενημερώστε το γιατρό σας εάν λαμβάνετε άλλο φάρμακο ακόμη και αν το φάρμακο αυτό δεν σας το έχει συνταγογραφήσει γιατρός. Η ταυτόχρονη χορήγηση αμινογλυκοσιδών και κεφαλοσπορινών μπορεί να προκαλέσει νεφροτοξικότητα.

**Φαρμακευτικές Αλληλεπιδράσεις:** Η συγχορήγηση με προβενεσίδη διπλασιάζει το εμβαδό υπό την καμπύλη (AUC) του Cefpro.

**Εργαστηριακές Αλληλεπιδράσεις:** Οι κεφαλοσπορίνες μπορούν να επηρεάσουν τα αποτελέσματα εργαστηριακών εξετάσεων, όπως αντίδραση της γλυκόζης στα ούρα με τις αντιδράσεις αναγωγής του χαλκού, αλλά όχι με τις ενζυμικές αντιδράσεις, αντίδραση με την δοκιμασία σιδηροκυανιούχου για το σάκχαρο του αίματος. Η παρουσία Cefpro στο αίμα δεν παρεμποδίζει τον προσδιορισμό της κρεατινίνης του πλάσματος ή των ούρων με τη μέθοδο του αλκαλικού πικρικού άλατος.

**2.6. Δοσολογία και τρόπος χορήγησης:** Μην αλλάζετε το δοσολογικό σχήμα που σας όρισε ο γιατρός σας. Η συνήθης δοσολογία έχει ως ακολούθως:

**Ενήλικες και παιδιά άνω των 12 ετών:** Το Cefpro χορηγείται από το στόμα για τη θεραπεία λοιμώξεων που οφείλονται σε ευαίσθητα μικρόβια στις ακόλουθες δόσεις:

- Φαρυγγίτιδα-Αμυγδαλίτιδα: 500mg κάθε 24ώρες.
- Οξεία Παραρρινοκολπίτιδα ή Οξεία υποτροπιάζουσα παραρρινοκολπίτιδα: 500mg κάθε 12 ώρες.
- Οξεία μέση πυώδης ωτίτιδα: 500mg κάθε 12 ώρες.
- Λοιμώξεις κατώτερου αναπνευστικού: 500mg κάθε 12 ώρες.
- Μη επιπλεγμένες ουρολοιμώξεις: 500mg κάθε 24 ώρες.
- Λοιμώξεις δέρματος και μαλακών μορίων: 250mg κάθε 12 ώρες ή 500mg κάθε 24 ώρες ή 500mg κάθε 12 ώρες

**Ηπατική ανεπάρκεια:** Δεν απαιτείται προσαρμογή της δοσολογίας σε ασθενείς με ανεπάρκεια της ηπατικής λειτουργίας.

**Νεφρική ανεπάρκεια:** Δεν απαιτείται προσαρμογή της δοσολογίας για ασθενείς με τιμές κάθαρσης κρεατινίνης >30ml/min. Για τους ασθενείς με τιμές κάθαρσης κρεατινίνης <30ml/min, πρέπει να χορηγείται το 50% της κανονικής δόσης στα κανονικά χρονικά διαστήματα. Το Cefpro απομακρύνεται μερικά με την αιμοκάθαρση. Γι' αυτό, πρέπει να χορηγείται μετά την αιμοκάθαρση.

**Οδηγίες χρήσης/χειρισμού:** Δεν απαιτούνται ιδιαίτερες οδηγίες χρήσης ή χειρισμού για τα δισκία.

**2.7 Υπερδοσολογία:** Το Cefpro αποβάλλεται κυρίως από τους νεφρούς. Σε περίπτωση μεγάλης υπερβάσεως της δοσολογίας, ιδιαίτερα σε ασθενείς με επιβάρυνση της νεφρικής λειτουργίας η αιμοκάθαρση θα βοηθήσει στην απομάκρυνση της κεφπροζίλης από τον οργανισμό.

Επικοινωνήστε με το γιατρό σας ή με το Κέντρο Δηλητηριάσεων. Τηλ. Κέντρου Δηλητηριάσεων 210 7793777.

**2.8. Ανεπιθύμητες ενέργειες:** Όπως όλα τα φάρμακα μαζί με τις επιθυμητές μπορεί να προκαλέσουν και ανεπιθύμητες ενέργειες. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες που εμφανίζονται κατά την διάρκεια της θεραπείας με Cefpro είναι όμοιες με εκείνες που έχουν παρατηρηθεί με άλλες από του στόματος χορηγούμενες κεφαλοσπορίνες. Το Cefpro είναι συνήθως καλά ανεκτό. Οι πιο συχνές ανεπιθύμητες αντιδράσεις που παρατηρήθηκαν σε ασθενείς που τους χορηγήθηκε κεφπροζίλη σε κλινικές μελέτες ήταν:

**Γαστρεντερικές:** Διάρροια, ναυτία, έμετος και κοιλιακός πόνος.

**Ηπατοχολικές:** Αυξήσεις της AST (SGOT), της ALT (SGPT), της αλκαλικής φωσφατάσης και των τιμών της χολερυθρίνης.

**Υπερευαίσθησια:** Εξάνθημα και κνίδωση. Οι αντιδράσεις αυτές έχουν αναφερθεί πιο συχνά σε παιδιά από ότι σε ενήλικες. Οι ενδείξεις και τα συμπτώματα συνήθως εμφανίζονται μερικές ημέρες μετά την έναρξη της θεραπείας και υποχωρούν μέσα σε λίγες ημέρες μετά την διακοπή της θεραπείας.

**Κεντρικό Νευρικό Σύστημα:** Ζάλη, υπερδιέγερση, κεφαλαλγία, νευρικότητα, αϋπνία, σύγχυση και υπνηλία έχουν αναφερθεί σπάνια και η σχέση με το αίτιο είναι αβέβαιη. Όλες αυτές οι ανεπιθύμητες ενέργειες ήταν αναστρέψιμες.

**Αιμοποιητικό:** Αναστρέψιμη λευκοπενία, ηωσινοφιλία.

**Νεφροί:** Ελαφρές αυξήσεις BUN, κρεατινίνης ορού.

**Άλλες αντιδράσεις:** Εξάνθημα σπαργάνων και επιλοιμώξη, περιγεννητικός κνησμός και κολπίτιδα.

Μετά την κυκλοφορία του φαρμάκου, έχουν αναφερθεί σπάνια οι ακόλουθες ανεπιθύμητες ενέργειες, αν και δεν έχει αποδειχθεί ότι η αιτία τους οφείλεται στην κεφπροζίλη: αναφυλαξία, αγγειοοίδημα,

κολίτιδα, περιλαμβανομένης της ψευδομεμβρανώδους κολίτιδας, πολύμορφο ερύθημα, πυρετός, ορονοσία, σύνδρομο Stevens-Johnson και θρομβοκυτοπενία.

**Εργαστηριακές μεταβολές:** Σε ιδιαίτερα μικρό ποσοστό ασθενών, κατά τις κλινικές μελέτες παρατηρήθηκαν όμοιες με άλλων κεφαλοσπορινών διαταραχές των τρανσαμινασών, αλκαλικής φωσφατάσης, λευκοκυττάρων, ηωσινοφίλων, ουρίας και κρεατινίνης. Οι διαταραχές αυτές υπήρξαν ήπιες και παροδικές.

**2.9. Τι πρέπει να γνωρίζετε στην περίπτωση που παραλείψατε να λάβετε κάποια δόση:** Να λάβετε τη δόση αυτή το ταχύτερο δυνατό. Εάν όμως πλησιάζει η ώρα της επόμενης δόσης, λάβετε την επόμενη δόση και συνεχίστε κανονικά. Μη διπλασιάζετε τις δόσεις.

**2.10. Ημερομηνία λήξης του προϊόντος:** Αναγράφεται στην εξωτερική και εσωτερική συσκευασία. Σε περίπτωση που η ημερομηνία αυτή έχει παρέλθει μην το χρησιμοποιήσετε.

**2.11. Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την φύλαξη του προϊόντος:** Το προϊόν να διατηρείται συσκευασμένο στην αρχική του συσκευασία, σε θερμοκρασία περιβάλλοντος ( $\leq 25^{\circ}\text{C}$ ).

**2.12. Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του φύλλου οδηγιών:** 12/2005.

### **3. ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΟΡΘΟΛΟΓΙΚΗ ΧΡΗΣΗ ΤΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ**

- Το φάρμακο αυτό σας το έγραψε ο γιατρός σας μόνο για το συγκεκριμένο ιατρικό σας πρόβλημα. Δεν θα πρέπει να το δίνετε σε άλλα άτομα ή να το χρησιμοποιείτε για κάποια άλλη πάθηση, χωρίς προηγουμένως να έχετε συμβουλευτεί το γιατρό σας.
- Εάν κατά τη διάρκεια της θεραπείας εμφανιστεί κάποιο πρόβλημα με το φάρμακο, ενημερώστε αμέσως το γιατρό σας ή το φαρμακοποιό σας.
- Εάν έχετε οποιαδήποτε ερωτηματικά γύρω από τις πληροφορίες που αφορούν το φάρμακο που λαμβάνετε ή χρειάζεστε καλύτερη ενημέρωση για το ιατρικό σας πρόβλημα, μη διστάσετε να ζητήσετε τις πληροφορίες αυτές από το γιατρό σας ή το φαρμακοποιό σας.
- Για να είναι αποτελεσματικό και ασφαλές το φάρμακο που σας χορηγήθηκε θα πρέπει να λαμβάνεται σύμφωνα με τις οδηγίες που σας δόθηκαν.
- Για την ασφάλειά σας και την υγεία σας, είναι απαραίτητο να διαβάσετε με προσοχή κάθε πληροφορία που αφορά το φάρμακο που σας χορηγήθηκε.
- Να μη διατηρείτε τα φάρμακα σε ερμάρια του λουτρού, διότι η ζέστη και η υγρασία μπορεί να αλλοιώσουν το φάρμακο και να το καταστήσουν επιβλαβές για την υγεία σας.
- Να μη κρατάτε φάρμακα που δεν τα χρειάζεστε πλέον ή που έχουν ήδη λήξει.
- Για μεγαλύτερη ασφάλεια κρατάτε όλα τα φάρμακα σε ασφαλές μέρος, μακριά από τα παιδιά.

### **4. ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ**

Το φάρμακο αυτό χορηγείται μόνο με ιατρική συνταγή.