

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Cefixima Aurobindo 200 mg comprimidos revestidos por película

Cefixima Aurobindo 400 mg comprimidos revestidos por película

Cefixima

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

1. O que é Cefixima Aurobindo e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Cefixima Aurobindo
3. Como tomar Cefixima Aurobindo
4. Efeitos secundários possíveis
5. Como conservar Cefixima Aurobindo
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Cefixima Aurobindo e para que é utilizado

Cefixima Aurobindo está indicado no tratamento das seguintes infeções por agentes sensíveis (ver secção 4.4 e 5.1):

Otite média aguda

Infeções do trato respiratório superior (faringites, amigdalites, sinusites agudas)

Infeções do trato respiratório inferior (exacerbações agudas da bronquite crónica e pneumonia adquirida na comunidade)

Infeções do trato urinário (cistite aguda e pielonefrite aguda não complicada)

Uretrite e cervicite gonocócica não complicada.

Devem ser tomadas em consideração as orientações nacionais e/ou locais sobre o uso apropriado de antibióticos.

2. O que precisa de saber antes de tomar Cefixima Aurobindo

Não tome Cefixima Aurobindo

- se tem alergia à cefixima ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6);
- se tem alergia (hipersensibilidade) a qualquer outra cefalosporina;
- se alguma vez teve uma reação alérgica à penicilina ou aos antibióticos beta-lactâmicos.

Advertência e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de tomar Cefixima Aurobindo

Tome especial cuidado com Cefixima Aurobindo:

- Se sofreu anteriormente algum tipo de reação alérgica a medicamentos, especialmente a antibióticos como as cefalosporinas ou penicilinas. O tratamento com cefixima deverá ser suspenso perante o aparecimento de qualquer reação alérgica.
- Se sofre de insuficiência renal ou se está a fazer diálise. Em ambos os casos pode tomar Cefixima Aurobindo, mas numa dosagem mais baixa.
- Se surgir uma diarreia acentuada, dor de estômago, câibras ou no caso de observar sangue, muco ou pus nas fezes, deverá comunicar este facto imediatamente ao seu médico. Medicamentos que possam diminuir ou parar os movimentos intestinais (peristálticos) não devem ser tomados.

O uso prolongado de cefixima pode provocar o crescimento de microrganismos resistentes. Neste caso, o seu médico decidirá se é necessária a interrupção do tratamento.

Efeito em análises laboratoriais

Tal como outras cefalosporinas, este medicamento pode provocar falsas reações positivas nos exames laboratoriais para a determinação de cetonas, glucose na urina (teste de Benedict's ou Fehling's muito utilizado pelos diabéticos, pelo que devem informar o médico que estão a tomar cefixima) e na reação de Coombs (pesquisa de anticorpos).

Outros medicamentos e Cefixima Aurobindo

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, ou tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Não deve tomar este medicamento em conjunto com outros antibióticos sem indicação expressa do seu médico.

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar um medicamento anticoagulante, como a varfarina.

Cefixima Aurobindo com alimentos e bebidas

Cefixima Aurobindo pode ser tomado com ou sem alimentos.

Os comprimidos devem ser engolidos inteiros, sem mastigar e acompanhados de um pouco de líquido.

Gravidez e amamentação

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar este medicamento.

Não se dispõe de informação sobre os possíveis efeitos negativos da cefixima durante a gravidez, pelo que não se aconselha a sua utilização, a não ser que o seu médico considere conveniente.

Não se recomenda o uso de cefixima durante a amamentação, uma vez que não se dispõem de dados sobre a sua passagem para o leite materno.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Cefixima Aurobindo normalmente não afeta a capacidade de utilização e condução de máquinas. Contudo, se se sentir tonto não conduza ou utilize máquinas.

3. Como tomar Cefixima Aurobindo

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Posologia

A posologia habitualmente recomendada é a seguinte:

Adultos e adolescentes com mais de 11 anos (ou mais de 30 kg de peso)

A dose recomendada para os adultos é de 200 mg de cada vez, de 12 em 12 horas ou 400 mg por dia, administrados de uma só vez.

Para as infeções não complicadas do trato urinário a dose de 200 mg por dia é eficaz.

Idosos

A dose recomendada para os doentes idosos é a mesma dose dos adultos, salvo se houver insuficiência renal grave (ver mais adiante).

Insuficiência renal

Cefixima Aurobindo pode ser administrado a doentes adultos com insuficiência renal. Nos doentes com depuração da creatinina igual ou superior a 20 ml/min, utilizar as doses indicadas acima; se a depuração da creatinina for inferior a 20 ml/min convém não exceder a dose de 200 mg/dia. Esta dose também não deve ser excedida nos doentes em diálise peritoneal crónica ou em hemodiálise, uma vez que a cefixima é muito lentamente retirada da circulação por diálise. Não existe informação suficiente sobre a utilização de cefixima em pediatria e adolescentes com insuficiência renal; O uso de cefixima nestes grupos de doentes não é recomendado.

Se tomar mais Cefixima Aurobindo do que deveria

Não há informação de casos de sobredosagem. Doses de 2 g a adultos saudáveis provocaram efeitos gastrointestinais moderados do tipo dos observados com as doses terapêuticas.

Em caso de intoxicação aguda é de esperar o aparecimento de diarreia, vómitos e dores abdominais.

