

Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον ασθενή**Medaxonium, 250 mg, κόνις για ενέσιμο διάλυμα/διάλυμα προς έγχυση****Medaxonium, 500 mg, κόνις για ενέσιμο διάλυμα/διάλυμα προς έγχυση****Medaxonium, 1 g, κόνις για ενέσιμο διάλυμα/διάλυμα προς έγχυση****Medaxonium, 2 g, κόνις για ενέσιμο διάλυμα/διάλυμα προς έγχυση**

Κεφτριαξόνη {ως νατριούχος κεφτριαξόνη} {ceftriaxone}

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν σας δοθεί αυτό το φάρμακο, διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για εσάς.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσοκόμο σας.
- Η συνταγή γι' αυτό το φάρμακο χορηγήθηκε αποκλειστικά για σας. Δεν πρέπει να δώσετε το φάρμακο σε άλλους. Μπορεί να τους προκαλέσει βλάβη, ακόμα και όταν τα σημεία της ασθένειάς τους είναι ίδια με τα δικά σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσοκόμο σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλέπε παράγραφο 4.

Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών:

- Τι είναι το Medaxonium και ποια είναι η χρήση του
- Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν σας δοθεί το Medaxonium
- Πώς σας δοθεί το Medaxonium
- Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες μετά τη λήψη του Medaxonium
- Πώς να φυλάσσεται το Medaxonium
- Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. Τι είναι το Medaxonium και ποια είναι η χρήση του

Η κεφτριαζόνη είναι ένα αντιβιοτικό που χορηγείται στους ενήλικες και στα παιδιά (συμπεριλαμβανομένων των νεογέννητων βρεφών). Λειτουργεί σκοτώνοντας τα βακτήρια που προκαλούν λοιμώξεις. Ανήκει σε μια ομάδα φαρμάκων που ονομάζονται κεφαλοσπορίνες.

Το Medaxonium χρησιμοποιείται για τη θεραπεία των ακόλουθων λοιμώξεων:

- εγκεφάλου (μηνιγγίτιδα).
- πνευμόνων.
- μέσου ωτός.
- κοιλίας και κοιλιακού τοιχώματος (περιτονίτιδα).
- ουροποιητικού συστήματος και νεφρών.
- οστών και αρθρώσεων.
- δέρματος ή μαλακών ιστών.
- αίματος.
- καρδιάς.

Μπορεί να δοθεί:

- για τη θεραπεία συγκεκριμένων σεξουαλικά μεταδιδόμενων λοιμώξεων (βλεννόρροια και σύφιλη).
- για τη θεραπεία ασθενών με χαμηλό αριθμό λευκών αιμοσφαιρίων (ουδετεροπενία), οι οποίοι παρουσιάζουν πυρετό που οφείλεται σε βακτηριακή λοίμωξη.
- για τη θεραπεία λοιμώξεων του θώρακα σε ενήλικες με χρόνια βρογχίτιδα.
- για τη θεραπεία της νόσου του Lyme (που προκαλείται από τσιμπήματα τσιμπούριου) σε ενήλικες και παιδιά, συμπεριλαμβανομένων των νεογέννητων βρεφών ηλικίας από 15 ημερών.
- για την πρόληψη λοιμώξεων κατά τη διάρκεια της χειρουργικής επέμβασης.

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν σας δοθεί το Medaxonium

Δεν πρέπει να λάβετε το Medaxonium εάν:

- Είστε αλλεργικός στην κεφτριαξόνη ή σε οποιοδήποτε άλλο από τα συστατικά αυτού του φαρμάκου (αναφέρονται στην παράγραφο 6).
- Είχατε μια ξαφνική ή σοβαρή αλλεργική αντίδραση στην πενικιλίνη ή παρόμοια αντιβιοτικά (όπως οι κεφαλοσπορίνες, καρβαπενέμες ή μονοβακτάμες). Τα συμπτώματα περιλαμβάνουν ξαφνικό πρήξιμο του λαιμού ή του προσώπου που θα μπορούσαν να καταστήσουν δύσκολη την αναπνοή ή την κατάποση, ξαφνική διόγκωση των χεριών, των ποδιών και των αστραγάλων, και ένα σοβαρό εξάνθημα που αναπτύσσεται γρήγορα.
- Είστε αλλεργικός στην λιδοκαΐνη και θα πρέπει να σας δοθεί Medaxonium ως ενδομυϊκή ένεση.

