

Листовка: информация за потребителя

20110777

Сефпотек® 200 mg филмирани таблетки

Sefpotec® 200 mg film-coated tablets

цефподоксим (*cefprozime*)

6878810-04-2025

**Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

### Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Сефпотек® и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Сефпотек®
3. Как да приемате Сефпотек®
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Сефпотек®
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

#### 1. Какво представлява Сефпотек® и за какво се използва

Сефпотек® съдържа активното вещество цефподоксим.

То принадлежи към група антибиотици, наречени цефалоспорини.

Сефпотек® се използва за лечение на следните бактериални инфекции:

- инфекции на носа, синусите (синусит),
- инфекции на гърлото (тонзилит, фарингит),
- инфекции на белите дробове (bronхит, пневмония),
- кожни инфекции (абцеси, язви, инфектирани рани, възпалени космени фоликули, карбункули, фурункули, инфекции около ноктите, целулит),
- инфекции на отделителната система (цистит и инфекции на бъбреците),
- инфекции, предавани по полов път - гонорея.

#### 2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Сефпотек®

##### Не приемайте Сефпотек®

- ако сте алергични към цефподоксим, към други цефалоспорини или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6). Признаците на алергична реакция могат да бъдат: обрив, затруднено преглъщане или дишане, подуване на устните, лицето, гърлото и езика.

##### Предупреждения и предпазни мерки

Уведомете Вашия лекар или фармацевт, ако:

- имате алергия към антибиотици от пеницилиновата група,
- страдате от колит,



- имате проблеми с бъбреците.

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Сефпотек®.

#### **Други лекарства и Сефпотек®**

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Уведомете Вашия лекар, ако приемате някои от следните лекарства, тъй като те могат да взаимодействат със Сефпотек®:

- антиациди, използвани за понижаване киселинността на стомаха и лечение на нарушено храносмилане,
- лекарства за лечение на язва (ранитидин, циметидин),
- отводняващи лекарства (диуретици), които се използват за повишаване отделянето на урина,
- пробенецид (за подагра),
- кумаринови антикоагуланти, като варфарин (използвани за разреждане на кръвта),
- естрогени (хормони, които се съдържат в противозачатъчните средства).

Антиацидните лекарства и лекарства за лечение на язва трябва да се прилагат 2-3 часа след приема на Сефпотек®.

#### **Изследвания**

Ако се налага да Ви бъдат проведени някои изследвания (на кръв и урина) докато приемате това лекарство, информирайте Вашия лекар.

#### **Сефпотек® с храна, напитки и алкохол**

Винаги трябва да приемате таблетките с храна, тъй като това спомага тяхното действие.

#### **Бременност, кърмене и фертилитет**

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на това лекарство.

Ако кърмите не трябва да употребяват Сефпотек®, тъй като малки количества антибиотика могат да преминат в майчиното мляко.

#### **Шофиране и работа с машини**

Ако се почувствате замаяни след приема на Сефпотек®, не трябва да шофирате, да работите с машини или да участвате в дейности, които биха Ви изложили на риск.

### **3. Как да приемате Сефпотек®**

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Вашият лекар ще Ви каже колко таблетки да приемате, по кое време да приемате таблетките и колко дълго да ги приемате.

Дозировката зависи от вида и тежестта на инфекцията. Препоръчителната доза е:

#### **Възрастни**

Инфекции на горните дихателни пътища (синусит, тонзилит, фарингит)

При синусит – по 1 таблетка два пъти дневно.



При тонзилит и фарингит цефподоксим се прилага само в краен случай, като резервен антибиотик.

Инфекции на долните дихателни пътища (bronхит, пневмония)

По 1 таблетка два пъти дневно.

Инфекции на пикочните пътища

Неусложнени инфекции на горните пикочни пътища – по 1 таблетка два пъти дневно.

Гонорея - 1 таблетка еднократно.

Инфекции на кожата и меките тъкани

По 1 таблетка два пъти дневно.

**Пациенти в старческа възраст**

При пациенти в старческа възраст с нормална бъбречна функция не е необходима корекция на дозата.

**Чернодробни нарушения**

Не е необходима корекция на дозата.

**Бъбречни нарушения**

Вашия лекар ще Ви назначи по-ниска доза.

**Употреба при деца и юноши**

Лекарствената форма не е подходяща за приложение при деца.

