

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 2	20110555
Към Рег. №	B6/МММр-54541
Разрешение №	18. 05. 2021
Особености №	

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Зефацет 100 mg /5 ml прах за перорална супензия
Zefacet 100 mg/5 ml powder for oral suspension

2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН СЪСТАВ

5 ml от разтворената супензия съдържат 100 mg цефиксим (*cefixime*) (безводен) (*anhydrous*), еквивалентен на 111,917 mg цефиксим трихидрат.

Помощни вещества с известно действие:

Супензията съдържа 2,43 g захароза и 3,13 mg натриев бензоат (E211) на 5 ml.

За пълния списък на помощните вещества, вж. точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Прах за перорална супензия.

Светлокремав до бледо жълт на цвят прах с характерен аромат.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

Цефиксим е показан за лечение на следните инфекции, причинени от чувствителни микроорганизми (вижте точка 4.4 и 5.1):

- Остър отит на средното ухо;
- Остър бактериален фарингит;
- Неусложнен остър цистит;
- Неусложнена остра гонорея.

Употребата на цефиксим трябва да бъде предназначена за инфекции, при които за причинителите е известно или се предполага, че са резистентни към други обикновено използвани антибактериални средства.

Трябва да се има предвид официалното ръководство за подходящо използване на антибактериални средства.

4.2. Дозировка и начин на приложение

Възрастни и юноши (> 12 години):

Обичайната доза за възрастни е 400 mg дневно, приета като единична дневна доза или разделена на два равни перорални приема.

- 400 mg (на 1 или на две дози) от 7 до 10 дни при остър отит на средното ухо и остър бактериален фарингит;
- 400 mg (на 1 или на 2 дози) от 1 до 3 дни при неусложнен остър цистит при жени;
- 400 mg (1 доза), за 1 ден при неусложнена гонорея.

Пациенти в старческа възраст

На пациенти в старческа възраст може да се дава същата доза, препоръчвана при възрастни.



Трябва да се направи оценка на бъбречната функция и да се коригира дозата при тежко бъбречно увреждане (вижте по-горе и точка 4.4).

Деца от 6 месеца до 11 години

Препоръчителната дозировка при деца в тази възрастова група е 8 mg/kg/дневно като еднократна доза или разделена на две дози в зависимост от телесното тегло.

Препоръчваните дозировки са дадени в таблицата по-долу.

Телесно тегло (kg)	Дневна доза цефексим (mg)	Дневна доза (ml), за която е използвана градуирана спринцовка (дозата може да бъде прилагана като единична доза или разделена на 2 дози)
10,0	80	1x 4 ml или 2 x 2 ml
12,5	100	1x 5 ml или 2 x 2,5 ml
15	120	1 x 6 ml или 2 x 3 ml
17,5	140	1 x 7 ml или 2 x 3,5 ml
20,0	160	1 x 8 ml или 2x 4 ml
22,5	180	1x 9 ml или 2x 4,5 ml
25,0	200	1x 10 ml или 2 x 5 ml
27,5	220	1 x 11 ml или 2 x 5,5 ml
30,0	240	1 x 12 ml или 2 x 6 ml
37,5	300	1 x 15 ml или 2 x 7,5 ml
> 37,5 (и пациенти над 12 години)	400	1 x 20 ml или 2 x 10 ml

За точно дозирана в опаковката е предоставена 10 ml спринцовка за дозиране, градуирана на мерки 0,25 ml.

1 ml от суспензия цефексим е еквивалентен на 20 милиграма (mg) цефексим. 5 ml от суспензия цефексим са еквивалентни на 100 милиграма (mg) цефексим.

5 ml от суспензия цефексим са еквивалентни на 100 милиграма (mg) цефексим.

Деца на възраст под 6 месеца

Безопасността и ефикасността на цефексим не е установена при деца по-малки от 6 месеца.

Бъбречна недостатъчност

Цефексим може да се прилага при увредена бъбречна функция. Нормалната доза и схема може да се дава при пациенти с креатининов клирънс 20 ml/min или по-висок. При пациенти, чийто креатининов клирънс е по-нисък от 20 ml/min, се препоръчва доза от 200 mg веднъж дневно да не се превишава. Дозата и режима за пациенти, които се поддържат с хронична амбулаторна



перитонеална диализа или хемодиализа трябва да следват същите препоръки, както при пациенти с креатининов клирикс под 20 ml/min.