Το Medaxonium δεν πρέπει να χορηγείται σε βρέφη εάν:

- Το βρέφος είναι πρόωρο.
- Το βρέφος είναι νεογέννητο (μέχρι 28 ημερών) και έχει ορισμένα προβλήματα αίματος ή ίκτερο (κιτρίνισμα του δέρματος ή του λευκού των ματιών) ή πρόκειται να του δοθεί και άλλο ενδοφλεβίως χορηγούμενο προϊόν που περιέχει ασβέστιο.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Απευθυνθείτε στον γιατρό, στον φαρμακοποιό ή στον νοσοκόμο σας προτού σας χορηγηθεί το Medaxonium εάν:

- Έχετε εμπειρία ή έχετε προηγουμένως βιώσει έναν συνδυασμό οποιωνδήποτε από τα ακόλουθα συμπτώματα: εξάνθημα, κόκκινο δέρμα, φουσκάλες στα χείλη, τα μάτια και το στόμα, απολέπιση του δέρματος, υψηλό πυρετό, συμπτώματα που ομοιάζουν με γρίπη, αυξημένα επίπεδα ηπατικών ενζύμων στις εξετάσεις αίματος, αύξηση σε έναν τύπο λευκών αιμοσφαιρίων (ηωσινοφιλία) και διογκωμένοι λεμφαδένες (ενδείξεις σοβαρών δερματικών αντιδράσεων, βλέπε επίσης παράγραφο 4 «Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες»).
- Έχετε λάβει πρόσφατα ή πρόκειται να λάβετε προϊόντα που περιέχουν ασβέστιο
- Είχατε πρόσφατα διάρροια, μετά τη λήψη ενός αντιβιοτικού. Είχατε κάποτε παρουσιάσει προβλήματα με το έντερό σας, ιδίως κολίτιδα (φλεγμονή του εντέρου).
- Έχετε προβλήματα τόσο στο ήπαρ όσο και στα νεφρά.
- Έχετε πέτρες στη χολή ή πέτρες στα νεφρά
- Έχετε άλλες ασθένειες, όπως αιμολυτική αναιμία (μία μείωση των ερυθρών αιμοσφαιρίων σας που μπορεί να κάνει το δέρμα σας απαλό κίτρινο και να σας προκαλέσει αδυναμία ή δύσπνοια)
- Είστε σε δίαιτα φτωχή σε νάτριο

Εάν χρειάζεστε μια εξέταση αίματος ή ούρων

Αν σας δοθεί το Medaxonum για μεγάλο χρονικό διάστημα, μπορεί να χρειαστεί να κάνετε τακτικές εξετάσεις αίματος. Το Medaxonum μπορεί να επηρεάσει τα αποτελέσματα των εξετάσεων σακχάρου ούρων και μια εξέταση αίματος γνωστή ως δοκιμασία Coombs. Εάν αντιμετωπίζετε εργαστηριακές εξετάσεις:

- Ενημερώστε αμέσως το άτομο που λαμβάνει το δείγμα ότι σας έχει δοθεί το Medaxonum.

Παιδιά

Μιλήστε με τον γιατρό σας ή τον φαρμακοποιό ή τον νοσηλευτή σας πριν χορηγηθεί το Medaxonum στο παιδί σας εάν:

- Του/της δόθηκε πρόσφατα ή πρόκειται να δοθεί ένα ενδοφλέβιο προϊόν που περιέχει ασβέστιο.

Άλλα φάρμακα και το Medaxonum

Ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν παίρνετε, έχετε πρόσφατα πάρει ή μπορεί να πάρετε άλλα φάρμακα.

Συγκεκριμένα, ενημερώστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό σας εάν παίρνετε οποιοδήποτε από τα ακόλουθα φάρμακα:

- Ένα τύπο αντιβιοτικού που ονομάζεται αμινογλυκοσίδη.
- Ένα αντιβιοτικό που ονομάζεται χλωραμφαινικόλη (χρησιμοποιείται για τη θεραπεία λοιμώξεων, ιδίως των ματιών).

Κύηση και θηλασμός και γονιμότητα

Εάν είστε έγκυος ή θηλάζετε, νομίζετε ότι μπορεί να είστε έγκυος ή σχεδιάζετε να αποκτήσετε παιδί, ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού σας προτού πάρετε αυτό το φάρμακο.

