

Cefixim Sandoz®  
400 mg kalvopäällysteiset tabletit  
Käyttöohje: Tietoa käyttäjälle  
Käyttäjä

Cefixim Sandoz® 400 mg kalvopäällysteiset tabletit  
Vaikuttava aine: Cefixim

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käytön.

x Säilytä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä myöhemmin.

x Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärisi tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

x Tämä lääke on määrätty vain sinulle. Älä anna sitä muille.

Se voi vahingoittaa muita, vaikka heillä olisi samanlaiset oireet kuin sinulla.  
tai apteekkari.

x Jos jokin haittavaikutuksista on vakava tai jos havaitset haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä

käyttöohjeessa, kerro niistä lääkäriillesi tai apteekkihenkilökunnalle.

Pakkausseloste sisältää:

Jos jokin luetelluista haittavaikutuksista vaikuttaa sinuun merkittävästi raskaana tai havaitset haittavaikutuksia, joita ei ole tässä

Jos pakkausselosteessa mainittuja tietoja ei ole annettu, ota yhteys lääkäriisi tai apteekkari.

Pakkausseloste sisältää:

1. Mitä Cefixim Sandoz 400 mg on ja mihin sitä käytetään?
2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin otat Cefixim Sandoz 400 mg huomioon?
3. Kuinka Cefixim Sandoz 400 mg otetaan?
4. Mitkä ovat mahdolliset haittavaikutukset?
5. Kuinka Cefixim Sandoz 400 mg säilytetään?
6. Lisätietoja

1. Mitä Cefixim Sandoz 400 mg on ja mihin sitä käytetään?

Cefixim Sandoz 400 mg on kefalosporiinantibiotti suun kautta tapahtuvaan akuutin ja kroonisen infektioiden hoitoon, jotka ovat aiheutuneet Cefiximille herkistä bakteereista.

Cefixim Sandoz 400 mg käytetään akuutin ja kroonisen eriasteisten infektioiden hoitoon, jotka ovat aiheutuneet Cefiximille herkistä bakteereista ja jotka ovat suun kautta tapahtuvan hoidon saavutettavissa, kuten:

x Korva-, nenä- ja kurkkualueen infektiot:

x– Välikorvatulehdus (otitis media)

x– Poskiontelotulehdukset (sinuiitti)

x– Nielurisatulehdus (Tonsilliitti)

x– Nielun tulehdukset (Faryngiitti)

x– Kurkunpään tulehdukset (Laryngiitti)  
x Alahengitysteiden infektiot  
x Sappiteiden infektiot  
x mutkattomat akuutit ja toistuvat virtsatieinfektiot, mukaan lukien virtsaputkentulehdus, joka johtuu gonokokki-infektiosta kokken

400 mg?

Cefixim Sandoz 400 mg ei saa ottaa,  
– jos olet yliherkkä (allerginen) Cefiximille, muille kefalosporiineille tai jollekin lääkkeen muulle aineosalle.  
Mahdollinen ristiallergia muiden beetalaktaami-antibioottien kanssa on telt ovat.  
Cefixim Sandoz 400 mg:n ottamisessa”.  
Erytystä varovaisuutta Cefixim Sandoz 400 mg:n ottamisessa

x Todetut stafylokokki-infektiot tulisi hoitaa Cefiximillä 400 mg on tarpeen  
x Todetut stafylokokki-infektiot tulisi hoitaa kefiksiimillä ei hoideta, koska kefiksiimi ei tehoa stafylokokkeihin. tehokas.  
x jos sinulla on voimakkaita allergioita tai astmaa tai aiemmin sinulla on ollut allergioita tai astmaa.  
x jos sinulla on aiemmin ollut allergia penisilliinille, koska on mahdollista, että olet myös allerginen kefiksiimille, Cefixim Sandoz 400 mg:n vaikuttavalle aineelle (ristiallergia).  
x Ennen kuin lisäkokeuksia on saatu, Cefixim Sandoz 400 mg:ää ei tule antaa keskosille, vastasyntyneille eikä imettäville äideille.  
x jos sinulla on vaikea munuaisten toimintahäiriö (kreatiniini-puhdistuma < 10 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>).  
x jos sinulla esiintyy vakavia, jatkuvia, myös verisiä-limaisia ripuleita ja kouristavia vatsakipuja Cefixim Sandoz 400 mg:n hoidon aikana tai sen jälkeen. Tämä voi olla merkki antibiootihoidon aiheuttamasta vakavasta, mahdollisesti hengenvaarallisesta suoliston limakalvotulehduksesta (pseudomembranoottinen enterokoliitti), joka on hoidettava välittömästi. Cefixim Sandoz 400 mg:n hoidon välitön lopettaminen perussairauden mukaan on yleensä Välitön hoidon lopettaminen Cefixim Sandozilla 400 mg perussairauden mukaan on yleensä vaaditaan taudinaiheuttajan toteaminen ja asianmukainen hoito on aloitettava lääkärin toimesta (esim. erityisten antibioottien/ kemoterapeuttisten lääkkeiden käyttö, joiden teho on kliinisesti todistettu). Ripulilääkkeitä, jotka estävät suoliston liikettä, ei tulisi ottaa (katso kohta 4. "Mitkä ovat mahdolliset sivuvaikutukset?").  
x jos sinulla on pitkäaikaishoito Cefiximillä suurina annoksina. Tällöin munuaisten ja maksan toiminnan sekä verenkuvan tarkkailu on tarpeen.

