

## ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА

### Профикс® 500 mg филмирани таблетки Profix® 500 mg film-coated tablets цефпрозил (cefprozil)

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

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Към Рев. № ..... 20170201	
Разрешение № ..... 86/МКЛЗб-52975	
Одобрение № ..... 18-05-2022	

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

Профикс® съдържа активното вещество цефпрозил като цефпрозил моногидрат.

Всяка филмирана таблетка съдържа 500 mg цефпрозил.

Профикс® е полусинтетичен, широкоспектърен цефалоспоринов антибиотик.

Профикс® се използва за лечение на инфекции причинени от бактерии чувствителни към цефпрозил.

Профикс® се използва за лечение на:

- Инфекции на горните дихателни пътища – синузит, фарингит, тонзилит;
- Остър и среден отит при деца;
- Инфекции на долните дихателни пътища, включително бронхит и пневмония;
- Неусложнени инфекции на кожата и меките тъкани – абцеси, язви, инфицирани рани, целулит – при възрастни и деца над 13 годишна възраст;
- Неусложнени инфекции на пикочните пътища, включващи остръ цистит.

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

##### Не приемайте Профикс®

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към цефпрозил или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6);
- ако сте алергични (свръхчувствителни) към антибиотици от класа на цефалоспорините (напр. цефалексин).



## **Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар, преди да приемете Профекс®

- ако сте алергични към цефпрозил, пеницилини, цефалоспорини или други лекарства;
- ако повръщате или имате диария;
- ако страдате или сте имали бъбречно или чернодробно заболяване, колит или стомашни проблеми;
- ако Ви предстои операция, включително и стоматологична операция;
- ако сте бременна, планирате бременност или кърмите;
- ако Ви предстоят лабораторни изследвания, тъй като Профекс® може да причини промяна в резултатите на някои тестове.

## **Други лекарства и Профекс®**

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

Информирайте Вашия лекар, ако приемате:

- други антибиотици, например амикацин, гентамицин, канамицин, неомицин, паромомицин, стрептомицин, тобрамицин;
- отводняващи лекарства (диуретици);
- витамини;
- противосьирващи средства (антикуаголанти).

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

Приемът на храна не повлиява действието на Профекс®.

Профекс® може да се приема със или без храна.

## **Бременност, кърмене и фертилитет**

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

### **Бременност**

Лечение с Профекс® по време на бременност може да се приложи само в случаите, когато Вашия лекар е преценил, че е наложително.

Вашия лекар ще прецени ползите и рисковете за Вас и Вашето бебе.

### **Кърмене**

Лечението на кърмещи жени с Профекс® трябва да се провежда с повишено внимание.

Цефпрозил може да премине в кърмата и да навреди на Вашето бебе.

## **Шофиране и работа с машини**

Употребата на Профекс® може да е причина за появя на умора или замаяност.

Ако се чувствате така, не шофирайте, не използвайте никакви инструменти или машини.

Ограничете алкохолните напитки.

## **Важна информация относно някои от съставките**

Неприложимо.

### **3. Как да приемате Профекс®**



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

**Възрастни и деца над 12 години**

Профикс® се използва за лечение на инфекции, причинени от чувствителни към цефпрозил бактерии.

Обичайната дневната доза Профикс® зависи от вида на бактериалната инфекция:

Пневмония и бронхит	500 mg на 12 часа
Фарингит и тонзилит	500 mg на 24 часа
Синузит	250-500 mg на 12 часа
Инфекции на кожата и меките тъкани	200 mg на 12 часа или 500 mg на 24 часа
Неусложнени инфекции на пикочните пътища	500 mg на 24 часа

Обикновено продължителността на лечението с Профикс® е от 7 до 10 дни по преценка на лекуващия лекар.

Безопасността и ефективността на Профикс® при деца под 6 месечна възраст не е установена.

За възрастни и деца над 12 години е подходящо използването на Профикс® таблетки.

Опитвайте се да приемате Профикс® по едно и също време всеки ден.  
Приемът на Профикс® не зависи от приема на храна.

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

Ако сте приели повече от необходимата доза Профикс® независимо се свържете с Вашия лекар.

**Ако сте пропуснали да приемете Профикс®**

Ако сте пропуснали да приемете Профикс®, вземете обичайната доза веднага щом се сетите, освен ако не е много близо до следващата доза. Ако това се случи, пропуснете приема и вземете следващата доза, като следвате предписаното Ви лечение.

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

**Ако сте спрели приема на Профикс®**

Не спирайте лечението преди да сте завършили пълния курс на лечение, независимо, че сте се почувствали по-добре. Възможно е някои от симптомите да се проявят отново.

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

**4. Възможни нежелани реакции**

Както всички лекарства, Профикс® може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всички ги получава.



В тази листовка, когато нежеланите реакции са описани като „чести”, това означава, че те са съобщавани при повече от 1 на всеки 100 пациента, но при по-малко от 1 на всеки 10 пациента. Когато нежеланите реакции са описани като „нечести”, това означава, че те са съобщавани при повече от 1 на всеки 1 000 пациента, но при по-малко от 1 на всеки 100 пациента.

Когато нежеланите реакции са описани като „редки”, това означава, че те са съобщавани при повече от 1 на всеки 10 000 пациента, но по-рядко от 1 на всеки 1 000 пациента.

Когато нежеланите реакции са описани като „много редки”, това означава, че те са съобщавани при по-малко от 1 на всеки 10 000 пациента.

**Чести:** инфекция с нечувствителни към антибиотика микроорганизми, гъбична инфекция на влагалището, световъртеж, увеличение на белите кръвни клетки в кръвта, болки в корема, диария, гадене, повръщане, завишени резултати от лабораторни тестове за изследване на чернодробната функция

**Нечести:** намален брой бели кръвни клетки, объркване, безсъзнание, сънливост, нервност, главоболие, обрив, уртикария (копривна треска)

**Редки:** намален брой кръвни плоочки (тромбоцити), затруднено съсирване на кръвта, ангиоедем (оток на лицето, клепачите, езика, гърлото), колит (включително псевдомемброзен), пожълтяване на кожата и склерите, тежки кожни реакции с образуване на межури по кожата и лигавиците, генитален сърбеж, повищена температура

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата (ИАЛ):  
ул. „Дамян Груев“ № 8  
гр. София 1303,  
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 Профикс®

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се съхранява при температура 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 или в контейнера за домашни отпадъци.

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 Профекс®**

- Активното вещество е: цефпрозил
- Другите съставки са: микрокристална целулоза, магнезиев стеарат, натриев нишестен гликолат, симетикон емулсия, филмово покритие (титанов диоксид, хипромелоза, макрогол, полисорбат 80)

### **Как изглежда Профекс® и какво съдържа опаковката**

**Бели овални филмирани таблетки с делителна черта от едната страна, опаковани в блистери.**  
**Видове опаковки:**

- 10 филмирани таблетки / 1 блистер
- 14 филмирани таблетки / 2 блистера (7 филмирани таблетки / блистер)
- 20 филмирани таблетки / 2 блистера (10 филмирани таблетки / блистер)

### **Притежател на разрешението за употреба и производител**

**НОБЕЛ ФАРМА ЕООД**  
Околовръстен път № 36  
София 1415, България

**Дата на последно преразглеждане на листовката: 04.2022 г.**