Ο γιατρός θα εξετάσει το όφελος της θεραπείας σας με το Medaxonum έναντι του κινδύνου για το μωρό σας.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανών

Το Medaxonum μπορεί να σας προκαλέσει ζάλη. Εάν αισθάνεστε ζάλη, μην οδηγείτε ή χρησιμοποιείτε εργαλεία ή μηχανές. Ενημερώστε τον γιατρό σας εάν παρουσιάσετε αυτά τα συμπτώματα.

3. Πως θα σας δοθεί το Medaxonum

Το Medaxonum συνήθως χορηγείται από γιατρό ή νοσοκόμο. Μπορεί να δοθεί ως στάγδην (ενδοφλέβια έγχυση) ή ως μια ενδοφλέβια ή ενδομυϊκή ένεση απευθείας σε μια φλέβα ή σε ένα μυ. Η ανασύσταση του Medaxonum πραγματοποιείται από τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσηλευτή

και δεν θα πρέπει να αναμιγνύεται ή να σας χορηγηθεί ταυτόχρονα με ενέσεις που περιέχουν ασβέστιο.

Συνήθης δόση

Ο γιατρός σας θα αποφασίσει για σας τη σωστή δόση του Medaxonum. Η δόση θα εξαρτηθεί από τη σοβαρότητα και τον τύπο της λοίμωξης, εάν παίρνετε οποιαδήποτε άλλα αντιβιοτικά, το βάρος και την ηλικία σας, το πόσο καλά λειτουργούν τα νεφρά και το συκώτι σας. Ο αριθμός των ημερών ή εβδομάδων που θα σας δίνεται το Medaxonum εξαρτάται από το είδος της λοίμωξης που έχετε.

Ενήλικες, ηλικιωμένοι και παιδιά ηλικίας 12 ετών και άνω με σωματικό βάρος μεγαλύτερο ή ίσο των 50 κιλών (kg):

- 1 έως 2 g μία φορά την ημέρα, ανάλογα με τη σοβαρότητα και τον τύπο της λοίμωξης. Αν έχετε μια σοβαρή λοίμωξη, ο γιατρός σας θα σας δώσει μια υψηλότερη δόση (έως 4 g μια φορά την ημέρα). Εάν η ημερήσια δόση σας είναι μεγαλύτερη από 2 g, μπορεί να το λάβετε ως εφάπαξ δόση μία φορά την ημέρα ή ως δύο ξεχωριστές δόσεις.

Νεογνά, βρέφη και τα παιδιά ηλικίας 15 ημερών έως 12 ετών με σωματικό βάρος μικρότερο των 50 kg:

- 50-80 mg Medaxonum για κάθε κιλό σωματικού βάρους του παιδιού μία φορά την ημέρα, ανάλογα με τη σοβαρότητα και τον τύπο της λοίμωξης. Αν έχετε μια σοβαρή λοίμωξη, ο γιατρός σας θα σας δώσει υψηλότερη δόση έως και 100 mg για κάθε kg σωματικού βάρους με ανώτατο όριο τα 4 g μια φορά την ημέρα. Εάν η ημερήσια δόση σας είναι μεγαλύτερη από 2 g, μπορεί να το λάβετε ως εφάπαξ δόση μία φορά την ημέρα ή ως δύο ξεχωριστές δόσεις.
- Παιδιά με σωματικό βάρος 50 kg ή περισσότερο, θα πρέπει να τους δοθεί η συνήθης δόση των ενηλίκων.

Νεογνά (0-14 ημερών)

- 20 – 50 mg Medaxonum για κάθε κιλό σωματικού βάρους του παιδιού μία φορά την ημέρα, ανάλογα με τη σοβαρότητα και τον τύπο της λοίμωξης.
- Η μέγιστη ημερήσια δόση δεν πρέπει να υπερβαίνει τα 50 mg για κάθε χιλιόγραμμο βάρους του νεογνού.

Ασθενείς με προβλήματα στο ήπαρ και τα νεφρά

Μπορεί να σας δοθεί μία διαφορετική δόση από τη συνήθη. Ο γιατρός σας θα αποφασίσει για το πόσο Medaxonum χρειάζεστε και θα σας παρακολουθεί στενά, ανάλογα με τη σοβαρότητα της νόσου του ήπατος και των νεφρών.

Εάν σας δόθηκε περισσότερο Medaxonum απ' όσο θα έπρεπε

Εάν κατά λάθος λάβετε περισσότερη από την συνταγογραφούμενη δόση σας, επικοινωνήστε με το γιατρό σας ή το πλησιέστερο νοσοκομείο αμέσως.

