

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Cefixim INN-FARM100 mg/5 ml Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen Cefixim

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Cefixim INN-FARM und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Cefixim INN-FARM beachten?
3. Wie ist Cefixim INN-FARM einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Cefixim INN-FARM aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Cefixim INN-FARM und wofür wird es angewendet?

Cefixim INN-FARM enthält den Wirkstoff Cefixim. Dieser gehört zu einer Gruppe von Antibiotika namens „Cephalosporine“, die zur Behandlung von bakteriellen Infektionen eingesetzt werden.

Cefixim INN-FARM wird bei Kindern ab 6 Monaten, Jugendlichen und Erwachsenen angewendet zur Behandlung von:

- Infektionen des Mittelohres,
- Infektionen, die eine plötzliche Verschlechterung einer chronischen Bronchitis verursachen,
- Unkomplizierten akuten Blaseninfektionen,
- Unkomplizierten Infektionen der Niere.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Cefixim INN-FARM beachten?

Cefixim INN-FARM darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Cefixim oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie allergisch (überempfindlich) gegen andere Cephalosporin-Antibiotika sind.
- wenn Sie schon einmal eine schwere allergische Reaktion auf irgendein Penicillinantibiotikum oder ein anderes Beta-Laktam-Antibiotikum hatten.

Dieses Arzneimittel sollte nicht an Früh- und Neugeborene verabreicht werden.

Wenn einer der oben aufgeführten Punkte auf Sie zutrifft, dürfen Sie dieses Arzneimittel nicht anwenden. Bitte sprechen Sie vor der Anwendung von Cefixim INN-FARM Suspension zum Einnehmen mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Cefixim INN-FARM einnehmen,

- wenn Sie jemals unter Kolitis litten,
- wenn Sie Nierenprobleme haben,
- wenn Ihr Kind unter 6 Monate alt ist.

Wenn Sie sich nicht sicher sind, ob einer der obigen Punkte auf Sie zutrifft, sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie dieses Arzneimittel einnehmen.

Cefixim INN-FARM ist nicht für jedermann geeignet.

Bitte informieren Sie Ihren Arzt, bevor Sie Cefixim INN-FARM einnehmen,

- wenn Sie allergisch auf Penicillinantibiotika oder ein anderes Beta-Laktam-Antibiotikum sind.

Allergische Reaktionen können Hautausschlag, Juckreiz, Schluck- oder Atembeschwerden oder Schwellungen im Gesicht, der Lippen, der Zunge oder im Rachen umfassen. Nicht alle Menschen, die allergisch auf Penicilline reagieren, sind auch allergisch gegen Cephalosporine. Allerdings sollten Sie besonders vorsichtig sein, wenn Sie jemals eine allergische Reaktion auf ein Penicillin-Antibiotikum hatten. Dies liegt daran, dass Sie auch allergisch auf dieses Arzneimittel sein könnten.

Bei Patienten, die nach der Verabreichung von Cefixim INN-FARM schwere allergische Reaktionen oder eine Anaphylaxie (schwere allergische Reaktion, die Atemnot oder Schwindel verursacht) entwickeln, muss das Arzneimittel abgesetzt und eine geeignete Behandlung eingeleitet werden.

- wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, von denen bekannt ist, dass sie die Nieren schädigen. Informieren Sie Ihren Arzt auch, wenn Sie Nierenprobleme haben. Ihr Arzt kann während der Behandlung regelmäßig bestimmte Tests durchführen, um Ihre Nierenfunktion zu überwachen.
- wenn Sie während oder kurz nach der Behandlung mit Cefixim INN-FARM schwere oder anhaltende Durchfälle mit Magenschmerzen oder Krämpfen haben. Unterbrechen Sie die Einnahme und kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt. Arzneimittel gegen Durchfall, die die Darmbewegung hemmen, dürfen nicht eingenommen werden.

