

## Инструкция по медицинскому применению лекарственного средства



Торговое название: Цефрош.

Международное непатентованное наименование: цефтриаксон

международное непатентованное наименование: цестриаксон. Лекарственная форма: порошок для приготовления раствора для инъекций. Состав: каждый флакон содержит: Стерильный цефтриаксон натрия USP экв. цефтриаксону 1000 мг Фармакотерапевтическая группа: антибиотик, цефалоспорин. Код ATX: J01DD04.

Фармакологическое действие:

. Фармакодинамика.

Цефалоспориновый антибиотик III поколения широкого спектра действия. Действует бактерицидно, угнетая синтез клеточной стенки

Цефалоспориновый антибиотик III поколения широкого спектра действия. Действует бактерицидно, угнетая синтез клеточной стенки микроорганизмов. Устойчив в отношении β-лактамаз большинства грамположительных и грамотрицательных бактерий. Активен в отношении грамположительных аэробных Бактерий: Staphylococcus aureus (включая штаммы, продуцирующие пенициллиназу), Staphylococcus epidermidis, Streptococcus pneumoniae, Streptococcus pyogenes, Streptococcus viridans; грамотрицательных аэробных бактерий: Acinetobacter calcoaceticus, Enterobacter aerogenes, Enterobacter cloacae, Escherichia coli, Haemophilius influenzae (в т.ч. штаммы, продуцирующие пенициллиназу), Haemophilius parainfluenzae, Klebsiella spp. (в т.ч. Klebsiella pneumoniae), Moraxella catarrhalis (в т.ч. штаммы, продуцирующие пенициллиназу), Morganella morganii, Neisseria gonorrhoeae (в т.ч. штаммы, продуцирующие пенициллиназу), Morganella morganii, Neisseria gonorrhoeae (в т.ч. штаммы, продуцирующие пенициллиназу), Neisseria meningitidis, Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Serratia spp. (в т.ч. Serratia магсеscens), Pseudomonas aeruginosa (отдельные штаммы); анаэробных бактерий: Bacteroides fragilis, Clostridium spp. (кроме Clostridium difficile), Peptostreptococcus spp.

Обладает активностью іл vitro в отношении большинства штаммов следующих микроорганизмов, хотя клиническое значение этого неизвестно: Сіtrobacter diversus, Citrobacter freundii, Providencia spp. (в т.ч. Providencia rettgeri), Salmonella spp. (в т.ч. Salmonella typhi), Shigella spp., Streptococcus agalactiae, Bacteroides bivius, Bacteroides melaninogenicus.

Метициплин-устойчивые стафилококки устойчивы и к цефалоспоринам, в т.ч. к цефтриаксону. Многие штаммы стрептококков группы D и энтерококков (в т.ч. Enterococcus faecalis) также устойчивы к цефтриаксону.

Фармакокинетика:

Фармакокинетика:
После в/м введения цефтриаксон быстро и полностью всасывается в системный кровоток. Хорошо проникает в ткани и жидкие среды организма: дыхательные пути, кости, суставы, мочевыводящий тракт, кожу, подкожную клетчатку и органы брюшной полости. При воспалении менингеальных оболочек хорошо проникает в спинномозговую жидкость. Биодоступность цефтриаксона при в/м введении составляет 100 %. После в/м введения Свид костигается через 2 - 3 ч див /в введении - вконце инфузии.
При в/м введении цефтриаксона в дозе 500 мг и 1 г Свид в плазме крови составляет 38 мкг/мл и 76 мкг/мл соответственно, при в/в введении цефтриаксона в дозе 500 мг, и 1 г С свид в плазме крови составляет 38 мкг/мл и 76 мкг/мл соответственно, при в/в введении в дозе 500 мг, 1 г и 2 г - 82 мкг/мл, 151 мкг/мл соответственно. У взрослых через 2 - 24 ч после введения препарата в дозе 50 мг/кг концентрация в спинномозговой жидкости во много раз превосходит МПК для наиболее распространенных возбудителей менингита. Равновесное состояние устанавливается в течение 4 суток введения препарата.

