

cefadroxila

Medley.

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

Cápsulas de 500 mg; embalagem com 8 cápsulas.
USO ADULTO - USO ORAL

COMPOSIÇÃO

Cada **cápsula** contém:

cefadroxila 500 mg
(correspondente a 560 mg de cefadroxila monoidratada 89,3%)
excipientes q.s.p. 1 cápsula
(croscarmellose sódica, estearato de magnésio, talco).

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Este medicamento contém cefadroxila, um antibiótico cefalosporínico semi-sintético para uso oral.

A eficácia deste medicamento manifesta-se pela melhora do estado geral do paciente com a regressão dos sinais e sintomas da infecção.

POR QUE ESTE MEDICAMENTO FOI INDICADO?

Este medicamento é indicado no tratamento de infecções causadas por micro-organismos sensíveis à este medicamento.

QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

CONTRAINDICAÇÕES

Você não deve utilizar este medicamento caso seja alérgico a qualquer componente da formulação ou a outros antibióticos da mesma classe, ou seja, cefalosporinas.

ADVERTÊNCIAS

Antes de se iniciar a terapia com este medicamento, seu médico irá pesquisar cuidadosamente se você já teve reações alérgicas anteriores a cefadroxila, ou a outras cefalosporinas, penicilinas, e outros medicamentos.

Você não deve usar este medicamento se apresentar reação alérgica a qualquer componente da formulação. Reações graves de hipersensibilidade aguda podem necessitar de medidas de tratamento emergencial.

Foi descrito colite pseudomembranosa com quase todos os agentes antibacterianos podendo variar de leve a grave, com risco de vida.

Este produto deverá ser usado com cuidado caso você tenha diminuição na função renal.

Se você apresenta disfunção renal confirmada ou suspeita, seu médico poderá recomendar testes laboratoriais adequados, em acompanhamento ao seu tratamento.

O uso prolongado deste medicamento poderá resultar no supercrescimento de micro-organismos não-sensíveis.

Este medicamento deverá ser usado com cautela caso você tenha histórico de doença gastrintestinal, particularmente colite.

PRECAUÇÕES

- Gravidez

Se você estiver grávida, você poderá utilizar este medicamento apenas se claramente necessário e sob orientação médica.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

- Lactação

A cefadroxila é distribuída pelo leite materno. Se você estiver amamentando deve usar este medicamento com cautela.

- Uso em idosos

Não há recomendações especiais para pacientes idosos.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Você poderá tomar este medicamento antes ou após as refeições. Assim como com os demais antibióticos, não é aconselhável a administração junto com bebida alcoólica.

"Informe ao médico ou cirurgião-dentista o aparecimento de reações indesejáveis."

"Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento."

"Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde."

COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

ASPECTO FÍSICO/CARACTERÍSTICAS ORGANOLÉPTICAS

Este medicamento é apresentado na forma de cápsula de gelatina dura, de cor laranja/laranja, contendo pó



0196

levemente amarelado.

DOSAGEM

Este medicamento pode ser tomado junto às refeições. Você pode tomar cefadroxila junto com alimentos, diminuindo as reações gastrointestinais indesejáveis.

A posologia recomendada é de 1 a 2 g por dia, divididos em duas tomadas de 12 em 12 horas.

Em algumas doenças, a critério médico, este medicamento poderá ser administrado de 1 a 2 g em dose única diária.

Se você tiver disfunção renal, seu médico irá ajustar a dose conforme necessário. Em adultos, a dose inicial é de 1.000 mg de cefadroxila e a dose de manutenção (conforme a taxa de clearance de creatinina) é 500 mg, nos intervalos de tempo abaixo relacionados:

Clearance de creatinina: 0-10 mL/min/1,73 m²- intervalo de dose: 36 horas.

Clearance de creatinina: 10-25 mL/min/1,73 m²- intervalo de dose: 24 horas.

Clearance de creatinina: 25-50 mL/min/1,73 m²- intervalo de dose: 12 horas.

"Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento."

"Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico."

"Este medicamento não deve ser partido ou mastigado."

"Não use o medicamento com o prazo de validade vencido. Antes de usar observe o aspecto do medicamento."

QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE CAUSAR?

- Gastrintestinal

Você poderá apresentar sintomas de colite pseudomembranosa (inflamação do cólon), durante ou após o tratamento. Raramente foi relatado náuseas, vômitos e dispepsia. A administração com alimentos diminui a ocorrência de náuseas. Pode ocorrer diarreia.

- Hipersensibilidade

Em comum com outras cefalosporinas, foi observado reações alérgicas entre as quais coceira, erupção cutânea, urticária e angioedema. Essas reações geralmente desaparecem com a suspensão do uso do medicamento.

Informe ao seu médico o aparecimento de reações indesejáveis.

O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA GRANDE QUANTIDADE DESTE MEDICAMENTO DE UMA SÓ VEZ?

Se você tomar uma quantidade maior do que foi recomendada pelo médico deverá procurar orientações médicas.

Não é necessário nenhum outro tratamento além do suporte geral e observação. Para quantidades maiores que 250 mg/kg, induzir o esvaziamento gástrico (indução ao vômito ou lavagem gástrica).

ONDE E COMO DEVO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Você deve conservar este medicamento em temperatura ambiente (entre 15 e 30 °C). Protegido da umidade.

Quando conservado em local seco e com temperatura entre 15 e 30 °C, este medicamento permanecerá estável até a data de validade declarada no cartucho.

O prazo de validade deste medicamento é de 24 meses a partir da data de fabricação impressa na embalagem externa do produto. Não utilize o medicamento se o prazo de validade estiver vencido. Pode ser prejudicial a sua saúde.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA - SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DA RECEITA

Nº de lote, data de fabricação e prazo de validade: vide cartucho.

Farm. Resp.: Dra. Conceição Regina Olmos

CRF-SP nº 10.772

MS - 1.8326.0052

Medley.

Registrado por:

Medley Farmacêutica Ltda.

Rua Macedo Costa, 55 - Campinas - SP

CNPJ 10.588.595/0007-97

Fabricado por:

Medley Farmacêutica Ltda.

Lotes 6 a 9 - Conjunto 6 - Trecho 5

Pólo de Desenvolvimento Econômico JK

Santa Maria - DF - Indústria Brasileira

IB181012b



0196

000210722

S.I.M.
Serviço de
Informações Medley
0800 7298000
www.medley.com.br