Εάν ξεχάσετε να χρησιμοποιήσετε το Medaxonum

Εάν ξεχάσετε μια ένεση, θα πρέπει να τη λάβετε όσο το δυνατόν συντομότερα. Ωστόσο, εάν πλησιάζει η ώρα για την επόμενη δόση σας, παραλείψτε τη χαμένη ένεση. Μην πάρετε διπλή δόση (δύο ενέσεις την ίδια στιγμή) για να αναπληρώσετε τη δόση που ξεχάσατε.

Εάν σταματήσετε να λαμβάνετε το Medaxonum

Μην σταματήσετε τη λήψη του Medaxonum εκτός αν σας το πει ο γιατρός σας. Εάν έχετε περισσότερες ερωτήσεις σχετικά με τη χρήση αυτού του φαρμάκου, ρωτήστε το γιατρό ή τη νοσοκόμα σας.

4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
--

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και το φάρμακο αυτό μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

Οι ακόλουθες ανεπιθύμητες ενέργειες μπορεί να συμβούν με αυτό το φάρμακο:

Σοβαρές αλλεργικές αντιδράσεις (μη γνωστές, η συχνότητα δεν μπορεί να εκτιμηθεί από τα διαθέσιμα δεδομένα)

Αν έχετε μια σοβαρή αλλεργική αντίδραση, ενημερώστε τον γιατρό σας αμέσως.

Τα συμπτώματα μπορεί να περιλαμβάνουν:

- Ξαφνικό πρήξιμο στο πρόσωπο, το λαιμό, τα χείλη ή το στόμα. Αυτό μπορεί να δυσκολέψει την αναπνοή ή την κατάποση.
- Ξαφνικό πρήξιμο στα χέρια, τα πόδια και τους αστραγάλους

Σοβαρές δερματικές αντιδράσεις (μη γνωστές, η συχνότητα δεν μπορεί να εκτιμηθεί από τα διαθέσιμα δεδομένα)

Ενημερώστε τον γιατρό σας αμέσως, εάν εμφανίσετε σοβαρή δερματική αντίδραση. Τα σημεία μπορεί να περιλαμβάνουν:

- Σοβαρό εξάνθημα που αναπτύσσεται γρήγορα, με φουσκάλες ή απολέπιση του δέρματος και ενδεχομένως φουσκάλες στο στόμα (σύνδρομο Stevens-Johnson και τοξική επιδερμική νεκρόλυση, γνωστές και ως SJS και TEN).
- Συνδυασμός οποιωνδήποτε από τα ακόλουθα συμπτώματα: εκτεταμένο εξάνθημα, υψηλή θερμοκρασία σώματος, αύξηση ηπατικών ενζύμων, διαταραχές του αίματος (ηωσινοφιλία),

διογκωμένοι λεμφαδένες και συμμετοχή άλλων οργάνων του σώματος (Αντίδραση οφειλόμενη στο φάρμακο με ηωσινοφιλία και συστηματικά συμπτώματα, η οποία είναι επίσης γνωστή ως DRESS ή σύνδρομο υπερευαισθησίας στο φάρμακο).

- Αντίδραση Jarisch-Herxheimer που προκαλεί πυρετό, ρίγη, πονοκέφαλο, μυϊκό πόνο και δερματικό εξάνθημα που συνήθως είναι αυτοπεριοριζόμενο. Αυτό συμβαίνει λίγο μετά την έναρξη της θεραπείας με Rocerphin για λοιμώξεις με σπειροχαίτη, όπως η νόσος του Lyme.

Άλλες πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες περιλαμβάνουν:

Συχνές (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στα 10 άτομα)

- Ανωμαλίες στον αριθμό των λευκών αιμοσφαιρίων στο αίμα σας (όπως μείωση των λευκών αιμοσφαιρίων και αύξηση των ηωσινοφίλων) και των αιμοπεταλίων (μείωση του αριθμού των αιμοπεταλίων).
- Υδαρή κόπρανα ή διάρροια.
- Μεταβολές στα αποτελέσματα των εξετάσεων αίματος για τις λειτουργίες του ήπατος.
- Εξάνθημα.