Равновесное состояние устанавливается в течение 4 суток введения препарата. Обратимое связывание с белками глазмы (альбуминами) составляет 83 − 95 %. V<sub>s</sub> составляет 5,78 − 13,5 л (0,12 − 0,14 л/кг), у детей − 0,3 л/кг. T<sub>12</sub> составляет 6 − 9 ч. Плазменный клиренс − 0,58 − 1,45 л/ч, почечный клиренс − 0,32 − 0,73 л/ч. У вэрослых пациентов течение 48 ч 50 − 60 % препарата выводится почками в неизмененном виде, 40 − 50 % экскретируется с желчью в кишечник, где биотрансформируется в неактивный метаболит. Фармакокинетика в особых клинических случаях: У новорожденных детей почками выводится около 70 % препарата. У новорожденных детей почками выводится около 70 % препарата. У новорожденных и у лиц пожилого возраста (в возрасте старше 75 лет), а также у пациентов с нарушениями функции почек и печени

у новорожденных и у лиц пожилого возраста (в возрасте старше 73 лет), а также у пациентов с нарушеняями функции почек и печени Т<sub>12</sub> значительно увеличивается. У пациентов, находящихся на гемодиализе при КК 0 −5 мл/мин, Т<sub>12</sub> составляет 14,7 ч; при КК 5 −15 мл/мин −15,7 ч; при КК 16 −30 мл/мин −11,4ч; при КК 31 −60 мл/мин +12,4ч. У детей с менингитом Т<sub>2</sub>, после в/в введения в дозе 50 −75 мг/кг составляет 4,3 −4,6 ч. Показания к применению:

Бактериальные инфекции, вызванные чувствительными микроорганизмами:

инфекции органов брюшной полости (перитонит, воспалительные заболевания ЖКТ, желчевыводящих путей, в т.ч. холангит, инфекции органов орюшнои полости (перитонит, воспалительные заоолевания жк.1, желчевыводящих пут эмпиема желчного пузыря); заболевания верхних и нижних отделов дыхательных путей (в т.ч. пневмония, абсцесс легких, эмпиема плевры); инфекции костей и суставов; инфекции кожи и мягких тканей; инфекции мочевыводящих путей (в т.ч. пиелонефрит); бактериальный менингит;

- эндокардит;

- эндокардит; сепсис; гонорея; сифилис; мягкий шанкр; болезнь Лайма (боррелиоз); брюшной тиф; сальмонеллез и сальмонеллоносительство;

 сальмонеллез и сальмонеллоносительство;
 инфицированные раны и ожоги;
 профилактика послеоперационной инфекции;
 инфекционные заболевания у лиц с ослабленным иммунитетом.
 Противолоказания:
 повышенная чувствительность к компонентам препарата;
 повышенная чувствительность к кругим цефалоспоринам, пенициллинам, карбапенемам.
 С осторожностью назначают препарат новорожденным детям с гипербилирубинемией, недоношенным детям, при почечной и/или печеночной недостаточности, НЯК, энтерите или колите, связанном с применением антибактериальных препаратов. Беременность и лактация:

Применение препарата при беременности возможно только в том случае, когда предполагаемая польза для матери превосходит потенциальный риск для плода. При необходимости применения препарата в период лактации следует прекратить грудное вскармливание. Способ применения и дозы:

Способ применения и дозы:
Препарат вводят в/м и в/в (струйно или капельно).
Для взрослых и детей старше 12 лет доза составляет 1 - 2 г 1 раз в сутки или по 0,5 - 1 г каждые 12 ч.
Максимальная суточная доза - 4 г.
Для новорожденных (в возрасте до 2х недель) доза составляет 20 - 50 мг/кг в сутки.
Для новорожденных (в возрасте до 2х недель) доза составляет 20 - 80 мг/кг.
Для грудных детей и детей до 12 лет суточная доза составляет 20 - 80 мг/кг.
У детей с массой тела 50 кг и более применяют дозы как для взроспых.
Дозу более 50 мг/кг массы тела необходимо назначать в виде в/в инфузии в течение 30 мин. Длительность курса лечения зависит от узарателе и тумести заборование.