x jos saat Cefixim Sandoz 400 mg yhdessä tiettyjen trolle näytetty.

viomysiini) tai tiettyjen suurina annoksina käytettävien diureettien (silmukkadiureetit, kuten esim. furosemidi) kanssa.

Näissä tapauksissa munuaisten toimintaa tulisi seurata erityisen huolellisesti.

Tämä pätee erityisesti, jos munuaisten toiminta on jo heikentynyt (katso kohta 4. "Mitkä ovat mahdolliset sivuvaikutukset?").

x jos käytät samanaikaisesti kalsiumkanavan salpaajaa nifedipiiniä korkean verenpaineen hoitoon. Tämä voi johtaa siihen, että Cefixim Sandoz 400 mg:n kirkas?").

x jos käytät samanaikaisesti kalsiumkanavasalpaaja Nifedipiiniä verenkorkeaa verenpainetta. Tämä voi johtaa siihen, että veren pitoisuus Cefixim Sandoz 400 mg nousee 70 %. Tämä vaikutus kuitenkin ei vaikutusta molempien lääkkeiden annostukseen (katso kohdasta 'Cefixim Sandoz 400 mg:n käyttö muiden lääkkeiden kanssa').

x jos käytät samanaikaisesti veren hyytymistä estäviä lääkkeitä (antikoagulantteja) kumariinityyppiä. Yksittäistapauksissa on raportoitu potilailla hyytymisajan (protrombiiniaika) pidentymisestä, verenvuodolla tai ilman verenvuotoa. Tämä on otettava huomioon hyytymisarvoja seurattaessa.

x jos sinulla on vakavia maha- ja suolistohäiriöitä, joihin liittyy oksentelua ja ripulia, Cefixim Sandoz 400 mg:n hoitoa tulisi välttää, koska lääkkeen riittävä imeytyminen elimistöön (absorptio) ei ole taattu. Tässä tapauksessa lääkärin on päätettävä sopivan antibiootin laskimonsisäisestä käytöstä (annostelu suoraan verenkiertoon suoneen).

Antibioottien käyttö voi johtaa sellaisten taudinaiheuttajien lisääntymiseen,

jotka ovat vastustuskykyisiä käytetylle lääkkeelle. Kiinnitä huomiota mahdollisen seurausinfektion merkkeihin muiden taudinaiheuttajien kanssa (esim. limakalvojen sienitulehdus, johon liittyy punoitusta ja valkoisia peitteitä limakalvoilla). Seurausinfektiot tulee hoitaa lääkärisi toimesta asianmukaisesti. Liman kalvot). Jälki-infektiot tulee hoitaa lääkärisi ohjeiden mukaisesti. toimia.

Vaikutus laboratoriotutkimusten tuloksiin

Tiettyissä virtsasokerin määrittämissä menetelmissä (reduktiomenetelmissä) voi esiintyä vääriä positiivisia reaktioita, mutta ei käytettäessä entsyymaattisia menetelmiä.

Alle 12-vuotiaat lapset

Alle 12-vuotiaille lapsille ja potilaille, joilla on nielemisvaikeuksia tablettien kanssa, suositellaan nestemäisiä, suun kautta otettavia suositeltu.

lääkkäät potilaat

lääkkäille potilaille ei yleensä tarvita annoksen säätöä.