Няма достатъчно данни за употреба на цефексим при деца под 12 години с бъбречна недостатъчност: употребата на цефексим при тези пациенти не се препоръчва.

Продължителност на лечението

Обичайният курс на лечение е 7 дни. Той може да бъде удължен до 14 дни ако е необходимо. Цефексим може да се приема с или без храна (вижте точка 5.2).

Инструкции за приготвяне на суспензията

Вижте точка 6.6.

4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към цефексим, други цефалоспоринови антибиотици или някое от помощните вещества, описани в точка 6.1.

Анамнеза за предишна, внезапна и/или тежка реакция на свръхчувствителност към пеницилин или друг бета-лактамен антибиотик.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки за употреба

Тежки кожни нежелани реакции: Тежки кожни нежелани реакции като токсична епидермална некролиза, синдром на Stevens-Johnson и лекарствен обрив с еозинофилия и системни симптоми (DRESS) са били докладвани при някои пациенти, приемали цефексим. При поява на тежки кожни реакции, лечението с цефексим трябва да бъде преустановено, да се започне подходяща терапия и/или да се предприемат необходимите мерки.

Необходимо специално внимание при приложението на цефексим при пациенти със свръхчувствителност към други лекарства. Цефалоспорините трябва да се дават с повишено внимание на чувствителни към пеницилин пациенти, тъй като има доказателство за частична кръстосана алергична реакция между пеницилини и цефалоспорини.

Внимание трябва да се обърне и при пациенти, които са имали тежки реакции (включително анафилаксия) към двата класа лекарства. Особено внимание трябва при пациенти, които са имали алергична реакция към пеницилин или други бета-лактамни антибиотици, тъй като може да настъпи кръстосана алергична реакция (за противопоказания поради известна свръхчувствителност вижте точка 4.3).

В случай на тежка реакция на свръхчувствителност или настъпила анафилактична реакция след приложение на цефексим, употребата на цефексим трябва да бъде прекратена незабавно и да се приложат подходящи спешни мерки.

Нивата на резистентност на *Streptococcus pneumoniae* (>20%) са докладвани за цефексим в някои Европейски страни (вижте точка 5.1). Това трябва да се има предвид, когато се лекуват инфекции, причинени от *Streptococcus pneumoniae*.

Остра бъбречна недостатъчност

Както и други цефалоспорини, цефексим може да причини остра бъбречна недостатъчност, включително тубулоинтерстициален нефрит, като съществащо патологично състояние. При поява на остра бъбречна недостатъчност, лечението с цефексим трябва да се преустанови и да се започне подходяща терапия и/или да се предприемат необходимите мерки.

Бъбречно увреждане



Цефексим трябва да се прилага с особено внимание при възрастни пациенти с креатининов клиърънс по-нисък от 20 ml/min (вижте точка 4.2 и 5.2). Няма данни за употребата на цефексим при деца под 12 години с бъбречна недостатъчност: при тези пациенти не се препоръчва употребата на цефексим.

Продължителна употреба на цефексим може да доведе до свръхрастеж на резистентни микроорганизми.

Лечението с широкоспектърни антибиотици променя нормалната флора на дебелото черво и може да доведе до свръхрастеж на Клостриди. Изследванията сочат, че токсина, отделен от Clostridium difficile е първичната причина за развитие на диария, свързана с употреба на антибиотици.

Псевдомемброзният колит е свързан с употребата на широкоспектърни антибиотици (включително макролиди, полусинтетични пеницилини, линкозамиди и цефалоспорини, включително цефексим); затова е важно да се има предвид диагнозата при пациенти, които развиват диария, свързана с употребата на антибиотици.

Пациенти, които развият тежка диария по време на или след употреба на цефексим, трябва да се вземе предвид рисъкът от животозастрашаващ псевдомемброзен колит.

Употребата на цефексим трябва да бъде спряна и подходящи мерки и лечение да бъдат предприети. Трябва да се изключат други причини за възникване на колит. Противопоказана е употребата на други лекарства, които подгискат чревната перисталтика.

Помощни вещества

Този лекарствен продукт съдържа захароза. Пациенти с редки наследствени проблеми и с непоносимост към фруктоза, глюкозо-галактозна малабсорбция или захарозо-изомалтазен дефицит не трябва да приемат този лекарствен продукт.

