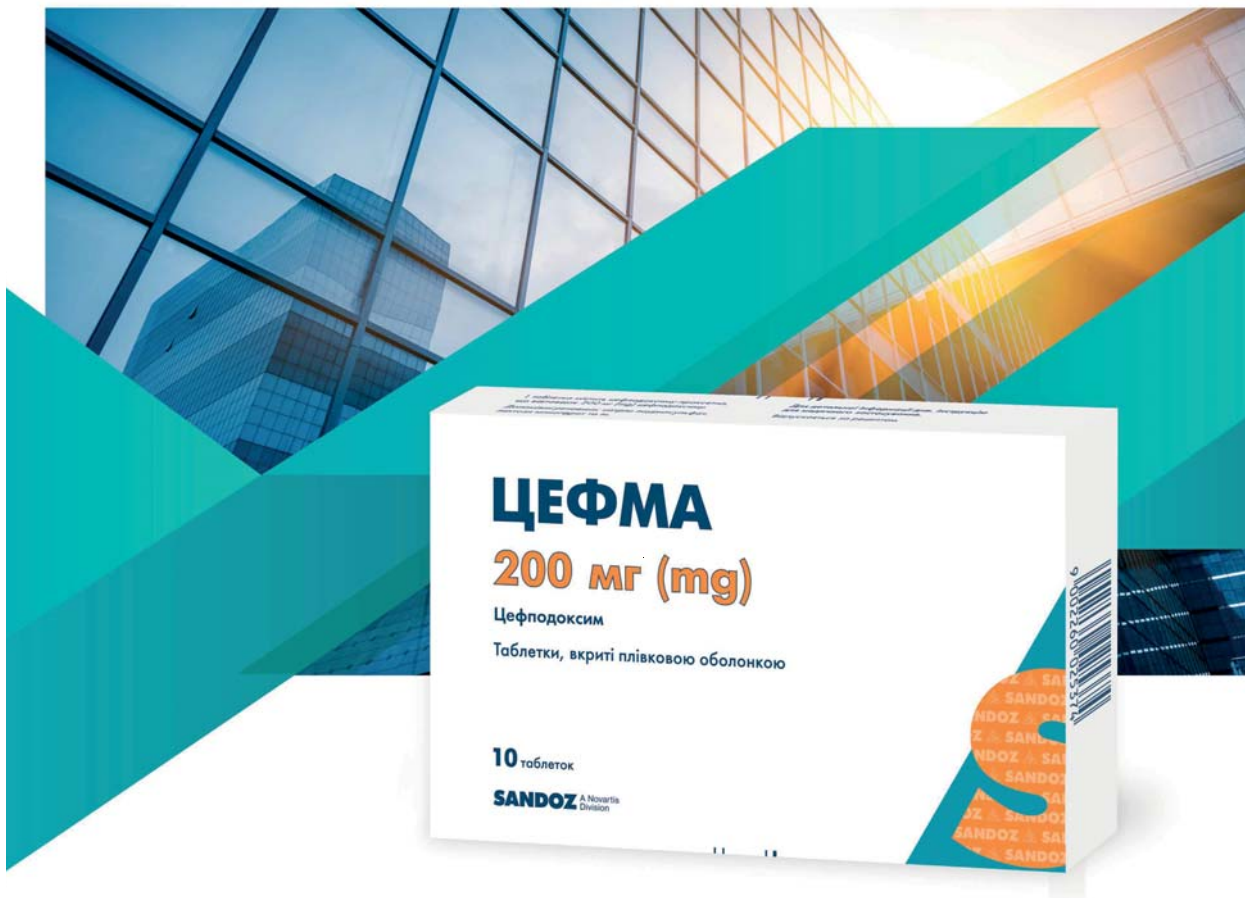


# ЦЕФМА

цефпілоксіму проксетил

ДОВЕДЕНА ЕФЕКТИВНІСТЬ  
ПРИ ТЯЖКИХ РЕСПІРАТОРНИХ ІНФЕКЦІЯХ  
ВІД ЄВРОПЕЙСЬКОГО ВИРОБНИКА<sup>3</sup>



- Ефективна ерадикація найчастіших збудників респіраторних захворювань *Str. Pneumoniae*, *H. Influenzae*<sup>1,2</sup>
- Подібний цефтриаксону спектр дії та ефективність<sup>1,2</sup>
- Зручний прийом: 1 таблетка 200 мг 2 рази на добу<sup>3</sup>

**КОРОТКА ІНСТРУКЦІЯ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ ЦЕФМА (CEFMA)**

Дюча речовина: цефпілоксімі проксетил, що відповідає 200 мг цефпілоксіму, містить цефпілоксіму проксетил, що відповідає 200 мг цефпілоксіму. **Лікарська форма.** Таблетки, вкриті плівковою оболонкою. **Фармакотерапевтична група.** Антібактеріальні засоби для системного застосування. Інші β-лактамні антибіотики. Цефалоспорини III покоління. Код ATX J01D D13.

**Показання.** Лікування інфекцій, спричинених чутливими до препарату збудниками: інфекції ЛОР-органів (включаючи синусит, тонзиліт, фарингіт); для лікування тонзиліту і фарингіту цефпілоксімім призначають у разі хронічної або рецидивуючої інфекції, а також у випадках відомої або підозрюваної нечутливості збудників до широкозастосованих антибіотиків; інфекції дихальних шляхів (включаючи гострій бронхіт, рецидиви або загострення хронічного бронхіту, бактеріальна пневмонія); неускладнені інфекції верхніх і нижніх сечовивідніх шляхів (включаючи гострій пілонефрит і цистит); інфекції шкіри та м'яких тканин (абсеси, целуліт, інфіковані рані, фурнукли, фолікліт, пароніхія, карбункули і виразки); неускладнений гонококовий уретрит. **Діти.** Таблетки призначають дітям віком від 100 мг 2 рази на добу. **Категорія відпуску.** За рецептом. РП № UA/14864/01/02.

**Джерела:** 1. МЛ.Суворова, С.В.Яковлев. Consilium Medicum. Инфекции и антимикробная терапия. 2004. Том 04(4). 2. Е.Н.Бачинская. Consilium Medicum. Инфекции и антимикробная терапия. 2004. Том 06(1). 3. Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Ceftazidime Proktetil. http://www.drlz.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 за обов'язково ознайомитися з інструкцією для медичного застосування. Ви можете повідомити про побічні реакції та/або відсутність ефективності лікарського засобу представнику заявника за телефоном, електронною адресою або за допомогою сайту: +380 (44) 389 39 30 (вартистість зв'язків 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. Г).