ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА (ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ)

Торговое наименов Белацеф

Международное непатентованное назван Цефтриаксон

Лекарственная форма, дозировка Порошок для приготовления раствора для инъекций 1 г.

Фармакотерапевтическая группа
Противоинфекционные препараты для системного использования. Антибактериальные
Противоинфекционные Бета-пактамные антибактериальные препараты другие. Цефалоспори поколения. Цефтриаксон Код ATX J01DD04

- Показания к применению Инфекции у вэрослых и детей, вызванные чувствительными к препарату возбудите бактериальный менингит в небольничная пневмония госпитальная пневмония острый средний отит инфекции органов брюшной полости осложненные инфекции почек и мочевыводящих путей (включая пиелонефрит) инфекции костай и суставов осложненные инфекции мягких тканей и кожи гонововя

- Senaцеф может быть использован:
 рещидивы хроичических обструктивных заболеваний легких у взрослых пациентов
 диссеминированная болезнь Лайма (ранние и поздние стадии заболевания) у взрослых пациентов и детей,
 включая новорожденных старше 15 дней
 предоперационная профилактика инфекционных осложнений
 при лихорадке на фоне нейтролении, которая предположительно вызвана бактериальной инфекцией
 при бактериемии, вызванной каким-либо из перечисленных выше заболеваний или предположительно
- овизанной сними связанной сними следне, когда предполагаемый возбудитель не входит в спектр действия цефтриаксона, Белацеф собходимо назначать в комбинации сдругими антибактериальными препаратами.

Перечень сведений, необходимых до начала применения

- Перечень сведений, необходимых до начала применения Противопоказания

 повышенная чувствительность к цефтриаксону, цефалоспоринам или к одному из вспомогательных веществ препарата

 тяжелые реакции гиперчувствительности (например, анафилактические реакции) к бета-лактамным антибактериальным препаратам (пенициллины, монобактамы и карбапенемы) в анамнезе
 повышенная чувствительность к растеорителю лидокамну (спедует учитывать противопоказания для лидокамна в соответствии с информацией в инструкции по медицинскому применению лидокаина), если
 растрацинскому применению лидокаина, респирательного
 растрацинскому применению лидокаина, респирательного
 растрацинскому применению лидокаина, респирательного
 растрацинскому применению лидокаина, респирательного
 растрацинскому применению лидокаина, растрацинскому применению лидокаина), если
 растрацинскому применению в
 растрацинскому применению лидокаина, растрацинскому применению дистраципального
 растрацинскому применению в
 растрацинскому применению применению применению лидокаина, растраципального
 растрацинскому применению применению лидокаина, растрацинскому применению применени

антисактериальным препаратам (пенициллины, моноскатмым и кароалегенемы) в анамнезе повышенням турстветьствонств к растворителю - лидокамну по медицинскому применению лидокамна для лидокамна в соответствии с информацией в инструкции по медицинскому применению лидокамна), если в качестве растворителя используется лидокамни, раствор препарата Белацеф нельзя вводить от недоношенные деги в возрасте до 41 недели включительно (суммарно гестационный возраст и возраст после рождения)

- доношенные деги в возрасте до 41 недели включительно (суммарно гестационный возраст и возраст после рождения)

- доношенные новорожденные (< 28-дневного возраста)

- ипербилирубинемия, желтуха, гипоальбуминемия или ацидоз у новорожденных (исследования *іл vitro* показали, что цефтриаксон может вытесять билирубии за связи с сывороточным альбумином, повышая риск развития билирубиновой энцефалопатику таких пациентов)

- внутривенное ведение кальцийсодержащие инфузим, например, при парентеральном питании, из-за риска образования пречилитато кальциевых солост цефтриаксона.

- Необходимые меры префосторожности при применении

Если в качестве растворителя используется лидоками, раствор препарата Белацеф можно вводить только анутримышечно. Перед применением спедует ознакомится с противопоказаниями к лидокамну, предупреждениями и другой информации, подробно изполенной в инструкции пидокамна.

- Взаимобействиям с другой информации, подробно изполенной в инструкции пидокамна.

- Взаимобействиям образоваться на должны использоваться кальцийсофержащие растворимили, такие как раствор Рингера или раствор Хартимана, послежной в инструкции пидокамна.

- Взаимобействиям образоваться в препарат Белацеф смешивается с содержимими растворыми для внутривенного введения (на примера треля в внетрунаются образоваться с осадок. Осадок как растворым для внутривенного введения (на примера раствороми для парентеральног опитания), однаю в отдельных спучаях (за капьцийсофержащим растворым для внутривенного введения (на пример, растворами для парентеральног опитания),

регівцець. При одновременном применении с *цефалоспоринами*, возможно повышение токсического действия антибиотиков из группы аминогликозидов на почки, поэтому необходим контроль функции почек и концентрации аминогликозидов в крови. Обнаружен противоположное действие *хлорамфеникола* и цефтриаксона, клиническое значение этого

концентрации аминогликозидов в крови. Обнаружен противопельности и цефтриаксона, клиническое значение этото антагонизма неизвестно. Не поступало сообщений о взаимодействии цефтриаксона и пероральных кальцийсодержащих препаратов или взаимодействий цефтриаксона для внутримышечного введения и кальцийсодержащих препаратов или взаимодействий цефтриаксона для внутримышечного введения и кальцийсодержащих препаратов или взаимодействий цефтриаксона для внутримышечного введения и кальцийсодержащих препаратов (для внутритого или перорального применении). При одновременном применении больших доз препарата Белацеф и мочегонных препаратов (например, фуросемиаба), нарушений функции потожи не наблюдалось.
У пациентов, получающих цефтриаксон, же и другие антибистики, может привести к ложной оложивленный результатат. Цефтриаксон, как и другие антибистики, может привести к ложнололожительному результатил теста на залактозомию. Кроме того, не ферментативные способы определения глюкозы в моче мосут давать ложноголожительные результаты, поэтому во время лечения препаратом Белацеф определение уровня глюкозы в моче необходимо проводить с использованием ферментативных методов. Специальные префупреждения.
Специальные префупреждения
Как и при применении других бета-пактамных антибистиков, отмечались тяжелые реакции повышенной чувствительности, в том числе со смертельным исходом. В этих случаях необходимо прекратить применение препарата и срочно обратиться к разчу. Перед началом лечения препаратом Белацеф, необходимо сообщить разчу о всех реакция повышенной чувствительности. В начальной в прешений на препаратом белацеф, необходимо сообщить врячу в свех реакция повышенной чувствительности. Оситарам развития пяжельности (индром. Стивенее—Джонсона или синдром. Лайелла/токсический эпимермальный некрогия). Частота развития подобных реакций неизвестна.