Não há antídotos específicos. Poderá fazer-se lavagem gástrica (se a ingestão foi há menos de 2 horas) e deverá hidratar-se o doente, reequilibrando-o electroliticamente, se tal for necessário.

A diálise peritoneal e a hemodiálise não retiram do sangue quantidades clinicamente significativas do antibiótico.

Se tiver algum destes sintomas deve contactar o seu médico ou hospital mais próximo, imediatamente. Leve este folheto consigo.

Caso se tenha esquecido de tomar Cefixima Aurobindo

Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

Se se esquecer de tomar a dose no tempo certo, tome-a assim que se lembrar.

Se for quase altura de tomar a próxima dose, espere até lá e proceda como antes.

Se parar de tomar Cefixima Aurobindo

O seu médico indicará a duração do seu tratamento com Cefixima Aurobindo. Não suspenda o tratamento antes do período indicado uma vez que sentiria os sintomas antes do seu início.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos secundários possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

A maioria dos efeitos secundários observados é de intensidade leve e transitória.

Os seguintes efeitos secundários requerem ação imediata se os experienciar. Deverá parar de tomar Cefixima Aurobindo e consultar imediatamente o seu médico se os seguintes sintomas ocorrerem:

Efeitos secundários raros (afetam menos de 1 em 1.000 doentes) incluem:

- Inchaço da face, língua e dificuldade em respirar.

Efeitos secundários muito raros (afetam menos de 1 em 10.000 doentes) incluem:

- Diarreia intensa que pode conter sangue;
- Inesperada reação alérgica acompanhada de falta de ar, erupção cutânea, dificuldade em respirar, descida da pressão arterial;
- Erupção cutânea eritematosa, grave e extensa.

Os seguintes efeitos secundários foram também notificados:

Efeitos secundários frequentes (afetam menos de 1 em 10 doentes):

- Diarreia.

Efeitos secundários pouco frequentes (afetam menos de 1 em 100 doentes):

- Cefaleia;
- Dor de estômago (abdominal);
- Náusea;
- Vômitos;
- Erupção cutânea;
- Aumento das enzimas hepáticas no soro (transaminases, alcalinofosfatases).

Efeitos secundários raros (afetam menos de 1 em 1.000 doentes):

- Sobreinfecção bacteriana;
- Sobreinfecção fúngica;
- Eosinofilia;
- Hipersensibilidade;
- Tonturas;
- Flatulência;
- Hepatite;
- Icterícia;
- Edema angioneurótico;
- Prurido;
- Inflamação das mucosas;
- Febre;
- Aumento da ureia no soro.

Efeitos secundários muito raros: (afetam menos de 1 em 10.000 doentes):

- Colite associada ao antibiótico;
- Choque anafilático;
- Artrite reumatoide;
- Hiperatividade psicomotora;
- Nefrite intersticial;
- Aumento da creatinina no soro.

Comunicação de efeitos secundários

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos secundários diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos secundários, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

INFARMED, I.P.

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

Fax: + 351 21 798 73 97

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Cefixima Aurobindo

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior, após "VAL.". O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Cefixima Aurobindo

-A substância ativa é a cefixima.

Cada comprimido revestido por película contém 200 mg de cefixima (equivalente a 223,84 mg de cefixima sob a forma tri-hidratada) ou 400 mg de cefixima (equivalente a 447,68 mg de cefixima sob a forma tri-hidratada).

-Os outros componentes são:

Núcleo: hidrogenofosfato de cálcio, amido pré-gelificado, hidroxipropilcelulose, celulose microcristalina e estearato de magnésio.

Revestimento: Álcool polivinílico parcialmente hidrolisado, dióxido de titânio (E171), talco, lecitina de soja e goma xantana.

Qual o aspeto de Cefixima Aurobindo e conteúdo da embalagem

Cefixima Aurobindo 200 mg comprimidos revestidos por película

Comprimido revestido por película branco a esbranquiçado, forma capsular, bordos biselados, gravado com "E" e ranhura numa das faces e com ranhura entre a gravação "3" e "8" na outra face.

Cefixima Aurobindo 400 mg comprimidos revestidos por película

Comprimido revestido por película branco a esbranquiçado, forma capsular, bordos biselados, gravado com "E" e ranhura numa das faces e com ranhura entre a gravação "8" e "7" na outra face. O comprimido pode ser dividido em doses iguais.

Cefixima Aurobindo 200 mg está disponível em blisters de PVC-PA-Alu-PVC/Alu contendo 1, 5, 6, 7, 8, 10, 14, e 20 comprimidos revestidos por película e em frascos brancos e opacos de polietileno de alta densidade (HDPE) com tampa branca e opaca de polipropileno contendo 20 e 500 comprimidos revestidos por película.

Cefixima Aurobindo 400 mg está disponível em blisters de PVC-PA-Alu-PVC/Alu contendo 5, 7, 8, 10 e 14 comprimidos revestidos por película e em frascos brancos e opacos de polietileno de alta densidade (HDPE) com tampa branca e opaca de polipropileno contendo 20 e 500 comprimidos revestidos por película.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Aurobindo Pharma (Portugal), Unipessoal Lda.
Av. do Forte, nº 3 - Parque Suécia, Edifício. IV, 2º
2794-038 Carnaxide
Portugal

Fabricantes

APL Swift Services (Malta) Ltd.
HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far
BBG 3000 - Birzebbugia
Malta

Este folheto foi revisto pela última vez em janeiro de 2023