Дозу более 50 мг/кг массы тела необходимо назначать в виде в/в инфузии в течение 30 мин. Длительность курса лечения зависит от характера и тяжести заболевания. При бактериальном менингите у грудных детей и детей младшего возраста доза составляет 100 мг/кг 1 раз в сутки. Максимальная суточная доза – 4 г. Продолжительность терапии зависит от вида возбудителя и может составлять от 4 дней при менингите, вызванном Neisseria meningitidis, до 10 – 14 дней при менингите, вызванном чувствительными штаммами Enterobacteriaceae. Для лечения гонореи доза составляет 250 мг в/м, однократно. Для лечения гонореи доза составляет 250 мг в/м, однократно. Для лечения гонореи доза составляет 250 мг в/м, однократно. Для лечения водят однократно в дозе 1 - 2 г (в зависимости от степени опасности инфицирования) за 30 - 90 мин до начала операции. При операциях на толстой и прямой кишке рекомендуется дополнительное введение препарата из группы 5-нитроммидазолов. Детям при инфекции кожи и мягких тканей препарат назначают в суточной дозе 50 - 75 мг/кг массы тела 1 раз/сут или 25 - 37,5 мг/кг каждые 12 ч, но не более 2 г/сут. При тяжелых инфекциях другой локализации - в дозе 25 - 37,5 мг/кг каждые 12 ч, но не более 2 г/сут. При телемом за видектительное в суточной дозе 50 - 75 мг/кг каждые 12 ч, но не более 2 г/сут. При телемом за другой локализации - в дозе 25 - 37,5 мг/кг каждые 12 ч, но не более 2 г/сут. При телемом за другой локализации - в дозе 25 - 37,5 мг/кг каждые 12 ч, но не более 2 г/сут.

При *среднем отите* препарат вводят в/м в дозе 50 мг/кг массы тела, но не более 1 г.

При среднем отште препарат вводят в/м в дозе 50 мг/кг массы тела, но не более 1 г. У пациентюе с нарушениями функции почек коррекция дозы требуется только при почечной недостаточности тяжелой степени (КК менее 10 мл/мин), в этом случае с устуочная доза препарата не должна превышать 2 г. Правила призотовления и введения инъекционных растворов: Инъекционные растворы следует готовить непосредственно перед применением. Для приготовления раствора для в/м инъекций 500 мг препарата растворяют в 2 мл, а 1000 мг препарата – в 3,5 мл 1 % раствора лидокаина. Рекомендуется вводить не более 1 г в одну ягодичную мышцу. Для приготовления раствора для в/в инъекций 500 мг препарата растворяют в 5 мл, а 1000 мг препарата – в 10 мл стерильной воды для инъекций. Инъекций створа для в/в инъекций 500 мг препарата растворяют в 5 мл, а 1000 мг препарата – в 10 мл стерильной воды для инъекций. Инъекционный раствор вводят в/в медленно в течение 2 - 4 мин. Для приготовления раствора для в/в инфузий 2 г. препарата растворяют в 40 мл одного из следующих растворов, не содержащих кальций: 0,9 % раствора натрия хлорида, 5 — 10 % раствор декстрозы (глюкозы), 5 % раствор левулозы. Препарат в дозе 50 мг/кг и более следует вводить в/в капельно, в течение 30 мин. Побочные действия: оопее спедует вызыкалельно, в гечение зо мин.
Побочные действия:
Со стороны ЦНС: головная боль, головокружение.
Со стороны мочевыбелительной системы: опигурия, нарушение функции почек, глюкозурия, гематурия, гиперкреатининемия, повышение содержания мочевины.
Со стороны пищеварительной системы: тошнота, рвота, нарушение вкуса, метеоризм, стоматит, глоссит, диарея, псевдомембранозный энтерокопит, псевдохолелитиаз (сладж-синдром), дисбактериоз, боль в животе, повышение активности

псевдомембранозный энтерокопит, псевдохолепитиаз (сладж-синдром), дисбактериоз, боль в животе, повышение активности печеночных трансаминаз и ЩФ, гипербилирубинемия.