Реакции, вызванням массегой сыбелыю превлятеленногих на или синдерам применением межеронной чувствительностих синтельной синтельного на или синдераторы объемы от провожения в межеронной чувстви

самостоятельно, иногда может потребоваться симптоматическое лечение. Лечение препаратом Белацеф сотанавливать не надо.
Взаимодействие с кальцийсодержащими препаратами: описаны случаи смертельных реакций из-за отпожения солей цефтриаксона-кальция в легких и почках новорожденных детей младше 1 месяца, получавших цефтриаксона-кальция в легких и почках новорожденных детей младше 1 месяца, получавших цефтриаксона-кальция растворы или любые другие кальцийсодержащие продукты. Новорожденные имеют повышенный риск образования преципитатов цефтриаксона-кальция. У пациентов любого возраста препарат Белацеф нельза смешивать или вводить одновременно с какмия-либо кальцийсодержащими внутривенными растворами, даже при введении в разные вены. Пациентам старше 28 дней препарат Белацеф и кальцийсодержащие растворы можно вводить последовательно одий за другим, с использованием разных инфузионных систем на разных участках тепа или если для предупреждения образования осадка, инфузионные исстемы между вливаниями были заменены или тально промыты солевым физиологическии раствором. Для предупреждения образования солей и при необходимости введения кальцийсодержащих внутривенных питательных растворов, врач может назначить другой антибистик или приостановить применение кальцийсодержащих внутривенных питательных растворов и при необходимости введения кальцийсодержащие внутривенных питательных растворов и при необходимости введения кальцийсодержащих внутривенных питательных растворов настворы одновременно, но в разные вены.

разные вены. Дети: безопасность и эффективность препарата Белацеф для новорожденных и детей, описаны в разделе «Способ применения и дозы». Препарат Белацеф противопоказан недоношенным и доношенным

новорожденным детям из-за риска поражения мозга вспастаие повышения в крови битирубина. Малюкрайся: при лечении препаратами данной пурпинь, вислочав Белацеф, возможно развитие малюкровия (иммунной анемии), из-за разрушения клеток крови, связанного с применением цефтривисона. Тяжалые случаи, в том числе со смертельным исходом отвечатись у детей и варослых. Если в период лечения препаратом Белацеф, развивается малокровие, необходимо прекратить применение препарата и срочно

препыратом совтамуру разоноваться к врачу, по обратиться к врачу, по обратиться к врачу, по обратиться к врачу, по обратиться к врачу, по по обратиться к врачу, по обратиться к прачения почек. Воспалительное заболевание слизистой оболочки толстой кишки (колит)/новая инфекция:
Воспалительное заболевание слизистой оболочки толстой кишки (колит)/новая инфекция: Воспалительное заболевание слизистой оболочки толстой кишки (колит)/ноевя инфекция: воспалительные заболевания слизистой оболочки толстой кишки, отмечались при применении почти всех антибиотиков. Они могут быть разной степени тяжести от легкой до угрожающей для жизни, в зависимости от тяжести течения заболевания, врач может отменить лечение препаратом Белацеф и назначить специфическое лечение. Лекарственные средства, которые подавляют перистальтику кишенчика, в этих случаях не применяют. Как и при применении других антибиотиков, может отмечаться развитие новой инфекции, вызванной нечувствительными микроорганизмами.

Тяжелая почечная и леченочная недостальности от эффективности препарата. На препаратом Белацеф возможны отклонения показателей лабораторных тестов - ложноположительные результаты пробы Кумбса, показателей галактоземии, уровня плакуальная помеме помежения строжев помем промы пробы Кумбса, показателей галактоземии, уровня плакуальная помеме помежения строжев.

лабораторных тестов - ложноположительные результаты пробы Кумбса, показателей галактоземии, уровня глюкозы в моче, пониженные показатели глюкозы в крови.
Содержание натприя: каждый грамм препарата Белацеф содержит 3,6 ммоль (83 мг) натрия. Это следует
учитывать при назначении его пациентами, нуждающимся в контроле приема натрия.
Слежтр действует не на все виды бактерий. При
заболевании, вызванном одновременно несколькими возбудителями, а также если один из них
нечувствителями, вызванном одновременно несколькими возбудителями, а также если один из них
нечувствителями, а также если один из них
лидокаин, вствор препарата Белацеф можно вводить
только внутримышени. Если у васиместя аплертия на лидокаин, раствор препарата Белацеф можно вводить
только внутримышени. Если у васиместя аплертия на лидокаин, вам необходимо сообщить это врачу.
Образование кальциевых солей цефтриаксона в желчном пузыре: после применения цефтриаксона, объчно
в дозах, превышающих обычные рекомендованные (1 г в сутки и выше), при ультразвуковом исследовании
желчного пузыря выявлялись тени, которые ошибочно принимали за камни. Они представляют собой
кальциверко соль цефтриаксона образование которой наиболее вероятно у детей. Эти соли редко дают
кальциверко соль цефтриаксона, образование которой наиболее вероятно у детей. Эти соли редко дают
кальциверко соль цефтриаксона образование которой наиболее вероятно у детей. Эти соли редко дают
кальциверко соль цефтриакона образование которой наиболее вероятно у детей. Эти соли редко дают
кальциверко соль цефтриаконами образование которой наиболее вероятно у детей. Эти соли редко дают
кальциверко соль цефтриаконами образование которой наиболее вероятно у детей. Эти соли редко дают
станенить печение препаратам Белацеце.

отменить лечение препаратом Белацеф. Застой желиг у больных, получавших цефтриаксон, описаны редкие случаи панкреатита, возможно вызванные застоем желчи (из-за солевых отложений в желчных путях). У большинства из этих пациентов иметись факторы, способствующе развитии застоя в желчных путях, например, предшествующее печения тяжелые заболевания и введение в организм питательных веществ только посредством внутривенной

инфузии специальных растворов (не через желудочно-кишенный тракт). Поченнокаменная блезьнь- сообщалось о случаях поченнокаменной болезни, которая может пройти после прекращения приема цефтриаксона. При появлении клинических симптомов, врач может рекомендовать проведение ультаразвукового обследования. Возможность применения препарата Белагиеф при поченнокаменной болезни или при повышении уровня кальция в моче будет рассматриваться врачом в

индивидуальном порядке.

Беременность: цефтриаксон проникает через плацентарный барьер. Безопасность применения цефтриаксона при беременности не установлена. Во время беременности (особенно, в первом триместре) препарат может быть назначен врачом, только когда предполагаемая польза для матери превышает

возможный риск для плода. Кормление грубью, цефтримисон в низких концентрациях выделяется с грудным молоком. При применении лечебных доз препарата Белацеф, не ожидается никаких побочных действий у детей, находящихся на грудном вскармливании, однако нельзя исключить риск развития жидкого стула, грибковых поражения слизистых оболочек и аллергических реакций. Необходимость лечения препаратом Белацеф матери в

сывымствы сооплек и аливнических реакции. Песомодилиость лечения препарагию Велацеф магери в период грудного вскармливания определяется врачом. Фертильность: у мужчин и женщин не выявлены неблагоприятные воздействия на способность к воспроизведению потомства. Особенности влияния препарата на способность управлять транспортным средством или

потенциально опасными механизмами
В связи с возможностью развития головокружения и других нежелательных побочных реакций, которые могут
повлиять на способность управлять транспортными средствами и движущимися механизмами, в период
лечения препаратом Белацеф необходимо соблюдать осторожность.

ким оозирования и приверения заболевания, чувствительности возбудителя, возраста пациента, наличия и препарата зависит от тяжести заболевания, чувствительности возбудителя, возраста пациента, наличия ушазанных показаниях. В сосбо тяжелых случаях показано введение самой высокой рекомендуемой указанных показаниях. В сосбо тяжелых случаях показано введение самой высокой рекомендуемой при

Доза препарата*	Частота введения**	Показания
1-2 r	1 раз в сутки	Внебольничная пневмония Рецидивы хроиченосих обструктивных заболеваний легюхх Инфекции органов брошной попости Осложненные инфекции понех и мочевыводящих путей (включая пиелонефрит)
2 г	1 раз в сутки	Госпитальная пневмония Осложненные инфекции мягких тканей и коки Инфекции костей и суставов
2-4 г	1 раз в сутки	Подозрение на наличие бактериальной инфекции при лихорадке у пациентов с нейтропенией Бактериальный эндокардит Бактериальный менингит

В случае выявления бактерий в крови, следует рассматривать необходимость назначения наиболее

высоких рекомендуемых доз **В случае назначения доз выше 2 г в сутки, можно разделить дозу препарата и вводить его 2 раза в де (каждые 12 часов).

Режимы дозирования для взрослых и детей старше 12 лет (с массой тела ≥ 50 кг)
Острый средний отнит: можно внутримышенно, ввести однократную дозу 1 - 2 г. препарата Белацеф, в тяженых случаях или при отсутствии эффекта от предыдущего лечения, Белацеф можно назначить внутримышенно в дозе 1-2 г. в сутим в течение 3 дней. Предоперационная профилактика кирурацических инфекций: 2 г однократно перед операцией. Гонорея: 500 мг однократно, внутримышенно. Сифилис: обычные рекомендуемые дозы осставляют 500 мг — 1 г, 1 раз в сутих (при нейросифилисе может быть назначена доза до 2 г раз в сутих), длительность лечения 10-14 дней. Инфекционное заболевание, передающееся клещами - диссеминированный боррелиоз Лайма (ранняя (II стадия) и поздняя (III стадия): 1 раз в сутки, по 2 г, длительность лечения 14-21 дней.

рожденные (от 15 дней жизни), грудные дети и дети младше 12 лет (с массой тела менее 50 кг) с массой тела 50 кг и выше назначают обычные дозы для взрослых.

Доза препарата*	Частота введения**	Показания		
50-80 мг/кг	1 раз в сутки	Инфекции органов брошной полости Осложнение инфекции поче и мочевыводящих путей (включая пиелонефрит) Внебольничая пневмония Госпитальная пневмония		
50-100 мг/кг (высшая суточная доза - 4 г)	1 раз в сутки	Осложненные инфекции мягких тканей и кожи Инфекции костей и суставов Подсорение на наличие бактериальной инфекции при лихорадке у пациентов с нейтропенией		
80-100 мг/кг (высшая суточная доза - 4 г)	1 раз в сутки	Бактериальный менингит		
100 мг/кг (высшая суточная	1 раз в сутки	Бактериальный эндокардит		

* в случае выявления бактерий в крови, следует рассматривать необходимость назначе рекомендуемых доз ** в случае назначения доз выше 2 г в сутки можно вводить препарат 2 раза в день (каждые 12 часов)

Режим дозирования у новорожденных, младенцев и детей от 15 дней жизни до 12 лет (с массой тела <50 кг) Сотрый оредний отшт: как правило достаточно однократной дозы 50 мг/кг массы тела препарата Белацеф внутримышенно. В тяжелых случаях или при отсутствии эффекта от предыдущего лечения, может быть назначено внутримышенное введение препарата Белацеф в дозе 50 мг/кг с устив течение 30 мг/ Предоперационная профилантика хирургических инфекций: однократное введение перед операцией гозразой позы 50.00 мг/кг институт.

Предоперационная профилактика хирургических инфекции. Одпократов вызрание порадовий разывый разывай р

Доза препарата*	Частота введения**	Показания
20-50 мг/кг	1 раз в сутки	Инфеации органов брошной полости Осложененые инфеации влястих таней и кожи Осложененые инфеации влястих таней и кожи Осложененые инфеации почек и мочевыводащих путей (включая пиепонефрит) Вивбольничела певвомова Софильные инфеации почек и мочевые почек и путей (включая пиепонефрит) Подоржение и маличие бактериальной инфеации при лиоорадке у пациентов с нейтропенией Подоржение на наличие бактериальной инфеации при лиоорадке у пациентов с нейтропенией
50 мг/кг	1 раз в сутки	Бактериальный менингит Бактериальный эндохардит

В случае выявления бактерий в крови, следует рассматривать необходимость назначения наиболее выс рекомендуемых доз. Не следует превышать максимальную суточную дозу 50 мг/кг.

ие режимы дозирования у новорожденных (0-14 дней жизни) Вний отит: как правило, достаточно однократного внутримышеч

50 мг/кг массы тела. Предоперационная профилактика хирургических инфекций: 20-50 мг/кг массы тела однократно перед

операцией. *Сифилис:* обычная рекомендуемая доза 50 мг/кг массы тела один раз в сутки, длительность лечения 10-14

ельность терапии: длительность лечения зависит от течения инфекционного заболевания, обычно ние продолжают не менее 48-72 часов после нормализации температуры и подтверждения гибели

возбудителя. О**собые группы пациентое** Пожилые: при отсутствии нарушений функции печени и почек применяют обычные дозы для взрослых, без

возбудителя.

Особые группы пациентов
Пожилые: при отсутствии нарушений функции печени и почек применяют обычные дозы для варослых, без поправок на возраст.
Печеночная недостаточность: если отсутствуют нарушения функции почек, применяют обычные дозы. Нет данных о применении препарата при тяжелых нарушениях функции печения функции печении. Печений применяют обычные дозы. Нет данных о применений недостаточностью: если отсутствуют нарушения функции печении, применяют обычные дозы. При тяжелюй почечной недостаточностью: если отсутствуют нарушения функции печении, применяют обычные дозы. При тяжелой почечной недостаточности, суточная доза Белацеф не должна превышать 2 г. Применение при тяжелой почечной и почечной недостаточности, суточная доза Белацеф не должна превышать 2 г. Применение при тяжелой почечной и почечной недостаточностью: врачом проводится контроль безопасности з эфективности. Метод и путь веедения В нутримышенной инъекции в крупные мышцы в В дрну мишци можно водить не более 1 г. препарата Дозаровам, превышающие 1, не собходимо ранты и вводить в разные места. Раствор препарата Белацеф спедует вводить внутримышенной от выста в разные места. Раствор препарата Белацеф спедует вводить внутрименшенной почько в тех случаях, когда внутривенное введение невозможно или внутримышенный путь введения является более предпостительным для данного пациента. Если в качестве растворителя у лиц старше 15 лет, рекомендуется провести внутрикожную пробу на наличие аллергии. Перед разведением препарата Белацеф, также необходимо энакомиться с инструкцией по медицинскому применению пидоками з качестве растворителя у лиц старше 15 лет, рекомендуется провести внутрикожную пробу на наличие аллергии. Перед разведением препарата Белацеф, также необходимо вознакомиться с инструкцией помендицинскому применению пидоками з колистить вымие впортия в препарата Белацеф от престоить в выде внутривенной инфекциа 15 лет.

Внутривенное веедение: для внутривенного внедения 1 г препарата Белацеф об инфути в течение в менен 30 минут (предпочтие

Новорожденным детям (младше 28 дней), препарат ьелацеф должел воздативать не Новорожденным детям (младше 28 дней), препарат ьелацеф противопоказан новорожденным Из-за риска образования осадка цефтриаксона-кальция, препарат Белацеф противопоказан новорожденным (младше 28 дней), если им требуется (или ожидается) введение внутривенных растворов, содержащих кальций, включая непрерывные инфузии растворов, содержащих кальций. Из-за возможности образования осадка, нельзя растворять или дополнительно разводить препарат Белацеф растворами содержащим кальций (раствор Рингера и Хартмана). Образование осадка цефтриаксона кальция возможно также при смешивания в одной инфузионной системе препарата Белацеф с содержащими кальций растворами. Следовательно, цефтриаксон и содержащие кальций растворы нельзя смешивать или вводить одновременно. одновременно. одновременно. Для предоперационной профилактики хирургических инфекций препарат Белацеф вводится за 30-90 минут

дил предиции. по растворению препарата перед применением. Инструкция по растворению препарата перед применением. Рекомендуется использовать раствор сразу после приготовления. Приготовленные растворы сохраняют свою физическую и химическую ставливность в течение 24 часов при температуре 2-8 °C. После растворения, раствор должен быть прозрачным. Не следует применять раствор, если в нем определяются частицы. Меры, которые необходим опринять в случае передозировки Симптомы: тощнога, регота и диарея. Лечение: симптоматическое. Гемодиализ и перитонеальный диализ при передозировке не эффективны. Специфического затиздога нет. Рекомендации по обращению за консультвацией к медицинскому работнику для разъяснения способа применения лекарственного препарата Препарат необходимо применнять только по назначению врача.

Описание нежелательных реакций, которые проявляются при стандартном применении ЛП и меры, которые следует принять в этом случае

- *асто* увеличение количества эозинофилов в крови, уменьшение количества лейкоцитов и/или тромбоцитов жидкий стул повышение уровня печеночных ферментов

- товышься в развить в разв
- уменьшегине жизичествя гранулюцитов, малокровие, нарушения свертывания крови креатинная головная боль, головокружение тошнота, рвога зуд, восталение вены (флебит), боль в месте введения, повышение температуры тела. эбхо
- токо псевдомембранозный колит бронхоспазм кровь в моче, сахар в моче отеки, крапивница озноб

- отеки, крапивница

 озноб.

 астотпа неизвесстна (невозможно определить по имеющимся данным)

 малокровие, вызванное разрушением клеток крови, снижение количества лейкоцитов за счёт гранулоцитов повышенная чувствительность, анафилактические реакции, анафилактический шок, анафилактический шок, анафилактический реакция, вызванная массовой гибелые возбудителя заболевания при применении лекарственного препарата (Яришы-Герксгеймера)

 воспаление поджелуко-ной железы, воспаление полости рта, воспаление языка развитие новой инфекции, вызванной нечувствительными микроорганизмами судороги, головокружение образование осадка кальциевых солей цефтриаксона в жел-нном пузыре, при высоком уровне билирубина у новорождённых детей, наряду с желтухой кожи, возможно желтушное окрашивание определенных участкое мозга с нарушением его функций (ядерная желтуха)

 уменьшение количества выделяемой мочи, образование солей цефтриаксона в мочевыводящих путях (гоблагимов).

- уменьшение количества выделяемои мили, отразоватите очлет цестрименноства выделяемом мили (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный гаменова дольные кожные аллергические реакции (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз, многоформная эритема, острый генерализованный экзантематозный густупез), лекарственная болезнь с увеличением количества зозинофилов в крови и общими симптомами ложные результаты показателей лабораторных исследований (пробы Кумбса, пробы на галактоземию, уровня глюкозы в моче).

При возникновении нежелательных лекарственных реакций обращаться к медицинскому работнику,

теричиствивной расствив и напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан http://www.ndda.kz

Дополнительные сведения Состав лекарственного препарата

По 1.0 г активного вещества, в пересчете на цефтриаксон, помещают во флаконы 20 Н бесцветного стекла гидролитического типа III и укупоривают резиновыми пробками типа I и закатывают алюминиевыми колпачками. По 5 флаконов вместе с инструкцией по применению на казахском и русском языках вкладывают в картон

Срок хранения
Срок хранения
Срок хранения 3 год
Не применять по истечении срока годности!
Условия хранения
В оригинальной упаковке, при температуре не выше 25 °C.
Препарат после разведения стабилен в течение суток при хранении при температуре (2 - 8) °C
Хранить в недоступном для дегей месте!
Не применять по истечении срока годности!

Сведения о производителе Balkanpharma-RazgradAD, Болгария бул. Апрельского восстания 68, 7200 Разград, Телефон: (+359 84) 660 999, Факс: (+359 84) 634 272, электронная почта: office@antibiotic.bg

Держатель регистрационного удостоверени Астра Хаус, Арклоу Роуд, Лондон, SE146EB Тел: +918527459991, почта: info@belinda.uk.com

Представитель, назначенный ДРУ с целью представления его интересов в Республике Казахстан: ТОО "Нео Лайф", 050010, Республика Казахстан, г. Алматы, мкр. Кок-Тобе, ул. Розы Баглановомі, д. №83.А. тал. + 7(77) 72 98 09, info@neolife.kz Нали-неование, адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации на территории Республики Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств от потребителей и ответственной за пострегистрационное наблюдение за

безопасностью лекарственного средства
ТОО «Серћець Medicia» (Цефей Медикал),
ТОО «Серћець Medicia» (Цефей Медикал),
ТОО «Обрибика Казахстан, т. Алматы, ул. Панфилова 98, БЦ «OLD SQUARE»,
телефон. +7 (727) 300 69 71, +7 777 1780 09 (крутлосуточно),
злектронная почта: cepheusmedical@gmail.com

ДӘРІЛІК ПРЕПАРАТТЫ МЕДИЦИНАЛЫҚ ҚОЛДАНУ ЖӨНІНДЕГІ НҰСҚАУЛЫҚ (КОСЫМША ПАРАК)

Саудалық атауы Белацеф

Халықаралық патенттелмеген атауы Цефтриаксон

Дәрілік түрі, дозасы Инъекция үшін ерітінді дайындауға арналған ұнтақ, 1 г

Фармакотерапиялықтобы Жүмелі пайдалануға арналған инфекцияға қарсы препараттар. Жүмелі пайдалануға арналған бактерияға қарсы препараттар. Бета-лактамды бактерияға қарсы басқа да препараттар. Ұшінші буын цефалоспориндері. Цефтриаксон. АТХ коды. J01DD04

(олданылуы Препаратқа сезімтал қоздыргыштар туғызған ересектердегі және балалардағы инфекцияларда: бактериялық менингит ауруханадан тыс пневмония ауруханалық пневмония жедеп ортаңғы отит құрсаққуысы ағзаларының инфекциялары бүйрек пен несеп шығару жолдарының асқынған инфекциялары (пиелонефритті қоса) сүйектер мен буындардың инфекциялары жүмсақ тіндер мен терінің асқынған инфекциялары

- мерез бактериялық эндокардит елацеф колданута болады: ересекпациенттердегі өкпенің созылмалы обструкциялық ауруларының қайталануы 15 күннен асқан жаңа туған нәрестелерді қоса, ересек пациенттер мен балалардағы диссеминацияланған

• 15 күннен асқан жаңа туған нәрестелерді қоса, ересек пациенттер мен оалалардағы диссеминацияланған Лаймаурус (аурудың ерте және кеш сатылары) і Инфекциялық асқынулардың операция алдындағы профилактикасы болжамды үгрде бактериялық нефекциядан туындаған нейтропения аясындағы қызбада жоғарада атам көретілген немесе солармен байланысты ботуы мүмісі аурулардың қандай да бірінен туындаған бактериемлек үшей триаксиясын байланысты ботуы мүмісі аурулардың қандай да бірінен туындаған бактериемлек үшей триаксиясының әсер ету спектріне кірмейтін жағдайда, Белацеф препаратын бактерияға қарсы басқа да препараттармен біріктіріп тағайындау қажет.

елжеи-тегжеилі жазылған оасқа да ақпаратпен танысу керек

Васқа дәрілік препаратын еріту үшін немесе тамшылатып вена ішіне енгізу үшін құтының ішіндегісін қосымша сұйылту үшін Рингер ерітіндісі немесе Хартман ерітіндісі сияқты құрамында кальций бар ерітінміштер пайдаланылмауы тиіс, себебі мұндай жағдайларда түнба түміз үйін ұқтының ішіндегісін қосымша пайдаланылмауы тиіс, себебі мұндай жағдайларда түнба түміз түміз түнба тықтуа арналған құрамында кальций қар ерітінділермен араластырылса, Цефтриаксон-кальций тұнбасы түзілуі мүмімі. Белацефті вена ішіне енгізуге арналған құрамында кальций бар ерітінділермен уалуп уалуп құмімі. Белацефті вена ішіне енгізуге арналған құрамында кальций бар ерітінділер, кар жағдайларда (жана тұған нәрестелерден басқа), цефтриаксон және құрамында кальций бар ерітінділер, егер инфузиялық енгізуге арналған жүйе стерильді үйлесімді ерітіндімен алдын ала мұқият жүылса, бір-бірінен кейін ретімен енгізілуі мүмімі. Жана тұған нәрестелерде цефтриаксон-кальций түмізін күмізін күмізін қаған тұран тұрамын қаған ұрамын қаған қаған

Хлорамфеникол мен цефтриаксонның қарама-қарсы өсері анықталды, осы антагонизмен қизинкалық молговергісіз белгісіз. Цефтриаксонның және құрамында кальций бар пероральді препараттардың өзара өрекеттесуі немесе бұлшыкет ішіне өнгізуге арналған цефтриаксонның және құрамында кальций бар препараттардың (вена ішіне немесе пероральді қолдану үшін) өзара әрекеттесуі туралы хабарламалар түскен жок. Белацеф препаратының және несел айдайтын препараттардың (мысаты, фуросемий) үлкен дозаларын бір мезігілде қолданған кезде бүйрек функциясының бұзылуы байқалған жок. Цефтриаксон қабылдайтын пациенттерде қанның үйлесімділінін күмбе теспі жалған оң нетшже беруі мүмкін. Басқа антикотоктер сиякты цефтриаксон залакторамияға тесптін жалған оң нетшжесіне өкелуі мүмкін. Сонымен қатар, неселтегі элокозаны анықтаудың ферментатияті емес тәсілдері жалған оң нетшже беруі мүмкін, соңықтат Белацеф препаратымен өмдеу кезінде несептегі глокоза деңгейн анықтауды ферментатияті адістерді қолдану аркылы жүргізу кажет. Пробереді қолдану аркылы жүргізу кажет.

Арнайы ескертулер
Жогары сезімталдық реакциялары
Басқа бета-лактамды антибиотиктерді қолданғандағыдай, сезімталдығы жоғары, оның ішінде еліммен
аяқталатын ауыр реакциялар байқалды. Бұл жағдайларда препаратты колдануды тоқтату және дереу дерігерге
каралу қажет. Белацеф препаратымен емдеуді бастамас бұрын дөрігерге жоғары сезімталдықтын барлық
реакциялары немесе бұрын антибиотиктерге жоғары сезімталдықтын ауыр реакциялары туралы жабарлау
қажет. Жоғары сезімталдықтың терідегі ауыр реакцияларының даму жағдайлары туралы хабарлау
кажет. Жоғары сезімталдықтың терідегі ауыр реакцияларының даму жағдайлары туралы хабарланған (СтивенсДжонсон синдромы немесе Лайелл синдромы/уытты эпидермальді некролиз). Мұндай реакцияларын даму
жиілігі белгісіз.

қажет. Жоғары сезімталдықтың терідегі әуыр реакцияларының даму жағдайлары туралы хабарланған (Стивенс-Джонсон синдромы немесе Лайелл синдромы/уытты элидермальді некролиз), Мұңдай реакциялардың даму жиілігі белігісіз. Дерілік препараттын қолданудан турындаған әуру қоздырғышының жаппай қырылуынан турындаған реакция (Яриш-Герксевімер): температураның жоғарылауы, қаптырау, қаң қысымының темендеуі, журек соқуының жиілеуі, жүрек соқуының жүрек жүремынде жалың жалын жалың жалын жалың жалын жа

қажет. *Ұзақ емдеу*: ұзақ емдеген кезде шеткері қан көрсеткіштерін, бауыр мен бүйректің функционалдық жаг

тзақ емлеу: ұзақ емдетен кезде шеткерт күлі кабыну аурулары (колит)/жаңа инфекция: жуан ішектің шырышты Жуан ішектің шырышты қабыну аурулары барлық дерлік антибиотиктерді қолданғанда байқалды. Олардың ауырлық дәрежесі ауру ағымының ауырлығына байланысты жеңілден өмірге қауіп тендіретін ауыр дәрежеге дейін өртүрлі болуы мүмкін, дәрігер Белацеф препаратымен емдеуді тоқтатып, спецификалық ем тағайындауы мүмкін. Шек перистальтикасын бесендететін дәрілік заттарды мұндай жағдайларда қолданбайды. Басқа антибиотиктерді қолданғандағыдай, сезімтал емес микроорганизмдерден туындаған жаңа инфекцияның дамуы байқалуы

перистальтикасын бөсендегетін дәрілік заттарды мұлдам жатдализды мүлдан жаңа инфекцияның дамуы байқалуы колданғандағандай, сезімтал өмес микроогранизмерден туындаған жаңа инфекцияның дамуы байқалуы мүмкін.
БУйрек және бауырдың ауыр жеткіліксіздісі; бүйрек және бауырдың ауыр жеткіліксіздігі кезінде препараттың кауіпсіздігі мен тиімділігін дәрігер мұқият бақылауы қажет.
Зертжаналық зерттеургер: Белацеф препаратымен емдеу кезеңінде зертханалық тестілер көрсеткіштері – Қумбс сынамасының жалған оң нәтижелері, галактоземия көрсеткіштері, несептегі гілюкозаның темен керсеткіштері әуытуым мүмкін.
Натрий мелшері: Белацеф препаратының әрбір граммында 3,6 ммоль (83 мг) натрий бар. Мұны натрий қабылдағанда бақылаудың жәжет ететін пациенттерге тағайындағанда ескеру керек.
Цефтризиксонның әсер етуі әуікмык. Белацеф препараты бактериялардың барлық түрлеріне тиімді әсер етпейді. Бір мәзгілде бірнеше қоздырғыштардан туындаған ауру кезінде, сондай-ақ егер олардың біреуі препаратқа сезімтал болмаса, дәрігер Белацеф препаратын басқа антибиотикпен біріктіріп тағайындауы мүмкін.
Пидокани: егер еріткіш ретінде лиқокани колданылса, Белацеф препаратының әрігіндісін тем бұлшыкет шімкін мене мене түрлерін тұрлерін тұрле

жағдайлары сипатталған (ет жолдарында туалдардың жинаталуына байланысты). Бұп панкреатиттің сирек көлдайлары сипатталған (ет жолдарында туалдарын жинаяталуына байланысты). Бұп панкреатиттің сирек шаралары, ауры аурулар және организмге коректік заттарды тек вена ішіне инфузилау арқылы енгіз (асқазанішекжолы арқылы еметіз (асқазанішекжолы арқылы ету (арқазанішекжолы арқылы ету (арқазан) жәріз (арқазан)

ерекшеліктері Келік құралдарын және қозғалыстағы механизмдерді басқару қабілетіне әсер етуі мүмкін бас айналу және басқа да жағымсыз жанама реакциялардың даму мүмкіндігіне байланысты Белацеф препаратымен емдеу кезеңінде сақ болу қажет.

Қолдану жөніндегі нұсқаулар Дозалау режимі

ау режими раттың дозасы аурудың ауырлығына, қоздырғыштың сезімталдығына, пациенттің жасына, пациентте және бүйрек функциялары бұлылуының болуына байланысты. Кестеде ұсынылған дозапар - бұл ілген кереспілімдердегі әдеттегі дозапар. Айрыкша жағдайларда ең жоғары ұсынылған дозаны енгізу

Ересектер мен 12 жастан асқан балалар (дене салмағы 50 кг-ден жоғары)

Препараттың дозасы*	Енгізу жиілігі **	Көрсетілімдері
1-2 г	Тәулігіне 1 рет	Ауруханадан тыс пнемония «киненің сохылмалы обструкциялық ауруларының қайталануы Құрсақ қуысы аталарының инфекциялары Бүйрек және несел шығару жолдарының асыынан инфекциялары (пиялонефритті қоса)
2 r	Тәулігіне 1 рет	Ауруханалық пневмония Тері мен жұмсақ тіндердің асқынған инфекциялары Сүйектер мен буындардың инфекциялары
2-4 г	Тәулігіне 1 рет	Қандағы нейтрофилдер саны төмен пациентврде қызба кезінде бактериялық инфекциялардың болуына күдіктену (нейтропениясымен) Бактериялық эндокардит

Қанда бактериялардың болуы анықталғанда едәуір жоғары ұсынылған дозаларды тағайындау қажеттілігін

Мерез: өдеттегі ұсынылатын дозалар тәулігіне 1 рет 500 мг − 1 г құрайды (нейромерез кезінде тәулігіне 2 г-ге дейін доза тағайындалуымумкін), емдеу ұзақтығы 10-14 күн. Кене аркылы берілетін инфекциялык арур-доссеминацияланған Лайм боррепиозы (ерте (ІІ кезең) және кеш (ІІІ кезең): тәулігіне 1 рет, 2 г-ден, емдеу ұзақтығы 14 -21 күн. Балалар

Жаңа туған нәрестелер (өмірінің 15 күнінен бастап), емшек еметін сәбилер және 12 жастан кіші балалар (дене салмағы 50 кг-ден аз)

Дене салмағы 50 кг және одан жоғары балаларға ересектерге арналған әдеттеп дозалар тағайындалады.				
Препараттың дозасы*	Енгізу жиілігі **	Керсетілімдері		
50-80 мг/кг	Тәулігіне 1 рет	Курсак қуысы ағааларының инфекциялары Бүйрек және несеп шығару жолдарының асқынған инфекциялары (пиятонефритті қоса) Ауруханадан тыс пневкония Ауруханадын тыс пневкония		
50-100 мг/кг (жоғарғы тәуліктік доза - 4 г)	Тәулігіне 1 рет	Тері мен жұмсақ тіндердің асқынған инфокциялары Сүйектер мен бунындарың неймециялары Қандағы нейтрофилдер саны төмен пациентерде қызба кезінде бактериялық инфекциялардың болуына құйстем (нейтропениясымен)		
80-100 мг/кг (жоғарғы тәуліктік доза - 4 г)	Тәулігіне 1 рет	Бактериялық менингит		
100 мг/кг (жоғарғы тәуліктік доза - 4 г)	Тәулігіне 1 рет	Бактериялық эндокардит		

қанда бактериялардың болуы анықталғанда едәуір жоғары ұсынылған дозаларды тағайындау қажеттілігін

карастыру керек
** тәулігіне 2 г-ден жоғары дозаны тағайындаған жағдайда препаратты күніне 2 рет енгізуге болады (12 сағат сайын).

Жаңа туған нәрестелерде, сәбилерде және өмірінің 15 күнінен бастал 12 жасқа дейін балаларда дозалау режимі (дене салмағы <50 ка) Жедел ортанғы отшт: адетте Белацеф препаратының булшықет ішіне дене салмағына 50 мг / мг бір реттік дозасы жеткілікті. Ауыр жағдайларда немесе алдыңғы емдеуден әсер болмаған жағдайда Белацеф препаратын Зүкүн шінде тәулігіне 50 мг/к дозада бұлшықет шіне енгізу тағайындалуы мүмкін. Хирургиялық инфекциялардың операция алдындағы профиламтикасы: операция алдында дене салмағына 50-

Хи́рургиялык інфекциялардың операция алдындағы профилактикасы. операция алдында дене салмағына эо-80 мк/п бір ретік розань бір рет енгізу. Кене арқылы берілетін инфекциялық ауру-диссеминацияланған Лайм боррелиозы (ІІ-ІІІ саты): 50-80 мк/кг, тәупігіне бір рет 14-21 күн бойы. Мерез: арстеті ұсынылатын доза тәупігіне бір рет дене салмағына 75-100 мк/кг (4 г-ден көп емес), емдеу узақтығы 10-14 күн. О-14 күндік жаңа туған нәрестелер Белацеф препаратын 41 аптаға дейінгі жастағы шала туған сәбилерге қолдануға болмайды (гестациялық жасы +

Препараттың Енгізу жиілігі ** 20-50 мг/кг Тәулігіне 1 рет

анда бактериялардың болуы анықталған жағдайда едәуір жоғары ұсынылған дозаларды тағайындау кеттілігінқарастыру керек. Еңжоғары тәуліктік доза 50 мг/кг-ден асыруға болмайды.

Жаңа туған нәрестелерде арнайы дозалау режимдері (өмірінің 0-14 күн) Жедел ортаңғы *отит:* әдетте, дене салмағына 50 мг/кг дозада препаратты бұлшықет ішіне бір рет енгізу

жеткілікті. *Хирургиялық инфекциялардың операция алдындағы профилактикасы:* операция алдында бір рет дене

аспиясына 20-50 мг/мг. Мерез: эдеттеп усынылатын доза тәулігіне бір рет дене салмағына 50 мг/мг, емдеу ұзақтығы 10-14 күн. *Емдеу ұзақтығы.* емдеу ұзақтығы инфекциялық аурудың ағымына байланысты, әдетте енгізуді температура қалыпқа келгеннен кейін және қоздырғыштың қырылуы расталғаннан кейін кемінде 48-72 сағатта

қалыпқа келгеннен кейін және қоздырғыштың қырылуы расталғаппал келіп келіпде тәсі жалғастырады.

Пациенттердің реккие тобы
Егде желеттылар: бауыр және бүйрек функциясының бұзылуы болмаған кезде ересектерге арналған әдеттегі дозаларды жасына қарай түзетусіз қолданады.
Бауыр жетміліксіздіг: тегр бүйрек функциясынын бұзылуы болмаса, әдеттегі дозаны қолданады. Бауыр функциясының ауыр бұзылуында препаратты колдану туралы деректер жоқ.
Бүйрек жетміліксіздігі бәр пациенттер: егер бауыр функциясының бұзылуы болмаса, әдеттегі дозаны қолданады. Кауыр құректемтіліксіздігі кезінде бәлешефтің теуліктік қозасы 2 ғаспауы тиіс Бауыр мен бүйректің ауыр күректемтіліксіздігі кезінде Белецефтің теуліктік қозасы 2 ғаспауы тиіс Бауыр мен бүйректің ауыр жеткіліксіздігі кезінде бәлешемі.

Будрек желкліпісьзов обр тементіні дозаны қолданары. Қозыры қункцомсының оузылуы облімасы, әдеггеті дозаны қолданары. Қозыры колданары. Қозыры колданары. Қозыры көн буйрежінің ауыр жетікліксіздігі кезінде калабару, дерігер қауіпсіздігі мен тиімділігіне бақылау жүргізелі.

Енізу өдісі мен жолы

Булшыкет ішіне өнізу. 1 г Белацеф препаратын инъекцияға арналған 1% лидокаинді 3,5 мл-де еріту қажет. Ерітіндіні ірі булшыкеттерге терен булшыкетішілік инъекция арқылы енгізу керек. Бір булшыкеті ең көбі 1 г енгізу керек. 1 г-ден асатын дозалары бөліп, әр турлі орындарға енгізу керек. Бір булшықете не көбі 1 г енгізу керек. 1 г-ден асатын дозалары бөліп, әр турлі орындарға енгізу жежет. Белацеф препаратының ерітіндісін вена ішіне енгізу мүмімі болмағанда немесе булшыкетішілік енгізу жолы осы пациент үшін негұрлым қолайлы болған жағадайларда ғана бұлшыкет ішіне енгізу жемет. Белер ерітікіші енгізу пашы асқан адмаларда колданаған кезде аллергияның бар-жоғына теріішілік сынама жүргізу усынылады. Белацеф препаратын сұйылтар алдынарда пидоканнді медициналық қолдану женіндегі негізу кары керістімідеріңі болуын, онын ішіле дидокамнег аллергияның болуын жоққа шығару қажет. 15 жасқа толмаған балаларда лидоканиді медициналық қолдану женіндегі қуқылтар алдынарда пидоканиді медициналық қолдану женіндегі қуқылы енгізу терінділердің болуын, онын ішіле алдокамнег аллергияның болуын жоққа шығару қажет. 15 жасқа толмаған балаларда лидоканиді медициналық қолдану женіндегі көлімін кенізуын қамалық жерек көрек көрек көлек енгізу керек. Менеция кезінде ерітеді. Белацейне енгізу керек. Велецен кенізу керек көлек енгізу керек. Емекететі балалар мен 12 жастан кіші балаларға 50 мг/кг немесе сұң жоғары дозаны венаішілік инфузия арқылы бар енгізу керек. Емшекетеі балалар мен 12 жастан кіші балаларға 50 мг/кг немесе сұң жоғары қозаны венаішілік инфузия арқылы балаларға 6 мг/кг немесе сұңын кіші) Белацеф препараты вена ішіне, балу - 60 минут бойы енгізу керек. Жақа туған нөрестелерге (28 күнен кіші) Белацеф препараты нере жана туған ерітедінерді енг