Wenn Sie während der Behandlung mit Cefixim INN-FARM ein sogenanntes DRESS-Syndrom oder Stevens-Johnson-Syndrom bzw. eine Hautreaktion, die toxische epidermale Nekrolyse genannt wird, entwickeln (siehe Abschnitt 4.

Welche Nebenwirkungen sind möglich?) unterbrechen Sie die Einnahme und kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt.

Die Behandlung mit Cefixim INN-FARM kann vorübergehend die Wahrscheinlichkeit erhöhen, dass Sie eine Infektion durch andere Keime bekommen, bei denen Cefixim INN-FARM nicht wirkt. Es kann zum Beispiel Soor (Infektion, die durch den Hefepilz *Candida* verursacht wird) auftreten.

Dieses Arzneimittel kann Erbrechen und Diarrhö verursachen (siehe Abschnitt 4, „Welche Nebenwirkungen sind möglich?“). In diesem Fall kann die Wirksamkeit von Cefixim INN-FARM und/oder anderer von Ihnen eingenommener Arzneimittel (wie z. B. die Pille) beeinträchtigt sein.

Einnahme von Cefixim INN-FARM zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel anzuwenden.

Informieren Sie Ihren Arzt besonders dann, wenn Sie folgende Arzneimittel einnehmen:

- Arzneimittel, die bekanntermaßen schädlich für die Nieren sind, wie:
 - Antibiotika einschließlich Aminoglykosidantibiotika, Colistin, Polymyxin und Viomycin,

- Arzneimittel, die die Menge an Urin, die Ihr Körper produziert, erhöhen (Diuretika), wie Ethacrynsäure oder Furosemid.
- Nifedipin, ein Arzneimittel zur Behandlung von Bluthochdruck oder Herzproblemen,
 - Antikoagulanzen (blutverdünnende Arzneimittel), wie Warfarin bei einigen Patienten. Cefixim verursacht Probleme mit der Blutgerinnung und kann die Gerinnungszeit des Blutes verlängern.

Auswirkungen auf Laboruntersuchungen

Wenn bei Ihnen Blut- oder Urintests durchgeführt werden, müssen Sie Ihren Arzt informieren, dass Sie Cefixim INN-FARM einnehmen, da Cefixim die Ergebnisse einiger dieser Tests beeinträchtigen kann.

Cefixim INN-FARM kann die Ergebnisse einiger Harnzuckerbestimmungen (wie Benedikt- oder Fehling-Tests) beeinflussen. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie Diabetes haben und regelmäßig Ihren Urin testen. Sie müssen eventuell zur Überwachung Ihres Diabetes andere Tests verwenden, während Sie dieses Arzneimittel einnehmen.

Cefixim INN-FARM kann die Ergebnisse einiger Tests zum Nachweis von Ketonen im Urin beeinflussen. Informieren Sie Ihren Arzt, dass Sie Cefixim INN-FARM einnehmen, da möglicherweise andere Tests verwendet werden müssen.

Cefixim INN-FARM kann die Ergebnisse einer Blutuntersuchung auf Antikörper, die „direkter Coombs-Test“ genannt wird, beeinträchtigen.

Einnahme von Cefixim INN-FARM zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Cefixim INN-FARM kann mit oder ohne Nahrung eingenommen werden.

Schwangerschaft, Stillzeit und Zeugungs-/Gebärfähigkeit

Wenn Sie schwanger sind, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt um Rat.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Cefixim INN-FARM hat in der Regel keinen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

Cefixim INN-FARM enthält Sucrose

Dieses Arzneimittel enthält 2,52 g Sucrose pro 5 ml rekonstituierter Suspension. Dies ist bei Patienten mit Diabetes mellitus zu berücksichtigen. Bitte nehmen Sie dieses Arzneimittel erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit (Fructose-Intoleranz, Glucose-Galactose-Malabsorption oder Sucrase-Isomaltase-Insuffizienz) leiden.