Όχι συχνές (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στα 100 άτομα)

- Μυκητιάσεις (για παράδειγμα, άφθες).
- Μείωση του αριθμού των λευκών αιμοσφαιρίων (ακοκκιοκυτταραιμία).
- Μείωση του αριθμού των ερυθρών αιμοσφαιρίων (αναιμία).
- Προβλήματα με τον τρόπο που πήζει το αίμα σας. Τα συμπτώματα μπορεί να περιλαμβάνουν εύκολη δημιουργία μωλώπων και πόνο και πρήξιμο των αρθρώσεων σας.
- Πονοκέφαλος.
- Ζάλη.
- Αίσθημα αδιαθεσίας ή αδιαθεσία.
- Κνησμός (φαγούρα).
- Πόνος ή αίσθημα καύσου κατά μήκος της φλέβας όπου Medaxonum έχει ενεθεί. Πόνος, στο σημείο της ένεσης.
- Υψηλή θερμοκρασία (πυρετός).
- Παθολογικές δοκιμασίες νεφρικής λειτουργίας (αυξημένη κρεατινίνη αίματος)

Σπάνιες (μπορεί να επηρεάσουν έως 1 στα 1.000 άτομα)

- Φλεγμονή του παχέος εντέρου (κόλον). Τα συμπτώματα περιλαμβάνουν διάρροια, συνήθως με αίμα και βλέννα, πόνος στο στομάχι και πυρετό.
- Δυσκολία στην αναπνοή (βρογχόσπασμος).

- Ένα άμορφο εξάνθημα (κνίδωση) που μπορεί να καλύψει πολλά σημεία στο σώμα σας, αίσθημα φαγούρας και πρηξίματος.
- Αίμα ή σάκχαρο στα ούρα σας.
- Οίδημα (συσσώρευση υγρών).
- Ρίγος.

Μη γνωστές (η συχνότητα δεν μπορεί να προσδιοριστεί από τα διαθέσιμα δεδομένα)

- Μια δευτερεύουσα μόλυνση που δεν μπορεί να ανταποκριθεί στα προηγούμενως συνταγογραφούμενα αντιβιοτικά
- Είδος αναιμίας όπου τα ερυθρά αιμοσφαίρια καταστρέφονται (αιμολυτική αναιμία).
- Σοβαρή μείωση των λευκών αιμοσφαιρίων (ακοκκιοκυτταραιμία).
- Σπασμοί.
- Ήλιγγος (ζάλη).
- Φλεγμονή του παγκρέατος (παγκρεατίτιδα). Τα συμπτώματα περιλαμβάνουν έντονο πόνο στο στομάχι που διαχέεται στην πλάτη σας.
- Φλεγμονή της βλεννογόνου στοιβάδας του στόματος (στοματίτιδα).
- Φλεγμονή της γλώσσας (γλωσσίτιδα). Τα συμπτώματα περιλαμβάνουν πρήξιμο, ερυθρότητα και πόνο της γλώσσας.
- Προβλήματα στην χοληδόχο κύστη, η οποία μπορεί να σας προκαλέσει πόνο, ναυτία και έμετο.
- Μια νευρολογική πάθηση που μπορεί να εμφανιστεί στα νεογνά με σοβαρό ίκτερο (πυρηνικός ίκτερος).
- Προβλήματα στα νεφρά που προκαλούνται από τις εναποθέσεις του ασβεστίου της κεφτριαξόνης. Μπορεί να υπάρχει πόνος κατά την ούρηση (ούρα) ή χαμηλή παραγωγή ούρων.
- Ψευδώς θετικό αποτέλεσμα στη δοκιμασία Coombs' (μία δοκιμασία για κάποια προβλήματα στο αίμα).
- Ψευδώς θετικό αποτέλεσμα για τη γαλακτοζαιμία (μία ανώμαλη συσσώρευση του σακχάρου γαλακτόζη).
- Το Medaxonium μπορεί να αλληλεπιδράσει με ορισμένους τύπους δοκιμασίας για τη γλυκόζη στο αίμα - παρακαλούμε ελέγξτε με το γιατρό σας.

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρουσιάσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια ενημερώστε το γιατρό ή το φαρμακοποιό ή τη νοσοκόμα σας. Αυτό περιλαμβάνει κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας στις Φαρμακευτικές Υπηρεσίες του Υπουργείου Υγείας, CY – 1475, www.moh.gov.cy / phs Φαξ: + 35722608649. Η αναφορά των ανεπιθύμητων ενεργειών μπορεί να βοηθήσει στην παροχή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια αυτού του φαρμάκου.