Cefixim Sandoz 400 mg:n ottaminen muiden lääkkeiden kanssa

Kerro lääkäriillesi tai apteekkarillesi, jos käytät muita lääkkeitä tai olet äskettäin käyttänyt niitä, vaikka ne eivät vaatisikaan reseptiä. käsittelee.

vaikutukseen?  
annos 400 mg?

vahingoittavaa vaikutusta ei voida sulkea pois, esim. aminoglykosidit aminoglykosidien vaikutusta ei voida sulkea pois, esim. aminoglykosidi-Antibiootit, kolistiini, polymyksiini, viomysiini tai voimakkaasti vaikuttavat aineet kehon nesteidenpoistoon (diureetit), esim. vaikuttava aine furosemidi, on lisääntynyt riski munuaisten toiminnan heikentymiselle. Samanaikaisessa annossa nifedipiinin (vaikuttava aine sydämen rytmihäiriöiden ja korkean verenpaineen hoitoon) kanssa, vaikuttavan aineen Cefixim Sandoz 400 mg saatavuus kehossa (biologinen hyötyosuus) kasvaa noin 70 % (katso kohta "Erityistä varovaisuutta on noudatettava Cefixim Sandoz 400 mg:n käytössä").

Miten Cefixim Sandoz 400 mg vaikuttaa muiden lääkeaineiden vaikutukseen?

Samanaikaisessa annossa Cefixim Sandoz 400 mg ja veren hyytymistä estäviä lääkkeitä (antikoagulantteja) kumariinityyppejä voi johtaa veren hyytymisajan (protrombiiniaika) pitenemiseen verenvuodolla tai ilman (katso kohta "Erityistä varovaisuutta on noudatettava Cefixim Sandoz 400 mg:n käytössä").

Huomioithan, että nämä tiedot voivat koskea myös äskettäin käytettyjä lääkkeitä.

Raskaus ja imetys

Raskaus

Ei ole riittävästi tietoa Cefiximin käytöstä Sandoz 400 mg raskaana oleville. Eläinkokeet eivät osoittaneet viitteitä sikiövaurioista, jotka johtuisivat kefiiksiimistä. Kefiksiimi saavuttaa sikiön/alkion istukan (istukka) kautta. Koska kliinistä kokemusta puuttuu, Cefixim Sandoz 400 mg:ää tulisi käyttää raskauden ensimmäisten 3 kuukauden aikana vain huolellisen hyöty-riskisuhteen arvioinnin jälkeen.

Imetys

Tietoa kefiiksiimin erittymisestä rintamaitoon on riittämättömästi. Riskiä imeväiselle ei voida sulkea pois. Siksi, kunnes lisäkokemusta on saatu, Cefixim Sandoz 400 mg:ää ei tule antaa imettäville äideille.

Jos hoito on tarpeen, suositellaan maidon pumppaamista ja hävittämistä hoidon aikana.

Ajokyky ja koneiden käyttö

Aiemman kokemuksen perusteella vaikuttavalla aineella kefyksiimillä ei yleensä ole vaikutusta keskittymis- ja reaktiokykyyn. Haittavaikutusten ilmetessä reaktiokyky voi kuitenkin muuttua ja kyky osallistua aktiivisesti liikenteeseen ja käyttää koneita voi heikentyä.

Sama koskee myös töitä, joissa ei ole varmaa tukea.

Tieliikenne ja koneiden käyttö voivat heikentyä.

Sama koskee myös töitä ilman turvallista tukea.

3. Kuinka Cefixim Sandoz 400 mg otetaan?

Ota Cefixim Sandoz 400 mg aina tarkalleen lääkärin ohjeiden mukaan.

Kysy lääkäriltäsi tai apteekista, jos olet epävarma.

Jos lääkäri ei toisin määrää, tavanomainen annos on

Annostus ja antotapa riippuvat infektion vakavuudesta, taudinaiheuttajan herkyydestä sekä potilaan terveydentilasta ja iästä.

Aikuiset, yli 12-vuotiaat nuoret ja  $\geq 50$  kg painavat lapset

saavat 1 kalvopäällysteisen tabletin Cefixim Sandoz 400 mg päivittäin (vastaa 400 mg Cefixim/päivä).

Suositteltu vuorokausiannos voidaan antaa kerralla tai jakaa kahteen annokseen (aamulla ja illalla  $\frac{1}{2}$  kalvopäällysteistä tablettia).