3. Wie ist Cefixim INN-FARM einzunehmen

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Die von Ihrem Arzt verschriebene Dosis hängt von der Art der Infektion ab und davon, wie schlimm diese Infektion ist. Sie hängt auch davon ab, wie gut Ihre Nieren arbeiten. Ihr Arzt oder Apotheker wird Ihnen dies erklären.

Die rekonstituierte Suspension sollte unverdünnt vor oder während einer Mahlzeit verabreicht werden.

Die übliche Dosis beträgt:

Erwachsene

400 mg einmal täglich (= 20 ml der rekonstituierten Suspension) als Einzeldosis oder zweimal täglich 200 mg (= 10 ml) in einem Abstand von 12 Stunden.

Ältere Patienten

Bei normaler Nierenfunktion ist bei älteren Patienten keine Dosisanpassung erforderlich.

Jugendliche ab 12 Jahren

Jugendlichen ab 12 Jahren kann die gleiche Dosis wie Erwachsenen verabreicht werden.

Kinder unter 12 Jahren

Cefixim 8 mg/kg Körpergewicht/Tag entweder als Einzeldosis oder in zwei geteilten Dosen alle 12 Stunden.

Die Dosierungsempfehlungen sind in der nachfolgenden Tabelle aufgeführt:

Körpergewicht	Tagesdosis (ml)	Tagesdosis (ml)	Tagesdosis (mg)
	Einmal täglich	Zweimal täglich	
6,0-9 kg (für Säuglinge ab 6 Monaten)	1 x 2,5 ml	2 x 1,25 ml	50 mg
10,0 kg	4 ml	2 x 2 ml	80 mg
12,5 kg	5 ml	2 x 2,5 ml	100 mg
15,0 kg	6 ml	2 x 3 ml	120 mg
17,5 kg	7 ml	2 x 3,5 ml	140 mg
20,0 kg	8 ml	2 x 4 ml	160 mg
22,5 kg	9 ml	2 x 4,5 ml	180 mg
25,0 kg	10 ml	2 x 5 ml	200 mg
27,5 kg	11 ml	2 x 5,5 ml	220 mg
30,0 kg	12 ml	2 x 6 ml	240 mg
37,5 kg	15 ml	2 x 7,5 ml	300 mg
> 37,5 kg	20 ml	2 x 10 ml	400 mg

Für Jugendliche und Erwachsene ohne Schluckbeschwerden wird die Anwendung von Cefixim Tabletten empfohlen.

Eingeschränkte Nierenfunktion

Cefixim kann bei eingeschränkter Nierenfunktion verabreicht werden. Patienten mit einer Kreatinin-Clearance von 20 ml/min oder mehr kann die normale Dosis in den angegebenen zeitlichen Abständen gegeben werden. Bei Patienten, deren Kreatinin-Clearance weniger als 20 ml/min/1,73 m² beträgt, wird empfohlen, eine Dosis von 200 mg einmal täglich nicht zu überschreiten.

Kindern unter 12 Jahren mit einer Kreatinin-Clearance < 20 ml/min/1,73 m² sollte nur einmal täglich eine Dosis von 4 mg Cefixim/kg Körpergewicht gegeben werden.

Zubereitung der Suspension

60-ml-Suspension zum Einnehmen: Verwenden Sie zur Rekonstitution den Kunststoffmessbecher, der dem Umkarton beiliegt. Geben Sie in zwei Teilen insgesamt 40 ml Wasser hinzu und schütteln Sie nach jeder Zugabe.

100-ml-Suspension zum Einnehmen: Verwenden Sie zur Rekonstitution den Kunststoffmessbecher, der dem Umkarton beiliegt. Geben Sie in zwei Teilen insgesamt 66 ml Wasser hinzu und schütteln Sie nach jeder Zugabe.

Die rekonstituierte Suspension ist eine fast weiße bis blassgelbe dickflüssige Flüssigkeit.