Съдържа 2,43 g захароза в 5 ml. Това трябва да се има предвид при пациенти със захарен диабет.

Този лекарствен продукт съдържа 3,13 mg натриев бензоат в 5 ml.

Този лекарствен продукт съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на 5 ml, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Цефексим може фалшиво да позитивизира реакцията за глюкоза в урината, направена с разтвор на Бенедикт или Фелингов разтвор или с медно-сулфатен тест, но не и тест, базиран на ензимни глюкозо-оксидазни методи.

Цефексим може фалшиво да позитивира директиния тест на Coombs, тъй като е съобщавано за фалшиво положителна реакция при пациенти, лекувани с други цефалоспорини.

Както и други цефалоспорини, повишение на протромбиновото време се наблюдава при някои пациенти. Трябва особено внимание при пациенти, подложени на антикоагулантна терапия.

4.6 Бременност и кърмене

Бременност

Няма клинични данни за експозиция с цефексим по време на бременност. Голям брой данни за употребата на цефалоспорини по време на бременност като цяло не показват нито малформации, нито фетонатална токсичност. Проучвания при животни не показват директен или индиректен увреждащ ефект върху бременността, ембрионалното/феталното развитие, раждането и постнаталното развитие (вижте точка 5.3).

Цефексим не се препоръчва на бременни жени, освен ако приложението му не се счита за крайно необходимо.



Кърмене

Цефексим се екскретира в малки количества в кърмата.

Трябва да се оцени ползата от лечението на майката спрямо възможният рисък за кърмачето.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Цефексим не повлиява способността за шофиране или работата с машини. Някои нежелани реакции обаче (например вертиго) може да настъпят (вижте точка 4.8), което може да повлияе върху способността за шофиране и работа с машини.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

В този раздел е възприета следната честота на нежеланите лекарствени реакции:

- чести (> 1/100, до <1/10);
- нечести (>1/1,000 до <1/100);
- редки (>1/10,000 до <1/1,000);
- много редки (<1/10,000);
- с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

MedDRA Системно-органен клас	Нежелана лекарствена реакция	Честота
Инфекции и инфекстации	Бактериална суперинфекција, гъбична суперинфекция	Редки
	Колит, свързан с употреба на антибиотик	Много редки
Нарушения на кръвта и лимфната система	Еозинофилия	Редки
	левкопения, агранулоцитоза, панцитопения, тромбоцитопения, хемолитична анемия	Много редки
Нарушения на имунната система	Свръхчувствителност	Редки
	Анафилактичен шок, серумна болест	Много редки
Нарушения на метаболизма и храненето	Анорексия	Редки
Нарушения на нервната система	Главоболие	Нечести
	Вертиго	Редки
	Психомоторна свръхактивност	Много редки
Стомашно-чревни нарушения	Диария	Чести
	Коремна болка, гадене, повръщане	Нечести
	Флатуленция	Редки
Хепатобилиарни нарушения	Хепатит, холестатична жълтеница	Много редки
Нарушения на кожата и	Обрив	Нечести



MedDRA Системно-органен клас	Нежелана лекарствена реакция	Честота
подкожната тъкан	Ангионевротичен едем, сърбеж	Редки
	Синдром на Стивънс Джонсън, токсична епидермална некролиза	Много редки
	Лекарствен обрив с еозинофилия и системни симптоми (DRESS)	С неизвестна честота
Нарушения на бъбреците и пикочните пътища	Интерстициален нефрит	Много редки
	Остра бъбречна недостатъчност, включително тубулоинтерстициален нефрит като съществуващо патологично състояние	С неизвестна честота
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	Възпаление на лигавиците, пирексия	Редки
Изследвания	Повишени чернодробни ензими (трансаминази, алкална фосфатаза)	Нечести
	Повишение на кръвната урея	Редки
	Повишение на креатинин в кръвта	Много редки

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ №8
1303 София
тел.: +3592 8903417
уебсайт: www.bda.bg

4.9. Предозиране

Няма опит при предозиране с цефиксим.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства.

Фармакотерапевтична група: цефалоспорин, III поколение,
ATC код: J01DD08

Механизъм на действие

Цефиксим е антибактериално средство от класа на цефалоспорините. Както и другите цефалоспорини, цефиксим проявява антибактериална активност чрез свързване и инхибиране на



действието на пеницилин-свързващи протеини, включени в синтезата на бактериалните клетъчни стени. Това води до разрушаване на бактериалната клетъчна стена и загиване на клетката.