Alle 12-vuotiaat lapset tai  $< 50$  kg

Alle 12-vuotiaille tai alle 50 kg painaville lapsille on saatavilla

nestemäisiä, suun kautta otettavia valmisteita, jotka sisältävät Cefixim-aktiivianetta sopivina annoksina.

Eriyiset annostus- ja käyttöohjeet

Määräys.

Eriyiset annostus- ja käyttöohjeet

Annostus aikuisille ja yli 12-vuotiaille nuorille, joilla on yksi-heikentynyt munuaistoiminta

Potilailla, joilla on merkittävästi heikentynyt munuaistoiminta, annos on vähennettävä 200 mg:aan kerran päivässä, mikä vastaa  $\frac{1}{2}$  kalvopäällysteistä tablettia Cefixim Sandoz 400 mg.

Käyttötapa

Ota kalvopäällysteiset tabletit lasillisen vettä kanssa. Ota tabletit joko ennen aterialta tai aterian yhteydessä.

Käytön kesto

Hoidon kesto riippuu infektion kulusta. Yleisesti

Cefixim Sandoz 400 mg:n hoidon kesto on 7–10 päivää.

x Streptokokki-infektioissa on huomioitava vähintään 10 päivän hoito jälkitautien välttämiseksi.

x Yksinkertaisissa naisten alempien virtsateiden infektioissa riittää 1–3 päivän hoito.

x Gonokokkien aiheuttaman virtsaputkentulehduksen hoidossa riittää yleensä yksi kalvopäällysteinen tabletti Cefixim Sandoz 400 mg (vastaa 400 mg cefiximiä).

Gonokokkien (tippuri) aiheuttaman infektion hoidon onnistuminen tulisi varmistaa bakteeriviljelyllä, jonka suorittaa (Gonorrhea) tulisi diagnosoida bakteeriviljelmän avulla  
Lääkäri tarkistaa 3–4 päivää hoidon päättymisen jälkeen.

Hoidon kestosta päättää lääkärisi.

Keskustele lääkärisi kanssa, jos sinusta tuntuu, että

Cefixim Sandoz 400 mg:n vaikutus on liian voimakas tai liian heikko.

Jos olet ottanut suuremman määrän Cefixim Sandoz 400 mg kuin sinun pitäisi

Cefixim Sandoz 400 mg on lääke, jolla on laaja terapeuttinen leveys, eli myös suurilla annoksilla siedettävyyys on yleensä hyvä.

Sääntö hyvä.

tiedossa. Yliannostustapauksissa on kuitenkin syytä kysyä lääkäriltä.

Erilaiset veripesumenetelmät (hemo- tai peritoneaalidialyysi)

eivät ole tehokkaita keinoja poistaa lääkettä kehosta.

Jos unohdat ottaa Cefixim Sandoz 400 mg

tai olet ottanut liian vähän tabletteja:

Jos Cefixim Sandoz 400 mg on määrätty otettavaksi 2 kertaa päivässä

12 tunnin välein ja 1 annos (½ kalvopäällysteinen tabletti) on unohtunut,

annos voidaan ottaa 6 tunnin kuluessa ja sitten aloitettu

annostelurytmi voidaan jatkaa muuttumattomana.

nautettu 6 tunnin kuluessa ja sitten aloitettu

nene annostelurytmiä jatketaan muuttumattomana.

Jos päivittäinen annos otetaan kerran päivässä,

1 kalvopäällysteinen tabletti Cefixim Sandoz 400 mg (vastaa 400 mg/päivä)

unohtui, annos voidaan ottaa 12 tunnin kuluessa

ja normaali annostusrytmi voidaan säilyttää.

Jos olet epävarma, keskustele lääkärisi kanssa.

Jos lopetat lääkkeen käytön:

Vaikka oireet paranevat huomattavasti, hoito on silti

suoritettava loppuun, jotta varmistetaan, että

taudinaiheuttajat poistuvat kokonaan.

Jos hoito keskeytyy, esimerkiksi koska

sivuvaikutukset vaikuttavat liian voimakkailla, on otettava yhteys lääkäriin.

Jos sinulla on kysyttävää lääkkeen käytöstä, kysy

lääkäritäsi tai apteekista.

#### 4. Mitkä ovat mahdolliset sivuvaikutukset?

Kuten kaikki lääkkeet, Cefixim Sandoz 400 mg voi aiheuttaa sivuvaikutuksia, mutta ne eivät välttämättä esiinny kaikilla.