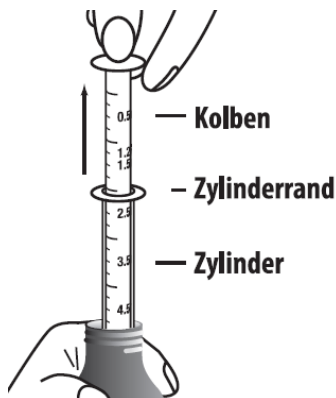
Arzneimittelflasche vor jeder Anwendung gut schütteln.

Zum Abmessen der erforderlichen verordneten Menge an Suspension wird eine Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen aus Kunststoff mit Skala verwendet. Die Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen aus Kunststoff ist der Packung beigelegt.

Hinweise zur Anwendung der Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen:

1. Flasche vor Gebrauch gut schütteln und Flaschendeckel entfernen.

2. Abdeckung von der Spritze nehmen und Spritze in die Flasche eintauchen.
3. Kolben hochziehen, bis der Rand des Zylinders mit der Markierung am Kolben abschließt. Die Füllmenge bis zur Markierung entspricht der erforderlichen Dosis.



4. Spritze aus der Flasche nehmen.
5. Während der Patient aufrecht sitzt, die Spitze der Spritze zur Innenseite der Wange gerichtet in den Mund des Patienten legen.
6. Spritzenkolben langsam eindrücken, um das Arzneimittel ohne Verschlucken des Patienten abzugeben. Arzneimittel NICHT in einem starken Strahl ausstoßen.
7. Schritte 2-6 auf gleiche Weise wiederholen, bis die gesamte Dosis verabreicht wurde.
8. Nach der Dosisgabe Flasche wieder verschließen. Spritze auseinander nehmen und gründlich in frischem Trinkwasser spülen. Spritzenkolben und -zylinder an der Luft trocknen lassen.

Dauer der Anwendung

Die übliche Behandlungsdauer beträgt 7 Tage. Sie kann, abhängig vom Schweregrad der Infektion, auf bis zu 14 Tage verlängert werden.

Bei akuter unkomplizierter Zystitis bei Frauen beträgt die Behandlungsdauer 1-3 Tage.

Wenn Sie eine größere Menge von Cefixim INN-FARM eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie oder Ihr Kind mehr von diesem Arzneimittel eingenommen haben, als Sie sollten, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt oder die nächste Notaufnahme eines Krankenhauses.

Wenn Sie die Einnahme von Cefixim INN-FARM vergessen haben

Wenn Sie eine Dosis vergessen haben, holen Sie diese nach, sobald Sie sich daran erinnern. Wenn die nächste Dosis allerdings in weniger als 6 Stunden fällig wäre, lassen Sie die vergessene Dosis aus und fahren mit Ihrem normalen Dosierungsschema fort. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Cefixim INN-FARM abbrechen

Es ist wichtig, dass Sie dieses Arzneimittel solange einnehmen, wie es Ihnen verschrieben wurde. Beenden Sie die Einnahme von Cefixim INN-FARM nicht, nur weil Sie sich besser fühlen. Wenn Sie die Einnahme zu früh beenden, kann die Infektion wieder aufflammen. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn sich die behandelte Person am Ende der verschriebenen Behandlungsdauer noch immer schlecht fühlt, oder wenn während der Behandlung eine Verschlechterung auftritt.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Die folgenden Nebenwirkungen sind wichtig und müssen sofort behandelt werden, wenn sie auftreten. Sie sollten die Verabreichung von Cefixim INN-FARM abbrechen und sofort den Arzt informieren, wenn folgende Symptome auftreten:

Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen):
Wässrige und schwere Durchfälle, die auch blutig sein können,

- plötzliche schwere allergische Reaktionen (anaphylaktischer Schock) wie Hautausschlag oder Nesselsucht, Juckreiz, Schwellungen im Gesicht, der Lippen, Zunge oder an anderen Körperteilen, Engegefühl in der Brust, Atemnot und Kollaps,
- schwere Hautkrankheit mit Blasenbildung auf der Haut, im Mund, an den Augen und Genitalien (Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse) (siehe Abschnitt 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Cefixim INN-FARM beachten? - Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen).