**Ако сте приели повече от необходимата доза Сефпотек®**

Ако сте приели повече от необходимата доза от това лекарство, незабавно говорете с Вашия лекар или отидете до спешното отделение на най-близката болница. Може да се появят следните странични ефекти: объркваност, липса на емоции или интерес към всичко, възбуда.

**Ако сте пропуснали да приемете Сефпотек®**

Ако сте пропуснали да приемете доза от това лекарство в правилното време, вземете я веднага щом се сетите.

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата таблетка.

**Ако сте спрели приема на Сефпотек®**

Важно е да приемате това лекарство, докато не приключите предписания курс на лечение.

Не трябва да спирате приема на това лекарство само защото сте се почувствали по-добре, защото инфекцията може да се повтори или да се влоши.

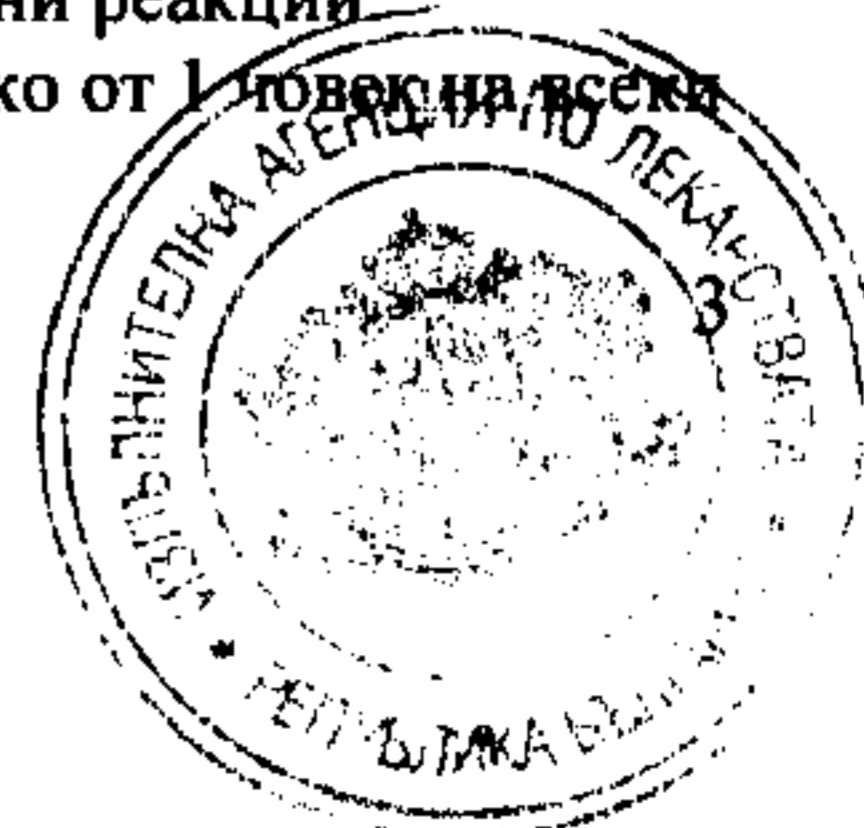
Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

**4. Възможни нежелани реакции**

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Нежеланите лекарствени реакции се оценяват в зависимост от честотата, при която се срещат. За тази цел се използват следните категории за честота на нежеланите лекарствени реакции:

Чести: Нежелани лекарствени реакции, които могат да се проявят при по-малко от 1 човек на всеки 10.



**Нечести:** Нежелани лекарствени реакции, които могат да се проявят при по-малко от 1 човек на 100 пациенти.

**Редки:** Нежелани лекарствени реакции, които могат да се проявят при по-малко от 1 човек на 1 000 пациенти.

**Много редки:** Нежелани лекарствени реакции, които могат да се проявят при по-малко от 1 човек на 10 000 пациенти.

**Изолирани случаи:** Нежелани лекарствени реакции, които могат да се проявят при още по-малък брой пациенти.

Консултирайте се с Вашия лекар незабавно, ако някой от следните много редки, но сериозни нежелани ефекти се появи: подутина в глезена/стъпалото, уморяемост, замайване, учестен сърдечен пулс/сърцебиене, проблеми с дишането, нарушения в мисленето/промени в настроението, нови признаци на инфекция (напр. висока температура, постоянни болки в гърлото), тъмна урина, постоянно гадене/повръщане, пожълтяване на бялото на очите/кожата, лесно нараняване/кървене, промяна в количеството на урината, пристъпи.

