

CEFUR®

Cefuroxima Axetil

Tabletas recubiertas, polvo para suspensión

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Estimado paciente:

Lea cuidadosamente este inserto antes de tomar el medicamento ya que contiene datos importantes con respecto a su uso. Si tiene alguna duda, consulte siempre con su médico.

COMPOSICIÓN:

CEFUR® Tabletas recubiertas 500 mg

Cada tableta recubierta contiene 635,798 mg de cefuroxima axetil*, equivalente a 515.00 mg de cefuroxima base incluido el 3% de exceso

Excipientes: Celulosa microcristalina pH 200, Croscarmelosa sódica, Lauril sulfato de sodio, Talco, Estearato de magnesio, Lactosa anhidra, Dióxido de silicio coloidal, Solución cubierta, Opadry blanco, Polietilenglicol 3350 (Carbowax), Polivinilpirrolidona, Alcohol etílico**

CEFUR® Suspensión 125 mg/5 ml

Cada 5 ml de la suspensión reconstituida contiene 190 mg de cefuroxima axetil coated, equivalentes a 125 mg de cefuroxima base.

Excipientes: Azúcar especial, Polivinilpirrolidona, Aspartamo, Esencia naranja polvo, Sucralosa y Goma Xantán.

CEFUR® Suspensión 250 mg/5 ml

Cada 5 ml de la suspensión reconstituida contiene 380 mg de cefuroxima axetil coated, equivalentes a 250 mg de cefuroxima base.

Excipientes:Azúcar especial, Polivinilpirrolidona, Aspartamo, Esencia naranja polvo, Sucralosa y Goma Xantán

GRUPO TERAPÉUTICO

Antibacteriano cefalosporínico.

DESCRIPCIÓN

CEFUR® contiene cefuroxima axetil, la forma para la administración oral del principio activo cefuroxima. La cefuroxima es un antibiótico de amplio espectro perteneciente al grupo de las cefalosporinas de segunda generación, indicado para el tratamiento de varias infecciones causadas por bacterias sensibles a la acción del medicamento. La cefuroxima actúa bloqueando la formación de la pared celular de la bacteria, causando su ruptura y la muerte del microorganismo.

INDICACIONES CLÍNICAS

Faringoamigdalitis, sinusitis bacteriana aguda, otitis media aguda; bronquitis aguda y exacerbaciones agudas de la bronquitis crónica; infecciones de la piel y tejidos blandos, incluyendo forunculosis, pioderma e impétigo; infecciones no complicadas de las vías urinarias; gonorrea no complicada.

CONTRAINDICACIONES

No use este medicamento si usted tiene antecedentes de alergia a la cefuroxima o a cualquier otro antibiótico del grupo de las cefalosporinas.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Antes de iniciar el tratamiento con CEFUR® informe a su médico acerca de cualquier condición médica o alergias que usted tenga o haya tenido, especialmente alergias a las cefalosporinas o a las penicilinas, o enfermedades del riñón, del hígado, colitis u otros problemas digestivos, o diabetes.

Uso durante el embarazo o la lactancia: Comunique a su médico si usted está embarazada o está dando de lactar. CEFUR® debe administrarse en el embarazo y la lactancia

sólo en aquellos casos en los que sea claramente necesario, y siempre bajo supervisión médica.

Precauciones especiales: En ciertos casos el tratamiento con cefuroxima puede causar somnolencia. No conduzca vehículos o realice otras actividades que requieren un alto nivel de alerta hasta asegurarse de que puede llevar a cabo dichas actividades con seguridad.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

Comuniqué a su médico acerca de cualquier medicamento que usted esté tomando, especialmente anticoagulantes orales como la warfarina, probenecid, o si usted se ha vacunado recientemente.

EFFECTOS ADVERSOS

En ciertas ocasiones pueden ocurrir reacciones tales como náuseas, vómitos, diarrea o dolor abdominal. Raramente puede haber somnolencia o mareos. Si estas o cualquier otra molestia no cesan o empeoran con el paso de los días, o si usted experimenta cualquier otra reacción inusual o síntomas de alergia, consulte prontamente con su médico.