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):

- Schwere Hautausschläge, Fieber, vergrößerte Lymphknoten, Zunahme der Zahl eines bestimmten Typs von weißen Blutkörperchen (Eosinophile) (DRESS-Syndrom) (siehe Abschnitt 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Cefixim INN-FARM beachten? - Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen).

Darüber hinaus wurden folgende Nebenwirkungen beobachtet:

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen):

- Durchfall.

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen):

- Kopfschmerzen,
- Übelkeit,
- Erbrechen,
- Bauchschmerzen,
- Veränderungen in Bluttests zur Überprüfung der Leberfunktion,
- Hautausschlag.

Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen):

- Es besteht eine erhöhte Wahrscheinlichkeit, dass Keime, bei denen Cefixim nicht wirkt, eine Infektion verursachen; z. B. Soor,
- Anstieg der Zahl eines bestimmten Typs von weißen Blutkörperchen (Eosinophile),
- allergische Reaktionen,
- Appetitlosigkeit,
- Schwindel,
- Flatulenz (Blähungen),
- juckende Haut,
- Entzündung der Schleimhäute im Mund und/oder an anderen inneren Oberflächen,
- Fieber,
- Veränderungen in Bluttests zur Überprüfung der Nierenfunktion.

Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen):

- Abnahme der Zahl verschiedener Zellen im Blut (die Symptome können Müdigkeit, Neuinfektionen und Neigung zu Blutergüssen oder Blutungen umfassen),
- allergische Reaktionen, die durch Hautausschläge, Fieber, Gelenkschmerzen und vergrößerte Organe charakterisiert sind,
- Unruhe und erhöhte Aktivität,
- Leberprobleme einschließlich Gelbsucht (Gelbfärbung der Haut oder der Bindehaut der Augen),
- Entzündungen der Niere.

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):

- Anstieg der Zahl der Blutplättchen (Thrombozytose),
- Verringerung der Anzahl einer bestimmten Art von weißen Blutkörperchen (Neutropenie),
- Dyspepsie,
- Hautausschlag oder Hautveränderungen mit einem rosa/roten Ring und einem blassen Zentrum, das jucken, schuppen oder mit Flüssigkeit gefüllt sein kann. Der Ausschlag kann vor

allem an den Handflächen oder Fußsohlen auftreten. Diese könnten Anzeichen einer schweren allergischen Arzneimittelreaktion sein, die Erythema multiforme genannt wird.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzeigen.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Cefixim INN-FARM aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Das nicht rekonstituierte Arzneimittel nicht über 25 °C lagern.

Rekonstituierte Suspension: Die rekonstituierte Suspension kann 14 Tage lang bei Umgebungstemperatur (nicht über 25 °C) oder kühl aufbewahrt werden.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Blisterpackung und dem Umkarton nach "Verwendbar bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Cefixim INN-FARM enthält

- Der Wirkstoff ist: Cefixim. 5 ml der rekonstituierten Suspension zum Einnehmen enthalten 111,9 mg Cefixim 3 H₂O entsprechend 100 mg Cefixim

- Die sonstigen Bestandteile sind: Sucrose, Xanthangummi, Natriumbenzoat, Orangen-Aroma (Geschmacksstoffe: Maltodextrin, Sucrose, Phospholipide aus Sojabohnen Siliciumdioxid)

Wie Cefixim INN-FARM aussieht und Inhalt der Packung

Cefixim INN-FARM Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen ist ein fast weißes bis blassgelbes Granulat.