**Потърсете незабавна медицинска помощ, ако някой от следните редки, но много сериозни странични ефекти се прояви при Вас: зрителни промени, обърканост, неясен говор.**

#### **Стомашно-чревни нарушения**

**Редки:** псевдомембранозен колит, в резултат на вид устойчиви бактерии. Това състояние може да се появи по време на лечението или седмици до месеци след преустановяване на лечението.

Консултирайте се с Вашия лекар незабавно, ако у Вас се проявят: диария, треска и болка в областта на корема.

#### **Нарушение на имунната система**

**Нечести:** алергични реакции като кожно-лигавични реакции, кожни обриви, уртикария (релефен обрив) и сърбеж.

**Много редки:** кожни реакции с образуване на мехури. Ако се появят такива симптоми, лечението с продукта трябва да се преустанови. Анафилактични реакции (напр. бронхоспазъм, пурпура и оток на лицето и крайниците).

**Много сериозните алергични реакции към това лекарство са много редки.** Въпреки това, потърсете незабавна медицинска помощ, ако забележите някой от следните симптоми на сериозна алергична реакция: обрив, сърбеж, подуване, силна замаяност, дихателни проблеми.

#### **Нарушения на нервната система**

**Чести:** главоболие, световъртеж, изтръпване и мравучкане на крайниците.

#### **Нарушения на метаболизма и храненето**

**Чести:** понижен апетит.

#### **Нарушения на ухото и лабиринта**

**Нечести:** шум в ушите.

#### **Нарушения на кръвта и лимфна система**

**Редки:** намаляване броя на различни клетки в кръвта, нарастване на броя на някои видове бели кръвни клетки, увеличаване на броя на клетки, които са необходими за съсирването на кръвта.

**Много редки:** хемолитична анемия (вид анемия, която може да бъде тежка и се причинява от разкъсване на червените кръвни клетки).

#### **Хепатобилиарни нарушения**

**Редки:** изменения в кръвните тестове, които показват как функционира Вашия черен дроб.

**Много редки:** чернодробно увреждане.



Въпреки че е необичайно, това лекарство може да повлияе на Вашия черен дроб и кръв. То може да Ви накара да се почувствате уморен или да влоши общото Ви състояние. В случай че употребявате това лекарство повече от 10 дни, Вашият лекар може да назначи изследване на кръвта. Това е обичайна процедура и няма място за безпокойство.

#### **Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение**

Нечести: обща отпадналост или умора

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции.

#### **Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно на Изпълнителна агенция по лекарствата (ИАЛ):

БЪЛГАРИЯ, София 1303, ул. Дамян Груев 8

Тел. +359 2 8903417

ел. поща: [bda@bda.bg](mailto:bda@bda.bg)

уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

### **5. Как да съхранявате Сефпотек®**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се съхранява под 25°C.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

### **6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация**

#### **Какво съдържа Сефпотек® филмирани таблетки**

- Активното вещество е цефподоксим. Всяка филмирана таблетка съдържа 260.90 mg цефподоксим проксетил, еквивалентни на 200 mg цефподоксим.
- Другите съставки са:  
Ядро на таблетката: микрокристална целулоза & карбоксиметилцелулоза натрий (Avicel RC 591), натриев лаурилсулфат, хидроксипропилцелулоза-L (HPC-L), колиден безводен силициев диоксид, (Aerosil 200), магнезиев стеарат.  
Състав на филмовото покритие: титанов диоксид (E171), микрокристална целулоза (E460), стеаринова киселина (E570), хидроксипропилметилцелулоза (E464).



**Как изглежда Сефпотек® филмирани таблетки и какво съдържа опаковката**  
Продълговати, бели, филмирани таблетки, с делителна черта от едната страна.

Блистер от Al-Al фолио.

Размер на опаковките:

10 филмирани таблетки/2 блистера/1 кутия (5 филмирани таблетки /1 блистер)

14 филмирани таблетки/2 блистера /1 кутия (7 филмирани таблетки /1 блистер)

20 филмирани таблетки/4 блистера /1 кутия (5 филмирани таблетки /1 блистер)

**Притежател на разрешението за употреба и производител**

НОБЕЛ ФАРМА ЕООД

бул. "България" №109

София 1404, България

**Дата на последно преразглеждане на листовката:**

01/2025