Връзка фармакокинетика / фармакодинамика

Времето, за което плазмената концентрация на цефексим надвишава минималната инхибиторна концентрация (MIC) на инфицирания организъм показва добра корелация с ефикасността при фармакокинетични/фармакодинамични проучвания.

Механизъм на резистентност

Бактериалната резистентност към цефексим може да се дължи на един или няколко механизма:

- Хидролиза от широкоспектърни бета-лактамази и/или хромозомно-кодирани ензими (АтрС), които може да бъдат индуцирани или дерепресирани от определени аеробни грам-отрицателни бактериални видове
- Намален афинитет на пеницилин свързващите протеини
- Намалена пропускливост на външната мембра на определени грам-отрицателни организми, което ограничава достъпа до пеницилин свързващите протеини
- Ефлукс помпи за лекарството

В една бактериална клетка може да има повече от един механизъм за резистентност. В зависимост от наличните съществуващи механизми, бактериите могат да проявят кърстосана резистентност към няколко или всички останали бета-лактами и/или антибактериални лекарства от други класове.

Граници

Границите на клиничната минимална инхибиторна концентрация (MIC), установени от EUCAST (Януари 2011) за цефексим са:

- *H.influenzae*: чувствителен $\leq 0.125 \text{ mg/L}$, резистентен $> 0.125 \text{ mg/L}$
- *M.catarrhalis*: чувствителен $\leq 0.5 \text{ mg/L}$, резистентен $> 1.0 \text{ mg/L}$
- *Neisseria gonorrhoeae*: чувствителен $\leq 0.125 \text{ mg/L}$, резистентен $> 0.125 \text{ mg/L}$
- *Enterobacteriaceae*: чувствителен $\leq 1.0 \text{ mg/L}$, резистентен $> 1.0 \text{ mg/L}$ (само при неусложнени инфекции на уринарния тракт)

Чувствителност

Разпространението на резистентността може да варира географски и с времето за отделните видове, като особено за лечение на тежки инфекции е необходима местна информация за резистентността. Ако местното разпространение на резистентността е такова, че използването на антибиотика при определени инфекции е под въпрос, трябва да се потърси експертен съвет.

Най-често срещани чувствителни микроорганизми
аerobi, грам-положителни: <i>Streptococcus pyogenes</i> ¹
Аerobi, Грам отрицателни: <i>Haemophilus influenzae</i> <i>Moraxella catarrhalis</i> <i>Neisseria gonorrhoeae</i> <i>Proteus mirabilis</i> ³
Видове, при които резистентността е проблемна
Аerobi, Грам-положителни: <i>Streptococcus pneumoniae</i>
Аerobi, грам отрицателни:



*Citrobacter freundii*²
*Enterobacter cloacae*³
Escherichia coli^{3,4}
*Klebsiella oxytoca*³
*Klebsiella pneumoniae*³
*Morganella morganii*²
Serratia marcescens^{1,2}

Резистентни видове

Аероби, грам положителни :

Enterococcus spp.
Staphylococcus spp.
Streptococcus pneumoniae (Penicillin-intermediate and resistant)

Аероби, Грам отрицателни

Pseudomonas aeruginosa

Други микроорганизми

Chlamydia spp.
Chlamydophila spp.
Legionella pneumophila
Mycoplasma spp.

¹ Нямало е налични данни при публикуване на таблицата. Допуска се наличие на чувствителност от литературата и от действащите терапевтични препоръки

² Естествената чувствителност за по-голяма част от щамовете е междуинна.

³ Щамове, продуциращи бета лактамаза са винаги резистентни

⁴ При изолати на пациенти с неусложнен цистит нивото на резистентност е <10 %, в други изолати е $\geq 10 \%$.

5.2. Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Абсолютната перорална бионаличност на цефексим е 22 – 54 %. Абсорбцията не се повлиява значително от храна. Поради това цефексим може да се приема независимо от храненията.

Разпределение

Свързването със серумни протеини е добре определено в човешки и животински serum. Цефексим е почти изцяло свързан с албуминовата фракция, средната свободна фракция е приблизително 30%. Свързването на цефексим с протеини е зависимо от концентрацията в човешкия serum при много високи концентрации, които не се виждат след клинично дозиране.