Das Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen ist in eine braune, neutrale 150-ml-Glasflasche Ph. Eur. vom Typ III verpackt, die mit einem Schraubdeckel aus Aluminium verschlossen und mit einer Polyethylenversiegelung ausgestattet ist.

Der Umkarton enthält eine (1) Flasche, einen Messbecher aus Kunststoff (Polypropylen) nur zur Rekonstitution mit Teilstrichen bei 40 oder 66 ml, eine 5-ml-Applikationspritze für Zubereitungen zum Einnehmen aus Kunststoff mit Skala (von 0,5 ml bis 5 ml mit Teilstrichen von 0,25 ml, die auf dem Spritzenkolben aufgedruckt sind) zur Abmessung der Dosen sowie eine Gebrauchsanweisung. Jede Flasche enthält 32 g Granulat zur Zubereitung von 60 ml Suspension zum Einnehmen oder 53 g Granulat zur Zubereitung von 100 ml Suspension zum Einnehmen.

Pharmazeutischer Unternehmer

INN-FARM d.o.o.
Maleševa ulica 14
1000 Ljubljana
Slowenien
Tel.: +386 70 390 711
Fax: + 386 5191 116
e-mail: info@innfarm.si

Hersteller

ALKALOID-INT d.o.o.
Šlandrova ulica 4
1231 Ljubljana – Črnuče
Slowenien
Tel.: 386 1 300 42 90
Fax: 386 1 300 42 91
email: info@alkaloid.si

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen

Vereinigtes Königreich	Cefixime 100 mg/5 ml granules for oral suspension
Österreich	Cefixim InnFarm 100 mg/5 ml Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
Tschechische Republik	Cefixime InnFarm 100 mg/5 ml granule pro perorální suspenzi
Deutschland	Cefixim INN-Farm 100 mg/5 ml Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen
Spanien	XIFIA 100 mg/5 ml granulado para suspensión oral
Ungarn	XIFIA 100 mg/5 ml granulátum belsőleges szuszpenzióhoz
Italien	Cefixima INN-FARM
Polen	CETIX
Portugal	Cefixima InnFarm
Rumänien	XIFIA 100 mg/5 ml granule pentru suspensie orală
Slowakei	Cefixime InnFarm 100 mg/5 ml, granulát na perorálnu suspenziu

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 24.10.2017

Hinweis/Medizinische Aufklärung

Antibiotika werden für die Behandlung bakterieller Infektionen eingesetzt. Sie sind nicht wirksam gegen Virusinfektionen.

Wenn Ihr Arzt Ihnen Antibiotika verschrieben hat, benötigen Sie sie genau für Ihre derzeitige Krankheit.

Trotz Antibiotikabehandlung können manchmal einige Bakterien überleben und weiterwachsen. Dieses Phänomen wird als Resistenz bezeichnet: einige Antibiotika werden unwirksam.

Durch falsche Anwendung von Antibiotika steigen Resistenzentwicklungen. Sie können sogar dazu beitragen, dass Bakterien resistent werden, und damit Ihre Heilung verzögern oder die antibiotische Wirkung verringern, wenn Sie Folgendes nicht beachten:

- Dosierung
- Häufigkeit der Anwendung
- Dauer der Anwendung

Deshalb, um die Wirksamkeit dieses Arzneimittels zu erhalten:

- 1 - Verwenden Sie Antibiotika nur, wenn sie Ihnen verschrieben wurden.
- 2 - Befolgen Sie genau die Anwendungsanweisungen.
- 3 - Verwenden Sie kein Antibiotikum erneut ohne medizinische Verschreibung, selbst wenn Sie eine ähnliche Krankheit behandeln wollen.
- 4 - Geben Sie Ihr Antibiotikum niemals einer anderen Person; da es möglicherweise ungeeignet für deren Krankheit sein kann.
- 5 - Geben Sie nach beendeter Behandlung das nicht verwendete Arzneimittel Ihrem Apotheker zurück, um eine sachgerechte Entsorgung zu gewährleisten.