

DURACEF®

250 mg, 500 mg ja 1 g tabletit

Lääkäri voi määrätä Duracefia muuhun käyttötarkoitukseen ja/tai muulla annostuksella kuin tässä pakkausselosteessa on annettu. Noudattakaa aina lääkärin määräystä ja lääkepakkaukseen merkittyjä ohjeita.

Mitä Duracef sisältää?

Tabletti sisältää vaikuttavana aineena kefadroksiilimonohydraattia vastateen kefadroksiilia, 250 mg, 500 mg tai 1 g. Muut aineet ovat mikrokiteinen selluloosa ja magnesiumstearaatti. Tabletit ovat valkoisia; 250 mg ja 500 mg tabletit ovat pyöreitä, 1 g tabletti kapselinmuotoinen.

Miten Duracef vaikuttaa?

Duracef on ns. kefalosporiineihin kuuluva antibiootti. Se tehoaa useimpiin bakteerilajeihin.

Myyntiluvan haltija

Bristol-Myers Squibb AB
Box 15200
S-167 15 Bromma
Ruotsi

Valmistaja

Bristol-Myers Squibb S.r.l.
Via del Murillo, Km 2,800
04010 Sermoneta Scalo
Latina, Italia

Lisätietoa antaa

Oy Bristol-Myers Squibb (Finland) Ab
Metsänneidonkuja 8
FIN-02130 Espoo

Käyttötarkoitukset

Duracefia käytetään bakteerien aiheuttamiin infektioihin, esim. virtsateiden, hengitysteiden ja sappiteiden infektioihin sekä ihon, pehmytkudoksen, luun, nivelten ja alavatsan infektioihin.

Milloin Duracefia ei pidä käyttää?

Älä käytä Duracefia, jos olet aikaisemmin saanut kefalosporiiniyryhmän antibiooteista tai muista valmisteen aineista allergisia oireita.

Mitä on otettava huomioon ennen lääkkeen käyttöä ja sen aikana

Jos olet penisilliinille allerginen ja lääkärisi ei tiedä tätä, tulee Sinun neivotella lääkärin kanssa ennen hoitoa. Sama koskee, jos munuaistesesi toiminta on voimakkaasti heikentynyt.

Raskaus

Valmisteeilla ei ole todettu epäsuotuisia vaikutuksia sikiöön. Voit käyttää Duracefia raskauden aikana.

Imetys

Duracef kulkeutuu äidinmaitoon, mutta ei vaikuta imetettävään lapseen. Sinun on kuitenkin neuvoteltava lääkärin kanssa valmisteen käytöstä imetyksen aikana.

Annostusohjeet

Annoksesta päättää lääkäri, joka sovittaa sen yksilöllisesti Sinulle. Annoksen suuruus riippuu tulehduksen tyypistä ja vaikeusasteesta, sekä iästäsi ja painostasi. Tavallinen aikuisten ja vanhempien lasten annos on 1 g päivässä. Pienempien lasten tavallinen vuorokausiannos on 25-50 mg painokiloa kohti. Koko vuorokausiannos otetaan yhdellä kertaa tai jaetaan kahteen annokseen ja otetaan noin 12 tunnin välein. Annos tulee ottaa joka päivä suunnilleen samaan aikaan ja aterian yhteydessä. Hoitoa on jatkettava lääkepakkaukseen merkityn ohjeen ilmoittaman ajan, vaikka olo tuntuisikin jo hyvältä. Jos hoito keskeytetään, infektio voi uusiutua.

Yliannostus

Jos olet ottanut lääkettä vahingossa liian suuren määrän, ota aina yhteys lääkäriin tai sairaalaan (tai Myrkytystietokeskukseen, puh. 09-4711).

Haittavaikutukset

Tavallisimpia haittavaikutuksia ovat mahavaivat, kuten ripuli, mahakivut, pahoinvointi ja oksentelu. Pahoinvointia voidaan helpottaa ottamalla valmiste aterioinnin yhteydessä. Allergiset ihoreaktiot ovat tavallisimpia henkilöillä, joilla on muuntyyppistä allergiaa.

Vähemmän tavallisia tai harvinaisia haittavaikutuksia ovat sienitulehdukset emättimessä ja vaikeammat allergiset reaktiot.

Ihottuman ilmaantuessa on hoito keskeytettävä ja otettava yhteys lääkäriin. Jos ilmaantuu kiusallista ripulia tai muita haittavaikutuksia kuin edellä mainittuja, on aina otettava yhteys lääkäriin.

Säilytys ja kelpoisuusaika

Tabletit säilytetään 15 °C-25 °C (huoneenlämmössä). Valmiste tulee käyttää ennen pakkaukseen merkittyä viimeistä käyttöpäivää.

Ei lasten ulottuville.

Pakkausseloste on päivitetty 8.5.2003.