

Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika

Cefalexin Alkaloid 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 liječniku ili ljekarniku.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi 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. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi:

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

1. Što je Cefalexin Alkaloid i za što se koristi

Cefalexin Alkaloid sadrži djelatnu tvar cefaleksin koji pripada skupini lijekova koji se nazivaju cefalosporinski antibiotici. Koristi se u liječenju infekcija uzrokovanih bakterijama koje su osjetljive na cefaleksin.

Cefaleksin se koristi za liječenje sljedećih infekcija:

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

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Cefalexin Alkaloid

Nemojte uzimati Cefalexin Alkaloid:

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

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete Cefalexin Alkaloid:

- ako ste alergični na penicilin ili neki drugi antibiotik iz skupine penicilina;
- ako ste ikad imali proljev povezan s primjenom antibiotika;
- ako imate oštećenje 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 trebate napraviti bilo kakvu krvnu pretragu (cefaleksin može utjecati na rezultate nekih pretraga);

**H A L M E D
21 - 07 - 2023
O D O B R E N O**

- ako ste ikada razvili teški kožni osip ili ljuštenje kože, mjeđuriće i/ili ranice u ustima nakon uzimanja cefaleksina ili drugih antibakterijskih lijekova.

Akutna generalizirana egzantematozna pustoloza (AGEP) prijavljena je kod primjene cefaleksina. AGEP se pojavljuje na početku liječenja u obliku crvenog, ljuskavog, široko rasprostranjenog osipa s kvržicama ispod kože i mjeđurićima popraćenima vrućicom. Najčešće mjesto pojave: uglavnom lokaliziran na kožnim pregibima, trupu i gornjim udovima. Rizik od pojavljivanja ove ozbiljne kožne reakcije najviši je u prvom tjednu liječenja. U slučaju nastanka ozbiljnog osipa ili drugih kožnih simptoma, prestanite uzimati cefaleksin i odmah se obratite svojem liječniku ili potražite medicinsku pomoć.

Drugi lijekovi i Cefalexin Alkaloid

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

Obavijestite svog liječnika ako uzimate sljedeće lijekove:

- bilo koje druge antibiotike (npr. gentamicin, tobramycin, cefuroksim);
- snažne diuretike, npr. furosemid (tablete za izmokravanje koje se koriste za liječenje visokog krvnog tlaka ili zadržavanja vode);
- probenecid (koristi se za liječenje uloga ili gihta);
- metformin (koristi se u liječenju šećerne bolesti);
- aminoglikozide (koriste se za liječenje infekcija);
- kolestiramin (koristi se za snižavanje povišenih razina kolesterolja);
- antikoagulansi (koriste se za sprječavanje zgrušavanja krvi).
- lijekove za liječenje leukemije.

Cefalexin Alkaloid s hranom i pićem

Ovaj lijek možete uzimati neovisno o obroku.

Trudnoća i dojenje

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

Ne preporučuje se primjena Cefalexina Alkaloid u trudnica i dojilja, osim uz preporuku i nadzor liječnika.

Upravljanje vozilima i strojevima

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

Cefalexin Alkaloid sadrži saharozu i natrij

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

Cefalexin Alkaloid prašak za oralnu suspenziju sadrži 2,8 g saharoze u 5 ml pripremljene suspenzije. O tome treba voditi računa u bolesnika sa šećernom bolesti.

U slučaju dugotrajne primjene (dulje od dva tjedna), saharozu sadržana u ovom lijeku može oštetiti zube.

Ovaj lijek sadrži 24,1 mg natrija (glavni sastojak kuhinjske soli) u 10 ml pripremljene suspenzije. To odgovara 1,2 % preporučenog maksimalnog dnevног unosa soli za odraslu osobu.

3. Kako uzimati Cefalexin Alkaloid

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

H A L M E D
21 - 07 - 2023
O D O B R E N O

Odrasli

Preporučene doze Cefalexina Alkaloid su od 1 do 4 g dnevno podijeljeno u više doza. Kod većine infekcija dovoljna je doza od 500 mg svakih 8 sati. Kod težih infekcija ili onih uzrokovanih mikroorganizmima slabije osjetljivosti na cefaleksin 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, liječnik će razmotriti drugi oblik primjene (putem injekcije ili infuzije) odgovarajuće doze drugog cefalosporinskog antibiotika.

Starije osobe

Primjenjuje se uobičajena doza za odrasle. Liječnik će smanjiti dozu ako procijeni da Vam je funkcija bubrega značajno oštećena.

Primjena u djece

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

Kod upale ždrijela uzrokovane streptokokom, infekcija kože i blage, nekomplikirane infekcije mokraćnog sustava, 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 za liječenje upale srednjeg uha je 75-100 mg/kg dnevno podijeljeno u 4 pojedinačne doze.

