

УПАТСТВО ЗА ПАЦИЕНТОТ
TERCEF® / ТЕРЦЕФ®
Прашок за раствор за ињектирање 1 g и 2 g

Пред употребата на лекот внимателно прочитајте го упатството.

- Чувајте го упатството. Можеби ќе треба да го прочитате повторно.
- Ако имате дополнителни прашања, обратете се кај Вашиот доктор или фармацевт.
- Овој лек Ви е препишан Вам лично и не треба да го давате на други лица, бидејќи може да им наштети дури и ако нивните симптоми се исти како Вашите.
- Во колку некое несакано дејство стане сериозно, или забележите некое несакано дејство кое не е наведено во ова упатство, информирајте го вашиот доктор или фармацевт

Упатство содржи:

1. *Што претставува TERCEF и за што се употребува*
2. *Што мора да знаете, пред да употребите TERCEF*
3. *Како да се употребува TERCEF*
4. *Можни несакани дејства*
5. *Чување и рок на употреба на TERCEF*
6. *Додатни информации*

1. ШТО ПРЕТСТАВУВА TERCEF И ЗА ШТО СЕ УПОТРЕБУВА

TERCEF содржи цефтриаксон натриум.

Цефтриаксон е антибиотик и се користи за лекување на следниве бактериски инфекции:

- респираторен тракт, вклучувајќи гради и бели дробови
- инфекции на кожата и меките ткива
- коските и зглобовите
- бактериски менингитис
- гонореја (сексуално пренослива болест).

Тој може да се даде пред да биде јасно кој тип на бактерии е предизвикувач на проблемот. Цефтриаксон може да се даде на лица со низок број на одредени видови на бели крвни клетки наречени неутрофили

2. ШТО ТРЕБА ДА ЗНАЕТЕ ПРЕД ДА УПОТРЕБИТЕ TERCEF

Не земајте TERCEF:

Ако сте алергични (преосетливи) кон цефтриаксон или било кои други антибиотици, како што е пеницилин (Види дел 6. Дополнителни информации за детали.)

Цефтриаксон не треба да се дава на бебиња ако:

- бебето е прерано родено
- бебето е новороденче (до 28 дена) и има одредени крвни проблеми или жолтица (пожолтување на кожата или белките на очите) или треба да му се даде уште една ињекција која содржи калциум.

Бидете особено внимателни со TERCEF ако:

- сте алергични на нешто што веќе не е споменато во ова упатство
- неодамна сте примиле или треба да примите калциум. Цефтриаксон и раствори кои



содржат калциум не смее да се мешаат или да се дадат во исто време

- имате проблеми со бубрезите или сте во процес на дијализа
- страдате од заболување на црниот дроб
- имате историја на гастроинтестинални заболувања, особено колитис
- сте бремени, мислите дека сте бремени, планирате семејство или доите
- сте на исхрана со ниско ниво на натриум
- имате тестирања на крвта
- се тестираат за дијабетес.

Употреба на други лекови !

Секогаш, известете го вашиот доктор или фармацевт ако земате или неодамна сте земале било кој друг лек, вклучувајќи ги и лековите кои се издаваат без лекарски рецепт бидејќи може да влијаат на ефектите на TERCEF или тој да влијае на нивните ефекти.

Водете сметка ако земате некој од следниве лекови:

- орални контрацептиви (пилули). Цефтриаксон може да спречи пилулата да делува, па треба да користите дополнителни методи на контрацепција (како кондоми), додека земате цефтриаксон и еден месец потоа
- антикоагуланти (лекови кои се користат да се разрежи крвта)
- пробенесид (се користи за лекување на гихт)
- хлорамфеникол (антибиотик кој се користи за лекување на инфекции).

Бременост и доене

Советувајте се со Вашиот доктор пред да го земете овој лек до колку сте бремени, планирате да забремените или до колку доите.

Влијание врз психофизичките способности при управување со моторно возило и машини

Цефтриаксон може да влијае на Вашата способност за возење и употреба на машини, особено ако страдате од вртоглавица, главоболка или гадење.

Важни информации за некои составни компоненти на Tercef

Лекот содржи натриум. Треба да се земе во предвид кај пациенти што се на диета со контролиран внес на натриум.

3. КАКО ДА СЕ УПОТРЕБУВА TERCEF

Вашиот доктор или медицинска сестра ќе го измена цефтриаксон правот со течност да направи раствор. Вашиот лекар или медицинската сестра ќе го инјектираат цефтриаксон во вена, или со помош на шприц или побавно преку инфузија. Понекогаш, цефтриаксон ќе се инјектира во мускул од страна на Вашиот лекар или медицинска сестра. Вашиот лекар ќе ја одлучи најсоодветен доза. Ова ќе зависи од Вашата возраст и тежина, како и тежината и видот на инфекцијата. Вашиот доктор или медицинска сестра ќе одлучи како се дава лекот. Мора да ги следите сите информации дадени од страна на Вашиот лекар или медицинска сестра. Може сеуште да Ви биде дадено цефтриаксон дурн и откако ќе почнете да се чувствувате подобро.