Comuniqué inmediatamente a su médico si durante el tratamiento o luego de él usted presenta diarrea persistente, dolor o calambres abdominales, o presencia de moco o sangre en las heces.

DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

La dosis y el tiempo de tratamiento dependen de su condición específica y el criterio de su médico.

En general, en adultos la dosis usual es de 250 a 500 mg cada 12 horas por 7 a 10 días, dependiendo del tipo de infección.

En menores de 12 años, la dosis es de 20 a 30 mg/kg/día, repartidos cada 12 horas por 10 días.

SOBREDOSIS

En caso de una sobredosis, acuda al centro de salud más cercano. Entre los síntomas de una sobredosis por cefuroxima se incluyen las convulsiones.

CONSEJOS DE USO

Tome este medicamento tal como le indicó su médico, a las mismas horas todos los días y durante todo el tiempo indicado de tratamiento. Las tabletas de CEFUR® pueden administrarse con o sin las comidas. La suspensión de CEFUR® debe administrarse con los alimentos. Agite bien la suspensión antes de usar.

ALMACENAMIENTO

Conservar a no más de 30 °C, protegido de la luz y la humedad. Mantener en su envase original. No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

Todo medicamento debe conservarse fuera del alcance de los niños.

Vía de administración: Oral

PRESENTACIONES

CEFUR® 500 mg tabletas recubiertas, caja por 12
CEFUR® 500 mg tabletas recubiertas, caja por 1 (Muestra Médica)
CEFUR® 125 mg/5ml polvo para suspensión, frasco por 70 ml
CEFUR® 250 mg/5ml polvo para suspensión, frasco por 70 ml
CEFUR® 250 mg/5ml polvo para suspensión, frasco por 100 ml

Venta Bajo Receta Médica

**Elaborado por
Laboratorios Rocnarf, S.A.**

Av. Juan Tanca Marengo Km 5 ½
Guayaquil - Ecuador

Fecha de última revisión: Agosto del 2021

CEFUR®

Polvo para reconstituir

70 ml y 100 ml de suspensión

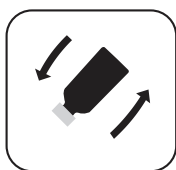
Preparación de la suspensión



1.- Invierta y golpee ligeramente el fondo del frasco, hasta que el polvo quede suelto.



2.- Con la ayuda del vaso dosificador adjunto, agregue agua fría previamente hervida:
42 ml para reconstituir a 70 ml
60 ml para reconstituir a 100 ml



3.- Agite vigorosamente durante 1 minuto. Es normal observar o sentir la presencia de pequeños gránulos en la suspensión reconstituída.



4.- Abra el frasco de la suspensión preparada e inserte el dosificador en forma de jeringa adjunto.



5.- Vierta el frasco boca abajo y succione la suspensión hasta la dosis indicada por el médico.



6.- Retire la jeringa con la dosis y tape el frasco conservándolo a temperatura no mayor a 30°C.

Recomendaciones:

Administrar la medicación según las indicaciones del Médico.

Este producto puede tener un ligero sabor desagradable para los niños, por lo que se sugiere administrarlo acompañado de jugo de frutas, leche o yogurt.

La suspensión puede usarse hasta por 7 días después de reconstituida y guardarse de preferencia en el refrigerador.

Advertencia:

Producto de uso delicado.

Adminístrese por prescripción y bajo vigilancia médica.

Manténgase fuera del alcance de los niños. Conservar a temperatura no mayor a 30°C.

Contraindicaciones:

No administrar en pacientes con fenilcetonuria, ya que contiene aspartamo.

VENTA BAJO RECETA MÉDICA



Rocnarf

Experiencia y Compromiso en
Medicamentos de Calidad

www.rocnarf.com