Со стороны системы кроветворения: анемия, лейкопения, лейкоцитоз, лимфопения, нейтропения, гранулоцитопения, тромбоцитопения, тромбоцитов, базофилия, гемолитическая анемия.

Со стороны сеертныевающей системы кровей: носовые кровотечения, увеличение (уменьшение) протромбинового времени.

Аллергические реакции: крапивница, сыпь, зуд, экссудативная многоформная эритема, лихорадка, озноб, отеки, эозинофилия, анафилактический шок, сывороточная болезнь, бронхоспазм.

Прочие: суперинфекции; (в т.ч. кандидоз).

Местные реакции: при в/в введении - флебиты, болезненность по ходу вены; при в/м введении - болезненность в месте введения.

тередозировка: Для выведения препарата из организма гемодиализ неэффективен. При наличии клинических проявлений передозировки рекомендуется проведение симптоматической терапии. Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

ефтриаксон и аминогликозиды обладают синергизмом в отношении многих грамотрицательных бактерий

нефротоксичными препаратами возрастает риск

при совместном применении с НПВС и другими антиагретантами повышается вероятность возаикновения кровотечений. При совместном применении с НПВС и другими антиагретантами повышается вероятность возаикновения кровотечений. При одновременном применении с "петлевыми" диуретиками и другими нефротоксичными препаратами возриефотоксического действия. Препарат несовместим с этанолом. Фармацевлическое взаимодействие:

Рармацевтически несовместим с растворами, содержащими другие антибиотики

О<mark>Собые указания:</mark> При применении препарата следует учитывать риск развития анафилактического шока и необходимость проведения

при применении препарата следует учитывать риск развития анафилактического шока и несоходимость проведения соответствующей неогложной терапии. В исследованиях *in vitro* показано, что цефтриаксон (подобно другим цефалоспоринам) способен вытеснять билирубин, связанный с альбумином сыворотки крови. Поэтому у новорожденных с гипербилирубинемией и, особенно, у недоношенных новорожденных, применение препарата Цефрош требует еще большей осторожности.

при сочетании почечной недостаточности тяжелой степени и тяжелой печеночной недостаточности у пациентов, находящихся на гемодиализе, следует регулярно определять концентрацию препарата в плазме.

При длительном лечении необходимо регулярно контролировать картину периферической крови, показатели функционального

тири дипольной лестении почек. В редких случаях при УЗИ желчного пузыря отмечаются затемнения, которые исчезают после прекращения л явление сопровождается болями в правом подреберье, рекомендуется продолжение терапии препаратом Цефрош и проведение

симптоматического печения

симптоматического лечения.
Пожилым и ослабленным пациентам может потребоваться назначение витамина К.
Во время лечения противопоказано употребление алкоголя, т.к. возможны дисульфирамоподобные эффекты (гиперемия лица, спазм в животе и в области желудка, тошнота, рвота, головная боль, снижение АД, тахикардия, одышка).
Применение при нарушении функции почек:
При тяжелой степени почечной недостаточности (КК менее 10 мл/мин) суточная доза Цефрош не должна превышать 2 г.
При выраженных нарушениях функции почек, а также у больных, находящихся на гемодиализе, необходимо следить за концентрацией цефтриаксона в плазме крови, т.к. у них может снижаться скорость его выделения.
Применение при нарушении функции печени:
При выраженных нарушениях функции печени необходимо следить за концентрацией цефтриаксона в плазме крови, т.к. у них может снижаться скорость его выделения.

снижаться скорость его выделения.

**Форма выпуска:** 1 г порошка для приготовления раствора для инъекций в прозрачном стеклянном флаконе объемом 20 мл. 10 флаконов вместе с 1 г порошка для приготовления раствора для инъекции в прозрачном стеклянном флаконе ооъемом 20 мл. 10 фла инструкцией по применению в картонной упаковке.
Условия и сроки хранения:
Хранить в сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25°C. Хранить в недоступном для детей месте.
Срок годности:
Указано на упаковке. Не использовать по истечении срока годности.

Условия отпуска:

