

Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

Cefacloro ABC 500 mg capsule rigide **Cefacloro ABC 250 mg/5 ml granulato per sospensione orale** Cefacloro

Medicinale equivalente

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.

Contenuto di questo foglio:

1. Che cos'è Cefacloro ABC e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere Cefacloro ABC
3. Come prendere Cefacloro ABC
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare Cefacloro ABC
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Che cos'è Cefacloro ABC e a cosa serve

Cefacloro ABC contiene il principio attivo cefacloro che appartiene ad un gruppo di medicinali chiamati cefalosporine. Le cefalosporine sono antibiotici e sono utilizzate per trattare infezioni causate da batteri.

Cefacloro ABC è indicato per il trattamento delle seguenti infezioni:

- infezioni delle vie respiratorie, dei polmoni (polmoniti), dei bronchi (bronchiti, incluse le riacutizzazioni delle bronchiti croniche), della gola (faringiti), delle tonsille (tonsilliti);
- infezioni delle orecchie (otite media);
- infezioni della pelle e dei tessuti molli;
- infezioni delle vie urinarie incluse quelle dei reni (pielonefriti), della vescica (cistiti) e quelle dell'uretra causate da un batterio chiamato gonococco (uretrite gonococcica);
- infezioni delle cavità nasali (sinusiti).

2. Cosa deve sapere prima di prendere Cefacloro ABC

Non prenda Cefacloro ABC

- se è allergico al cefacloro, ad altri antibiotici simili (cefalosporine) o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6);

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere Cefacloro ABC.

Informi il medico se lei o qualcuno della sua famiglia ha sofferto di problemi di tipo allergico dopo aver assunto medicinali a base di cefacloro o altri medicinali simili (cefalosporine, penicilline), in quanto può avere una reazione allergica prendendo questo medicinale.

L'uso prolungato del cefacloro può indurre lo sviluppo di germi non sensibili.

Se manifesta i sintomi di una reazione allergica deve interrompere l'assunzione di questo medicinale e contattare immediatamente un medico.

I sintomi di una reazione allergiche possono includere:

- grave ed improvvisa riduzione della pressione del sangue (ipotensione);
- accelerazione e rallentamento dei battiti del cuore;
- insolito senso di stanchezza o debolezza;
- ansia, agitazione;
- vertigine;
- svenimenti (perdita di coscienza);
- difficoltà a respirare o a deglutire;
- prurito generalizzato soprattutto a mani e piedi;
- irritazioni della pelle (orticaria) con o senza gonfiore alle estremità, ai genitali esterni, al viso soprattutto nella regione degli occhi e delle labbra (angioedema);
- arrossamento della pelle soprattutto intorno alle orecchie;
- colorazione bluastra della pelle (cianosi);
- sudorazione.

Informi il medico se:

- durante il trattamento con questo medicinale ha episodi di diarrea, in quanto può indicare la comparsa di un problema intestinale (colite pseudomembranosa); informi il medico se in passato ha sofferto di disturbi intestinali in quanto è più probabile che possa manifestare questo tipo di disturbi intestinali associati ad antibiotici;
- soffre di problemi ai reni, perché il suo medico potrebbe dover ridurre la dose;
- deve fare delle analisi del sangue o delle urine, perché è possibile che tali analisi forniscano risultati errati.

Altri medicinali e Cefacloro ABC

Informi il medico o il farmacista se sta usando, ha recentemente usato o potrebbe usare qualsiasi altro medicinale.

Informi il medico se sta assumendo un medicinale chiamato probenecid (usato per trattare la gotta), perché il medico potrebbe dover modificare la dose.

Gravidanza e allattamento

Se è in stato di gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno, chiedi consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

Non prenda Cefacloro ABC se è in stato di gravidanza o se sta allattando al seno, salvo i casi di effettiva necessità e sotto il diretto controllo del medico.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Questo medicinale non altera la capacità di guidare veicoli e di utilizzare macchinari.

Cefacloro ABC 250 mg/5 ml granulato per sospensione orale contiene saccarosio

Questo medicinale contiene saccarosio, un tipo di zucchero. Se il medico le ha diagnosticato un'intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

3. Come prendere Cefacloro ABC

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

Uso negli adulti

La dose raccomandata è di 250 mg (5 ml) ogni 8 ore.

Nelle infezioni più gravi possono essere necessarie dosi più elevate. La dose massima raccomandata è di 2 g al giorno.

Per il trattamento dell'uretrite gonococcica acuta, la dose raccomandata è 3 g in un'unica somministrazione; in questo caso il medico può prescrivere anche un altro medicinale chiamato probenecid da assumere in associazione a Cefacloro ABC.

Uso nei bambini

La dose totale giornaliera raccomandata è di 20 mg per chilo di peso corporeo.

Questa dose deve essere suddivisa in 3 somministrazioni, una ogni 8 ore.

Nelle infezioni più gravi (come nell'otite media), la dose totale giornaliera raccomandata è di 40 mg per chilo di peso corporeo. La dose massima raccomandata è di 1 g al giorno.

Sia nel bambino che nell'adulto, nel trattamento dell'otite media e della faringite, la dose giornaliera totale può essere suddivisa in dosi da prendere ogni 12 ore.