Bolesnici s oštećenjem funkcije bubrega

Liječnik će smanjiti dozu ako procijeni da Vam je funkcija bubrega značajno oštećena.

Kako se priprema Cefalexin Alkaloid 250 mg/5 ml prašak za oralnu suspenziju

Priprema suspenzije se provodi u ljekarni, po sljedećem postupku:

Bočicu s praškom za oralnu suspenziju dobro protresti, dodati 60 ml pročišćene vode i snažno promučkati do jednolične suspenzije.

Pripremljena suspenzija je viskozna tekućina ružičaste boje i karakterističnog mirisa antibiotika i maline.

Dobro protresti prije svake primjene lijeka.

Ako uzmete više Cefalexina 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 samo zato jer se osjećate bolje. Ako odlučite prekinuti uzimanje lijeka, Vaše se zdravstveno stanje može pogoršati.

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

4. Moguće nuspojave

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

Učestalost pojavljivanja nuspojava koje su zabilježene tijekom liječenja cefaleksinom je nepoznata, odnosno učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka.

Ako primijetite bilo koju od sljedećih nuspojava, prestanite uzimati lijek i odmah se javite liječniku:

- simptomi vrste upale debelog crijeva koja se zove pseudomembranozni kolitis (česti proljevi, bolovi i grčevi u trbuhu, groznica, mučnina, krv u stolici) a mogu se pojaviti 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 anafilaktičke reakcije. Rijetko su zabilježeni slučajevi teških kožnih reakcija (*erythema multiforme*, Stevens-Johnsonov sindrom i toksična epidermalna nekroliza) koje se pojavljuju u obliku kožnog osipa koji izgleda poput malih meta (središnje tamne mrlje okružene svijetlim područjem, s tamnim prstenom oko ruba) a može biti praćen stvaranjem mjeđura, ljuštenjem kože, posebice oko usta, nosa, očiju i genitalija te promjenama u usnoj šupljini;
- crveni, ljuskavi, široko rasprostranjeni osip s kvržicama ispod kože i mjeđurićima popraćenima vrućicom, koji se javlja na početku liječenja (akutna generalizirana egzantematozna pustoloza). Prestanite uzimati cefaleksin u slučaju nastanka ovih simptoma i odmah se obratite svojem liječniku ili potražite medicinsku pomoć. Vidjeti također dio 2.

U nastavku su navedene ostale nuspojave koje se mogu pojaviti prilikom primjene ovog lijeka:

- povraćanje, loša probava, bol u trbuhu, proljev;
- 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 i čmara, gljivična infekcija spolovila, upala rodnice, iscijedak iz rodnice;
- omaglica, umor, glavobolja, uznenirenost, smetenost i priviđenja (halucinacije);
- bolni i upaljeni zglobovi;
- prolazna upala bubrega (očituje se drhtavicom uz visoku temperaturu i bol u zglobovima i mišićima, uključujući bol u bokovima, bol prilikom mokrenja ili česta potreba za mokrenjem);
- promijenjene vrijednosti u nalazima testova jetrene funkcije.

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To 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](#).

Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Cefalexin Alkaloid

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na pakiranju iza oznake „EXP“. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Čuvati na temperaturi ispod 25°C.

Valjanost pripremljene suspenzije je 7 dana ako se čuva na sobnoj temperaturi ili 14 dana ako se čuva u hladnjaku.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati 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 Cefalexin Alkaloid sadrži

- Djelatna tvar je cefaleksin (u obliku hidrata).
- 5 ml (1 mjerna žličica) pripremljene suspenzije sadrži 250 mg cefaleksina (u obliku hidrata).
- Drugi sastojci su: saharoza, ksantanska guma, mikrokristalična celuloza i karmelozanatrij, kalijev sorbat, boja allura red (E129), natrijev citrat dihidrat, citratna kiselina hidrat, aroma maline.

Kako Cefalexin Alkaloid izgleda i sadržaj pakiranja

Cefalexin Alkaloid prašak za oralnu suspenziju je kristalično praškasta smjesa gotovo bijele do blijedo-žute boje karakterističnog mirisa antibiotika i maline.

Smeđa staklena boćica sa 65,4 g praška za pripremu 100 ml suspenzije, s aluminijskim zatvaračem i plastična mjerna žličica, u kutiji.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja:

Alkaloid d.o.o.
Slavonska avenija 6 A
10 000 Zagreb
Tel: +385 1 63 11 920
Fax: +385 1 63 11 922
e-mail: alkaloid@alkaloid.hr

Proizvođač:

ALKALOID-INT d.o.o.
Šlandrova ulica 4
1231 Ljubljana – Črnuče, Slovenija

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je posljednji put revidirana u srpnju 2023.