5. Πως να φυλάσσεται το Medaxonum

- Ο γιατρός ή ο φαρμακοποιός σας είναι υπεύθυνος για την αποθήκευση του Medaxonum. Είναι επίσης υπεύθυνος για τη σωστή διάθεση της κάθε αχρησιμοποίητης συσκευασίας Medaxonum.
- Κόνις για ενέσιμο διάλυμα: Φυλάσσεται σε θερμοκρασία χαμηλότερη των 25°C, στον αρχικό περιέκτη.
- Ανασυσταθέν διάλυμα: Συνιστάται η άμεση χρήση των ανασυσταθέντων διαλυμάτων. Το προϊόν δεν περιέχει κανένα αντιμικροβιακό συντηρητικό παράγοντα. Εάν δεν χρησιμοποιηθεί αμέσως, οι χρόνοι και οι συνθήκες φύλαξης αποτελούν ευθύνη του χρήστη.
- Να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το προσεγγίζουν τα παιδιά.
- Διατηρείτε το φιαλίδιο μέσα στην εξωτερική συσκευασία για να προστατεύεται από το φως.
- Μην χρησιμοποιείτε το Medaxonum μετά την ημερομηνία λήξης, που αναγράφεται στην εξωτερική συσκευασία.

Όταν η κόνις αναμιχθεί με κάποιο υγρό, διαδικασία η οποία γίνεται από τη νοσηλεύτρια ή το γιατρό, το ανασυσταθέν διάλυμα θα πρέπει να χρησιμοποιείται αμέσως. Εάν αυτό δεν είναι εφικτό, μπορεί να διατηρηθεί για 6 ώρες στους 25°C και για 24 ώρες στους 2°C – 8°C.

Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στο κουτί μετά το «ΗΜ.ΛΗΞ.». Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται εκεί.

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται στο νερό της αποχέτευσης ή στα σκουπίδια. Ρωτήστε το φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρειάζονται πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

Τι περιέχει το Medaxonum

Η δραστική ουσία του Medaxonum κόνις για ενέσιμο διάλυμα ή διάλυμα προς έγχυση είναι η κεφτριαξόνη.

Medaxonum, 250 mg, κόνις για ενέσιμο διάλυμα/διάλυμα προς έγχυση περιέχει 250mg κεφτριαξόνη ως νατριούχος κεφτριαξόνη.

Medaxonum, 500 mg, κόνις για ενέσιμο διάλυμα/διάλυμα προς έγχυση περιέχει 500mg κεφτριαξόνη ως νατριούχος κεφτριαξόνη.

Medaxonium 1 g κόνις για ενέσιμο διάλυμα/διάλυμα προς έγχυση περιέχει 1 g κεφτριαξόνη ως νατριούχος κεφτριαξόνη.

Medaxonium, 2 g, κόνις για ενέσιμο διάλυμα/διάλυμα προς έγχυση περιέχει 2 g κεφτριαξόνη ως νατριούχος κεφτριαξόνη.

Δεν υπάρχουν άλλα αδρανή συστατικά.

Εμφάνιση του Medaxonium και περιεχόμενο της συσκευασίας

Η κόνις είναι λευκή ως υπόλευκη, κρυσταλλική σκόνη.

Τα Medaxonium 250 mg και Medaxonium 500 mg, και Medaxonium 1 g διατίθενται σε διαυγή γυάλινα φιαλίδια τύπου I, ονομαστικής χωρητικότητας 10 ml, τα οποία σφραγίζονται με ελαστικό πώμα βρωμοβουτυλίου με διάμετρο 20 mm χρώματος γκρι και με πώμα αλουμινίου, και περιέχονται σε κουτί μαζί με το φύλλο οδηγιών χρήσης.

Το Medaxonium 2 g διατίθενται σε διαυγή γυάλινα φιαλίδια τύπου I, ονομαστικής χωρητικότητας 20 ml τα οποία σφραγίζονται με ελαστικό πώμα βρωμοβουτυλίου με διάμετρο 20 mm χρώματος γκρι και με πώμα αλουμινίου.

Κουτιά που περιέχουν 1, 10, 50, ή 100 φιαλίδια είναι διαθέσιμα για το Medaxonium 250 mg και Medaxonium 500 mg, και Medaxonium 1 g

Κουτιά που περιέχουν 1, 10, 25, 50, ή 100 φιαλίδια είναι διαθέσιμα για το Medaxonium 2g.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας και Παρασκευαστής

Medochemie Ltd, Κωνσταντινουπόλεως 1-10, 3011 Λεμεσός, Κύπρος

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε τον 05/2019.

Το **Medaxonium** είναι σήμα κατατεθέν