Возрасни

За возрасни, вообичаената сума е 1 g на ден за благи инфекции. Тешки инфекции можат да



бидат третирани со до 4 g на цефтриаксон на ден. За стари лица, истата доза може да се даде доколку црниот дроб и бубрезите работат правилно.

Деца

Млади бебиња: Не повеќе од 50 mg на килограм телесна тежина треба да се даде секој ден.

Деца од 12 или помалку:

Дозата за деца и бебиња зависи од нивната телесна тежина.

За благи инфекции: 20-50 mg по килограм телесна тежина.

За тешки инфекции: 80 mg по килограм телесна тежина

Ако сте примиле повеќе TERCEF отколку што е потребно

Доколку мислите дека сте примиле преголема доза, веднаш контактирајте го Вашиот лекар, фармацевт или одете во болница.

4. МОЖНИ НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА

Како и сите лекови и TERCEF може да има несакани дејства, иако истите не се јавуваат кај сите пациенти

Контактирајте го Вашиот лекар веднаш, ако кои било од следниве несакани ефекти се јават:

- тешки алергиски реакции кои можат да доведат до потешкотии во дишењето и тешки кожни реакции
- кожни реакции како осип, траги, оток и чешање
- болка на местото на инјектирање и отекување на вените.

Проверете кај Вашиот лекар што е можно поскоро ако кои било од следниве несакани ефекти се јават:

- повремени дијареа, лошење, чувство на болест, главоболка, вртоглавица, треска, морници или ненадејно тресење
- потечени уста или јазик
- габични инфекции, како што е кандида
- проблеми со крвните клетки и ензимите на црниот дроб. Лекарот може да ја надгледува Вашата крв за време на третманот
- згрутчување на крвта може да трае подолго од вообичаеното
- проблеми со Вашиот жолчниот кесе може да предизвика болка, лошење или чувство на болест
- воспаление на панкреасот може да предизвика силна болка во стомакот која се шири на Вашиот грб.

Многу ретко, високи дози на цефтриаксон може да влијае на начинот на кој Вашите бубрези работат. Може да забележите крв во урината кога ќе мокрите или може да мокрите поретко отколку нормално.

Ако Ви биле дадени големи количини на цефтриаксон, мора да внимава Вашиот лекар ако се испитувате за жолчни камења. Сенки може да се видат за време на Вашето скенирање што се должи на депозити на цефтриаксон, кои може да се помешаат со жолчни камења. Овој ефект е почеста кај децата.



Ако било кое од овие несакани дејства стане сериозно, или ако приметиште било кое несакано дејство кое не е наведено во ова упатство, ве молиме за тоа да го информирате вашиот доктор или фармацевт.

5. ЧУВАЊЕ И РОК НА УПОТРЕБА НА TERCEF?

Чување

ЛЕКОТ ДА СЕ ЧУВА НА МЕСТА НЕДОСТАПНИ ЗА ДЕЦА!!

Да не се изложува на температура повисока од 25°C.

Да се чува во оригиналното пакување.

Tercef растворот се бистри со специфична жолтеникава до килибар боја зависно од концентрацијата, што не е поврзано со неговата активност, ефикасност и подносливост и останува стабилен до 24 часа до колку се чува во фрижидер (2-8°C).

Најдобро е да се користи растворот веднаш по реконституцијата.

Неупотребениот лек или отпадниот материјал треба да се отстрани согласно со локалната регулатива.

Рок на употреба:

Три (3) години од датумот на производство.

Пред употреба проверете го рокот на употреба. Да не се користи после изминувањето на рокот на употреба означен на пакувањето

6. ДОДАТНИ ИНФОРМАЦИИ

Што содржи TERCEF

Активна супстанција: цефтриаксон (како цефтриаксон натрим).

Помошни компоненти

Лекот не содржи други ексципиенси.

Како изгледа и што содржи пакувањето во TERCEF

Изглед: бел или жолтеникав прашок.

TERCEF 1 g прашок за раствор за инјектирање

1 вијала содржи цефтриаксон натриум еквивалентно на 1 g цефтриаксон

TERCEF 2 g прашок за раствор за инјектирање

1 вијала содржи цефтриаксон натриум еквивалентно на 2 g цефтриаксон

Пакување

Безбојни стаклени вијали од 30 ml x 1 g, 5 вијали во картонска кутија

Безбојни стаклени вијали од 30 ml x 2 g, 5 вијали во картонска кутија

Производител

Balkanpharma-Razgrad AD

Razgrad, Bugarija

Носител на решението за промет



ПЛИВА ДООЕЛ Скопје
ул. Никола Парапунов бб 1000 Скопје
Р. Македонија

Начин на издавање

Лекот може да се применува само во здравствена организација (3)

Датум на последна ревизија на внатрешното упатство

Јануари, 2017 година