Istruzioni per preparare la sospensione

Per preparare la sospensione segua il seguente procedimento:

- agiti bene il flacone prima della preparazione;
- riempi circa metà del flacone con acqua;
- agiti energicamente per circa 1 minuto fino ad ottenere una sospensione omogenea;
- aggiunga ancora dell'acqua fino a raggiungere il livello indicato sul flacone;
- agiti bene fino ad ottenere una sospensione uniforme.

Se preparata secondo queste istruzioni, 5 ml di sospensione contengono 250 mg di cefacloro.

Agiti bene prima di ogni uso.

Se prende più Cefacloro ABC di quanto deve

In caso di sovradosaggio si possono manifestare i seguenti sintomi: nausea, vomito, disturbi allo stomaco e diarrea.

In caso di assunzione accidentale di una dose eccessiva di Cefacloro ABC, avverta immediatamente il medico o si rivolga al più vicino ospedale.

Se dimentica di prendere Cefacloro ABC

Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della dose.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

Si possono verificare i seguenti effetti indesiderati:

- reazioni allergiche (ipersensibilità);
- disturbi allo stomaco e all'intestino (effetti gastroenterici).

- reazioni allergiche (ipersensibilità) caratterizzate dalla presenza di lesioni della pelle simili a quelle del morbillo (eruzioni morbilliformi);
- diarrea
- gonfiore del viso, delle labbra, della bocca, della lingua o della gola dovuto ad accumulo di liquidi (angioedema);
- aumento dei livelli dei globuli bianchi (eosinofilia)
- prurito ai genitali, infezione della vagina causata da un fungo (moniliasi vaginale), infiammazione della vagina;
- alterazioni del funzionamento del fegato con aumento dei livelli di enzimi prodotti dal fegato (SGOT, SGPT, fosfatasi alcalina);

- prurito, irritazione della pelle (orticaria);
- alterazione dei risultati di alcune analisi del sangue (test di Coombs positivo);
- reazioni allergiche generalizzate (malattie da siero-simili), si manifestano soprattutto nei bambini e sono caratterizzate dalla presenza di varie lesioni sulla pelle (eritema multiforme, eruzione cutanea), da infiammazione e dolore alle articolazioni (artriti, artralgie), con o senza febbre.
- gravi disturbi della pelle caratterizzate dalla comparsa di lesioni (sindrome di Stevens-Johnson, necrosi tossica epidermica) e grave reazione allergica (anafilassi);
- nausea e vomito;
- infiammazione del fegato (epatite), colorazione gialla della pelle dovuta ad una quantità eccessiva di una sostanza chiamata bilirubina nel sangue (ittero colestatico);
- problemi della coagulazione del sangue (aumento del tempo di protrombina) con o senza sanguinamento (in pazienti che assumono medicinali per fluidificare il sangue come il warfarin).
- abbassamento dei livelli delle piastrine (trombocitopenia);
- problemi ai reni (nefrite interstiziale reversibile);
- diminuzione dei livelli dei globuli bianchi (agranulocitosi, neutropenia reversibile), diminuzione dei livelli di globuli rossi (anemia emolitica); riduzione del numero di tutte le cellule del sangue (anemia aplastica);
- iperattività;
- irrequietezza, disturbi del sonno (insonnia), confusione mentale, contrazione involontaria dei muscoli (ipertonica), allucinazioni (vedere e sentire cose che non esistono), senso di instabilità e barcollamento, sonnolenza;

- alterazioni della funzione dei reni con aumento della quantità di alcune sostanze nel sangue (azotemia e creatininemia) e alterazioni delle analisi delle urine.

La colite pseudomembranosa può essere osservata durante e dopo il trattamento antibiotico.

Così come per altri antibiotici beta-lattamici, sono stati riportati linfocitosi transitoria e leucopenia.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/responsabili>. Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare Cefacloro ABC

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza riportata sulla confezione dopo "Scadenza".

La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Capsule rigide: non conservare a temperatura superiore ai 30°C.

Granulato per sospensione orale: dopo aver preparato la sospensione come riportato nel paragrafo 3 "Istruzioni per preparare la sospensione", conservi il flacone in frigorifero (2-8°C) e per un periodo massimo di 14 giorni.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene Cefacloro ABC

Cefacloro ABC 500 mg capsule rigide

- Il principio attivo è il cefacloro. Ogni capsula contiene 500 mg di cefacloro;
- Gli altri componenti sono: dimeticone 350, magnesio stearato, amido di mais, gelatina, titanio diossido.

Cefacloro ABC 250 mg/5 ml granulato per sospensione orale

- Il principio attivo è il cefacloro. 5ml di sospensione contengono 250 mg di cefacloro;
- Gli altri componenti sono: dimeticone 350, gomma xantana, amido pregelatinizzato, aroma amarena, sodio laurilsolfato, metilcellulosa 15, saccarosio.

Descrizione dell'aspetto di Cefacloro ABC e contenuto della confezione

Cefacloro ABC capsule rigide: confezione da 8 capsule.

Cefacloro ABC granulato per sospensione orale: la confezione contiene un flacone da 100 ml.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio
ABC Farmaceutici S.p.A. - Corso Vittorio Emanuele II, 72 - Torino

Produttore
Francia Farmaceutici, Via dei Pestagalli 7 - Milano

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il:

Agenzia Italiana del Farmaco