Sivuvaikutusten arvioinnissa käytetään seuraavia yleisyysluokituksia:

Hyvin yleinen: yli 1 potilas 10:stä

Yleinen: 1-10 potilasta 100:sta

Satunnaisesti: 1–10 hoidettua 1000:sta

Harvoin: 1–10 hoidettua 10 000:sta

Hyvin harvoin: alle 1 hoidettu 10 000:sta

Tuntematon: Saatavilla olevien tietojen perusteella ei arvioitavissa

#### Haittavaikutukset

Cefixim Sandoz 400 mg:n käytön jälkeen on havaittu seuraavia haittavaikutuksia:

##### Infektiot

Harvoin: Pitkäaikaisessa ja toistuvassa käytössä on mahdollista, että superinfektiot resistenttien bakteerien tai hiivasienten kanssa.

##### Veren ja imukudoksen sairaudet

Harvoin: Eosinofiilisten verisolujen (tietty valkosolujen muoto) lisääntyminen veressä (eosinofilia).

Hyvin harvoin: Verikuvan muutokset, kuten esimerkiksi valkosolujen kokonaismäärän väheneminen (leukopenia); vakava, mahdollisesti tuntien kuluessa kehittyvä tiettyjen valkosolujen muotojen väheneminen veressä (agranulosytoosi);

kaikkien verisolujen voimakas väheneminen (pansytopenia) tai verihiutaleiden määrän väheneminen (trombosytopenia). Nämä verikuvan muutokset palaavat itsestään hoidon päätyttyä.

##### Verihyytymishäiriöt.

Punaisten verisolujen (erytrosyyttien) määrän väheneminen soluvahingoittavien vaikutusten vuoksi (hemolyyttinen anemia).

##### Immuunijärjestelmän sairaudet

Harvinainen: Lääkeainekuume

Yliherkkyysoireet kaikissa vakavuusasteissa – anafylaktiseen sokkiin asti – on havaittu myös suun kautta otettujen kefalosporiinien jälkeen, vaikkakin huomattavasti harvemmin kuin laskimonsisäisen (laskimon kautta) tai lihaksensisäisen annostelun jälkeen.

Vakavat akuutit yliherkkyysoireet voivat ilmetä seuraavasti:

Kasvojen turvotus, kielen turvotus, sisäinen kurkunpään turvotus hengitysteiden ahtautumisella, sydämentykytys, hengitysvaikeudet, verenpaineen lasku jopa hengenvaaralliseen sokkiin asti.

Vakavien akuutien hengenvaarallisten yliherkkyysoireiden

ilmetessä Cefixim Sandoz 400 mg -hoito on lopetettava välittömästi ja tarvittavat ensiaputoimenpiteet on aloitettava lääkärin toimesta (katso kohta 4.2).

Hyvin harvinainen: Seerumitautia muistuttavat reaktiot.

Hermoston sairaudet

Satunnaisesti: Päänsärky

Harvoin: Huimaus

Hyvin harvoin: Väliaikainen aktiivisuuden lisääntyminen.

Kuten muiden kefalosporiinien kanssa, lisääntynyttä taipumusta kouristuskohtauksiin ei voida sulkea pois.

Ruoansulatuskanavan sairaudet

Yleinen: Löysä uloste, ripuli

Satunnaisesti: Häiriöt vatsakipujen, ruoansulatushäiriöiden muodossa, pahoinvointi, oksentelu

Harvoin: Ruokahaluttomuus, ilmavaivat

Hyvin harvoin: Paksusuolitulehdus, joka voi johtua antibiootihoidosta ja jolle on ominaista vakava ja jatkuva ripuli,

joka vaatii lääkärin hoitoa (Pseudomembranoottinen koliitti, katso kohdat „Erytyistä varovaisuutta Cefixim Sandoz 400 mg:n käytössä” ja „Vasta-toimenpiteet”).

Maksan ja sappiteiden sairaudet

Satunnaisesti: Tiettyjen maksa-arvojen (transaminaasit, alkaalinen fosfataasi) nousu veressä/seerumissa, joka vähenee

Cefixim Sandoz 400 mg:n hoidon lopettamisen jälkeen.

Hyvin harvoin: Maksatulehdus (hepatiitti) ja tietty keltaisuuden muoto sappitietulehdus (kolestaattinen keltaisuus).

