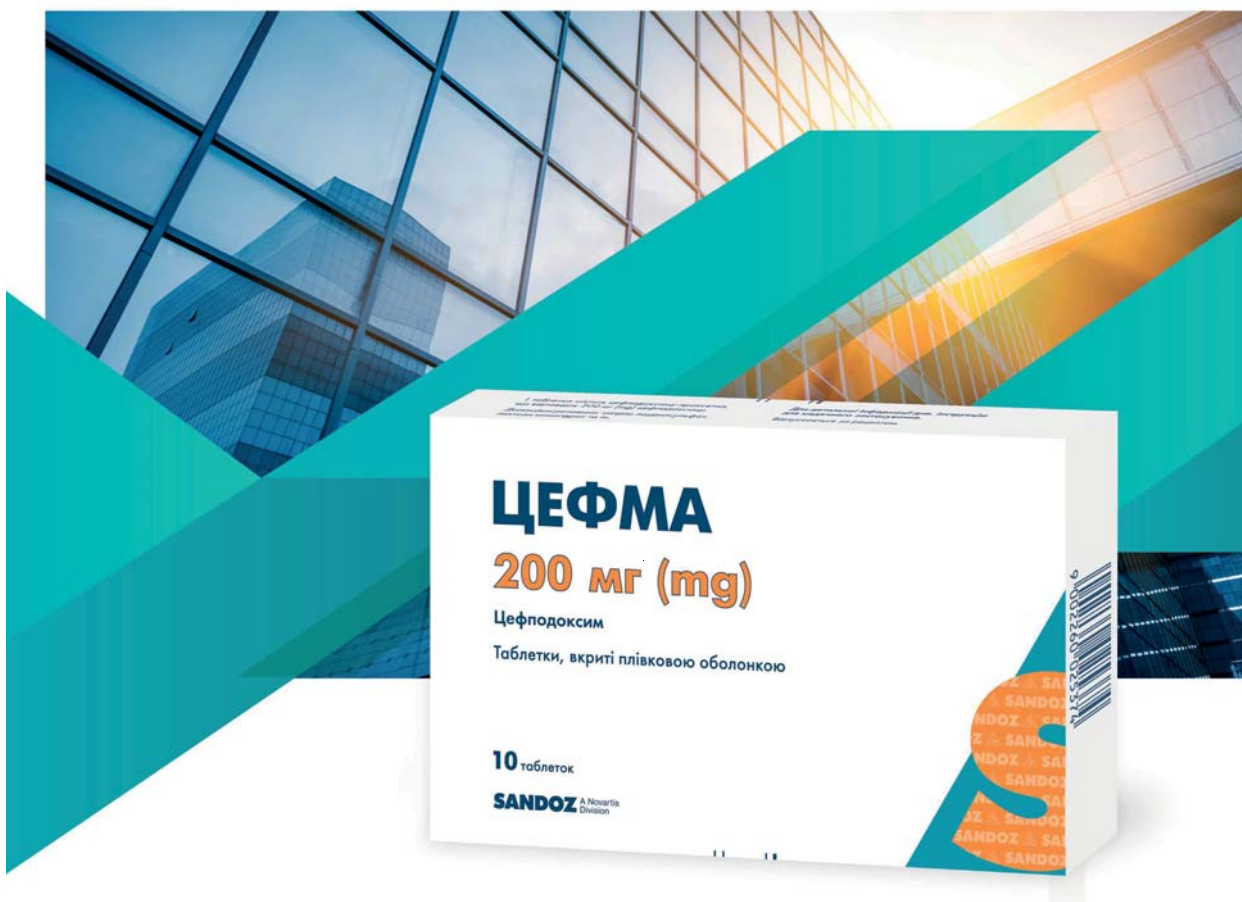


ЦЕФМА

цефподоксиму проксетил

**ДОВЕДЕНА ЕФЕКТИВНІСТЬ
ПРИ ТЯЖКИХ РЕСПІРАТОРНИХ ІНФЕКЦІЯХ
ВІД ЄВРОПЕЙСЬКОГО ВИРОБНИКА³**



- **Ефективна ерадикація найчастіших збудників респіраторних захворювань *Str. Pneumoniae*, *H. Influenzae*^{1,2}**
- **Подібний цефтриаксону спектр дії та ефективність^{1,2}**
- **Зручний прийом: 1 таблетка 200 мг 2 рази на добу³**

КОРОТКА ІНСТРУКЦІЯ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ ЦЕФМА (СЕФМА)

Діюча речовина: сефподоксиле; 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить цефподоксиму проксетил, що відповідає 200 мг цефподоксиму. **Лікарська форма.** Таблетки, вкрита плівковою оболонкою. **Фармакогенодревлятична група.** Антибактеріальні засоби для системного застосування. Інші β-лактамі антибіотики. Цефалоспорины III покоління. Код АТХ J01D D13. **Показання.** Лікування інфекцій, спричинених чутливими до препарату збудниками: інфекції ЛОР-органів (включаючи синусит, тонзиліт, фарингіт); для лікування тонзиліту і фарингіту цефподоксим призначають у разі хронічної або рецидивуючої інфекції, а також у випадках відомої або підозрюваної нечутливості збудника до широкозастосовуваних антибіотиків; інфекції дихальних шляхів (включаючи гострий бронхіт, рецидиви або загострення хронічного бронхіту, бактеріальну пневмонію); неускладнені інфекції верхніх і нижніх сечовивідних шляхів (включаючи гострий пієлонефрит і цистит); інфекції шкіри та м'яких тканин (абсцеси, целюліт, інфіковані рани, фурункули, фолікуліт, пароніхія, карбункули і виразки); неускладнений гонококовий уретрит. **Діти.** Таблетки призначають дітям віком від 12 років по 100 мг 2 рази на добу. **Категорія відпуску.** За рецептом. РП № UA/14864/01/02. **Джерела:** 1. М.І.Суворова, С.В.Яковлев, Consilium Medicum. Инфекции и антимикробная терапия. 2002. Том 04(4). 2. Е.Н.Бачинская, Consilium Medicum. Инфекции и антимикробная терапия. 2004. Том 06(1). 3. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Цефма <http://www.drz.com.ua/>. Лікарські засоби мають протипоказання та можуть викликати побічні реакції. Для більш детальної інформації дивіться інструкцію для медичного застосування лікарського засобу. Перед застосуванням лікарського засобу необхідно проконсультуватись з лікарем та обов'язково ознайомитися з інструкцією для медичного застосування. Ви можете повідомити про побічні реакції та/або відсутність ефективності лікарського засобу представника заявника за телефоном, електронною адресою або за допомогою сайту: +380 (44) 389 39 30 (вартість дзвінків згідно з тарифами вашого оператора зв'язку), drugs_safety.ukraine@novartis.com, www.sandoz.ua. ТОВ «Сандоз Україна» м. Київ, пр. С. Бандери, 28-А (літ. П).