От проучвания ин витро, серумни концентрации цефексим или концентрации в урината 1 mg/L или по-високи са смятани за подходящи за повечето патогени, при които цефексим е активен. Обикновено пиковите серумни нива след препоръчаната доза при възрастни или деца, са между 1,5 и 3 mg/L. След многократно дозиране с цефексим има малко кумулиране или липсва такова.

Метаболизъм и елиминиране

Цефексим обикновено се екскретира непроменен в урината. Основен механизъм е гломерулна филтрация. Метаболити на цефексим не са изолирани от човешки serum или урина.



Преминаването на белязан с ^{14}C цефексим от кърмещи пълхове в тяхното поколение чрез кърмата е относително слабо (около 1,5% от концентрацията в майчиния организъм на поколението). Няма данни за секреция на цефексим в кърмата. Преминаването на белязан цефексим през плацентата при бременни пълхове е слабо.

Специални възрастови групи

Сравнена е фармакокинетиката на цефексим при здрави пациенти в старческа възраст (над 64 години) и млади доброволци (11-35 години), при дози от 400 mg веднъж дневно за 5 дни.

Стойностите на средната максимална концентрация C_{\max} и площта под кривата AUC са слабо повишени при пациенти в старческа възраст. На тези пациенти трябва да бъдат прилагани обичайните дози, както при основната популация (вижте раздел 4.2).

5.3. Предклинични данни за безопасност

Няма открития от изследвания за хронична токсичност, от които да се предположи възникване на неизвестна досега нежелана реакция при хора. Освен това, проучвания ин виво и ин витро не показват потенциал за мутагенност. Продължителни проучвания за канцерогенност не са провеждани.

При проучванията за репродуктивност, провеждани при мишки и пълхове с дози 400 пъти по-високи от тези, прилагани при хора и няма доказателство за увреждане на фертилитета или фетуса, дължащо се на цефексим.

При зайци, при дози 4 пъти по-високи от тези, прилагани при хора, е нямало доказателство за тератогенен ефект; имало е висока частота на аборт и смърт на майката, което е очаквано последствие от известната чувствителност на зайците към антибиотик-индуцираните промени в микрофлората на червата в популацията.

6 ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Ксантова гума, натриев бензоат, силициев диоксид, колоиден безводен, захароза и вкус на ягода.

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3. Срок на годност

Сух прах: 2 години

След разтваряне: Разтворената суспензия може да се съхранява до 14 дни под 25°C .

6.4. Специални условия за съхранение

Сух прах: Да се съхранява под 25°C .

За съхранение на разтворената суспензия, вижте точка 6.3.

Да не се съхранява в хладилник или замразява.

Разтворената суспензия да не се замразява. Дръжте бутилката пътно затворена и разклаждайте добре преди употреба. След 14 дни изхвърлете останалото неизползвано количество.

6.5. Данни за опаковката

Зефацет 100 mg/5 ml прах за перорална суспензия е наличен в стъклена бутилка със скоби и кухлибарен цвят, запечатана с пластмасова капачка, защитена за отваряне от деда. Опаковката



има спринцовка от 10 ml за дозиране, градуирана на мерки от 0,25 ml.
Налични опаковки от 50 ml и 100 ml.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Инструкции за разтваряне на пероралната супензия

Зефацет прах за перорална супензия	Обем на бутилката	Инструкции за разтваряне
100 mg/5 ml	50 ml	Добавете 34 ml вода на две порции към сухата смес в бутилката. Разкларате добре след всяко добавяне.
	100 ml	Добавете 68 ml вода на две порции към сухата смес в бутилката. Разкларате добре след всяко добавяне.

Инструкции за приготвяне на супензиите

Добавете вода до марката, обозначена върху бутилката.

След добавяне на вода, разкларате добре докато праха напълно се разтвори.

След разтваряне с вода, Зефацет 100 mg/5 ml става вискозна супензия с кремав до бледожълт цвят.

След няколко минути, ако нивото на супензиите е по-ниско от посочената марка, добавете вода до марката. Отново разкларате силно.

Приготвена по този начин супензия може да бъде съхранявана до 14 дни, като през това време ефикасността ѝ остава непроменена.

Разклащайте бутилката със супензия преди употреба.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Stada Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel
Германия

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Регистрационен номер: 20110555

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване : 26.09.2011

Дата на последно подновяване: 05.12.2016

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Декември 2020