Ihon ja ihonalaiskudoksen sairaudet

Satunnaisesti: Ihottumat (eryteema, eksanteema)

Harvoin: Kutina, limakalvotulehdukset

Hyvin harvoin: Markan kokoiset, kiekkomaiset, pyöreätköt, koholla olevat, satunnaisesti rakkulaiset, punaiset ihomuutokset, joissa on sinertävä keskusta (erythema exsudativum multiforme), rakkulainen ihon irtoaminen (Lyellin oireyhtymä).

Munuaisten ja virtsateiden sairaudet

Harvoin: Väliaikainen ureapitoisuuden nousu veressä (urea-aine)

Hyvin harvoin: Kreatiinipitoisuuden nousu veressä (urea-aine, joka antaa viitteen munuaisten erittymistoiminnasta),

munuaistulehdus (interstitiaalinen nefriitti)

Kefalosporiinien (antibioottiryhmä, johon myös

Cefixim, Cefixim Sandoz 400 mg:n vaikuttava aine, kuuluu)

korkea-annoksiset hoidot voivat potilailla, jotka saavat samanaikaisesti kehon nesteidenpoistolääkkeitä (diureetteja, esim. furosemiidi) tai lisäksi

antibiootteja, joilla on munuaisia vahingoittava sivuvaikutus, esim. aminoglykosidiantibiootit, johtaa munuaisten toiminnan heikentymiseen tai vaikuttaa munuaisten toimintaan heikentää jo heikentynyttä munuaistoimintaa (katso kohta "Erityistä varovaisuutta tarvitaan Cefixim Sandoz 400 mg:n käytössä").

Vastaavat toimenpiteet

Seuraavat harvinaiset haittavaikutukset (lisätietoja näistä haittavaikutuksista katso kohdasta "Mitkä haittavaikutukset ovat mahdollisia?") voivat olla mahdollisesti hengenvaarallisia. Siksi on heti otettava yhteyttä lääkäriin, jos tällainen tapahtuma ilmenee äkillisesti tai kehittyä odottamattoman voimakkaasti.

Pseudomembranoottinen enterokoliitti (paksusuolen tulehdus)

Tässä tapauksessa lääkärin on harkittava Cefixim Sandoz -hoidon 400 mg lopettamista ja tarvittaessa aloitettava välittömästi asianmukainen hoito (esim. erityisten antibioottien/kemoterapeuttisten aineiden käyttö). Lääkkeitä, jotka estävät suolen liikkeitä (peristaltiikkaa), ei saa ottaa.

Vakavat akuutit yliherkkyysoireet (esim. anafylaksia)

Tässä tapauksessa Cefixim Sandoz 400 mg -hoito on heti keskeytettävä ja välittömästi kutsuttava ensiapulääkäri, joka aloittaa tunnustetut hätätoimenpiteet.

Ilmoittakaa lääkärillenne tai apteekkarillenne, jos jokin mainituista haittavaikutukset vaikuttavat sinuun merkittävästi tai huomaat haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.

5. Miten Cefixim Sandoz 400 mg -valmistetta säilytetään?

Säilytä lääkkeet lasten ulottumattomissa.

Älä käytä lääkettä pakkauksessa ja läpipainopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Säilytä alle 25 °C.

6. Muut tiedot

Mitä Cefixim Sandoz 400 mg sisältää

Vaikuttava aine on: Cefixim-trihydraatti.

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 447,63 mg cefixim-trihydraattia, mikä vastaa 400 mg cefiximiä.

Muut aineet ovat:

Mikrokiteinen selluloosa, kroskarmelloosinatrium, hypromelloosi, makrogoli 400, magnesiumstearaatti (Ph.Eur.), kalsiumvetyfosfaatti, natriumdodekyylisulfaatti, talkki, titaanidioksidi (E171)

Miltä Cefixim Sandoz 400 mg näyttää ja pakkauskoot

Cefixim Sandoz 400 mg on valkoisia, oblongin muotoisia kalvopäällysteisiä tabletteja, joissa on jakouurre.

Kalvopäällysteiset tabletit voidaan jakaa kahteen yhtä suureen osaan.

Cefixim Sandoz 400 mg on saatavana alkuperäispakkauksissa, joissa on 5 (N1), 7 (N1) ja 10 (N1) kalvopäällysteistä tablettia saatavilla.

Lääkevalmisteen myyntiluvan haltija

Sandoz Pharmaceuticals GmbH

Raiffeisenstraße 11, 83607 Holzkirchen, Sähköposti: info@sandoz.de

Valmistaja

Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben

Tätä pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu huhtikuu 2009.