Артық дозаланғанжағдайда қабылдануытиіс шаралар Симптомдары: жүрек айнуы, құсу және диарея. Емі: симптомнатикалық. Артық дозаланғану кезінде гемодиализ және перитонеальді диализ тиімсіз. Арнайы антидоты жоқ Дәрілік препаратты қолдану тәсілін түсіндіру үшін медицина қызметкеріне кеңес алуға жүгіну

ж**өніндегі нұсқаулар** Препаратты дәрігердің тағайындауымен ғана қолдану керек

ДП стандартты қолданған кезде байқалатын жағымсыз реакциялардың сипаттамасы және осы жағдайда қабылдауғатиісті шаралар

- ирек жалған жарғақшалы колит бронх түйілуі несептегі қан, несептегі қант ісінулер, есекжем каптылау

- тырау. *ai бөлгісіз (қолда бар деректпер бойынша анықттау мүмкін емес)* жасушаларының бұзылуынан туындаған қан аздығы, гранулоциттер есебінен лейкоциттер санының
- қан жасушаларының оузылуынан туындаған қан аздығы, гранулоцитгер сесеінен леикоцитгер санының азаноы жоғары сезімталдық, анафилаксиялық реакциялар, анафилаксиялық шоқ, анафилактоидты реакция, (Яриш-геркстеймер) уйқы безінің қабынуы, органған кезде ауру қоздырғышының жаппай қырылуынан туындаған реакция (Яриш-геркстеймер) уйқы безінің қабынуы, ауыз қуысының қабынуы, тілдің қабынуы сезімтал емес микроорганизмдерден туындаған жаңа инфекциянындамуы құрысулар, бас айналуы ет қабында цефтриаксонның кальций тұздарының түзілуі, жаңа туған нәрестелерде билирубиннің жоғары деңейінде, терінің сартаюымен қатар, функциясының бұзылуымен мидың белгілі бір беліктері сарыға боялуы мүмкік (каролық сартаю) белінетін несен молшерінің азаноы, несеп шығару жолдарында цефтриаксон тұздарының түзілуі (қайтымды) тәрінің ауыр алгарериялық реакциялары (Стивенс-Дконсон синдромы, уытты элидермалыді некропиз, көф ормалы эритема, жедеп жайылған экзантема тәрізді пуступез), қандағы эзамнофиларе мелшерінің артуымен және жалпы симптомдары бер дерігік журу зерткулелькі, жәрттеулер көрсеткіштерінің жалған негижелері (Кумбс сынамасы, галактоземияға сынамалар, несепеті гілюкоза деңейіі).

Жағымсыз дәрілік реакциялар туындаған кезде медицина қызметкеріне, фармацевтика қызметкеріне немесе дәрілік препараттардың тиімсіздігі туралы хабарламаны қоса, дәрілік препараттарға жағымсыз реакциялар (әсерлер) бойынша ақпараттыр, деректер базасына тікелей жүтіну қажет Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрілігі Тауарлар мен көрсепілетін қызметтердің сапасы мен қаулісіздігін бақылау комитетінің «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды ұлттық сараптау орталығы» ПІЖК РМК

http://www.ndda.kz

Қосымша мәліметтер Дәрілік препараттың құрамы Бір құтының ішінде белсенді зат- натрий цефтриаксоны 1,193 гр (1,000 цефтриаксонға баламалы).

Сыртқы түрінің иісінің, дәмінің сипаттамасы Ақ немесе сарғыш реңді ақ түсті ұнтақ

Шығарылу түрі және қаптамасы Цефтрияксонға шыққанда 1.0 г белсенді заттан ІІІ типті гидропитикалық түссіз шыныдан жасалға құтыларға құйылып, І типті резенке тығындармен тығындалады және алюминий қалпақшалармен бұра құтыдан қолдану женіндегі қазақ және орыс тілдеріндегі нұсқаулықпен бірге картон қорапшаға салынады.

Сақтау мерзімі Сақтау мерзімі 3 жыл Жарамдылық мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды!

Сактау шарттары
Түпнүскалық қаптамасында 25°С-ден аспайтын температурада сақтау керек.
Бапападрын қолы жетпейтін жерде сақтау керек!
Препарат сұйылтылғаннан кейін (2-8)°С температурада сақталған жағдайда Бапападрын қолы жетпейтін жерде сақтау керек.
Жарамдылым, мерзімі өткеннен кейін қолдануға болмайды! . ратурада сақталған жағдайда тәулік ішінде тұрақты

Дәріханалардан босатылу шарттары Рецепт арқылы

Рецент горус...

Вајкапрhатуралы мәлімет
Вајкапрhатура Казура Бајкапрhатура Бајкапрhатура Бајкапрhатура Бајкапрhатура Бајкапрhатура Бајкапрhатура Бајкапрhатура Бајкапрнатура Бајкапра Бајкапра Бајкапра Бајкапра Бајкапра

Tiркеу куәлiгiнiңұстаушысы Belinda Laboratories LLP., Ұлыбритания Астра Хаус, Аркпоу Роуд, Лондон, SE14 6EB Ten: +918527459991, noштасы: info@belinda.uk.com

Қазақстан Республикасында мүддесін қорғау мақсатында ТКҰ тағайындаған өкіл: "Нео Лайф" ЖШС, 050010, Қазақстан Республикасы, Алматы қ., Көк- Төбе ықш ауд., Роза Бағланова к-сі, N893A үй Ten.: +7 (727) 271 80 78; +7 775 772 98 09, info@neolife.kz

электронды пошта: cepheusmedical@gmail.co

Бактериялық менингит

қарастыру керек ** Тәулігіне 2 г-ден жоғары дозаны тағайындаған жағдайда препарат дозасын бөлуге және оны күніне 2 рет енгізу

керек (12 сагат сайын).

Ересектер мен 12 жастан асқан балалар үшін дозалау режимдері (дене салмағы 250 кг)
Жедел ортанын болып ауыр жағдайларда немесе алдыңы емнің әсері болмаған жағдайда Белацеф
препаратының бір реттік дозасын бұтшыкет ішіне енгізуге болады, Белацефті 3 күн бойы тәулігіне 1-2 г дозада
булшыкет ішіне тағанындарт аболады.
Хирургиллық инфекциялардың операция алдындағы профилактикасы: операция алдында бір рет 2 г.
Соз. 500 мг бір рет, булшыкет ішіне.