#### **УТВЕРЖДЕНА**

Приказом Председателя РГУ «Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан» от «15» декабря 2021 г. № № № № № №

# Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата (Листок-вкладыш)

## Торговое наименование

Зиннат®

## Международное непатентованное название

Цефуроксим

## Лекарственная форма, дозировка

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500 мг

# Фармакотерапевтическая группа

Противоинфекционные препараты для системного использования. Антибактериальные препараты системного применения. Бета-лактамные антибактериальные препараты, другие. Цефалоспорины второго поколения. Цефуроксим.

Код ATX J01DC02

## Показания к применению

Лечение инфекционно-воспалительных заболеваний, вызванных чувствительными к препарату микроорганизмами:

- острый стрептококковый тонзиллит и фарингит
- острый бактериальный синусит
- острый средний отит
- обострение хронического бронхита
- цистит
- пиелонефрит
- инфекции кожи и мягких тканей (например, фурункулез, пиодермия, импетиго), не сопровождающиеся осложнениями
- ранние стадии болезни Лайма

Необходимо рассмотреть официальные рекомендации по надлежащему использованию антибактериальных веществ.

# Перечень сведений, необходимых до начала применения *Противопоказания*

- известная гиперчувствительность к цефалоспориновым антибиотикам, к цефуроксиму или к любому компоненту препарата
- тяжелые реакции гиперчувствительности в анамнезе (например, анафилактические реакции) на бета-лактамные антибактериальные средства любого типа (пенициллины, монобактамы и карбапенемы)
- детский возраст до 12 лет

## Необходимые меры предосторожности при применении

Следует соблюдать осторожность при назначении цефуроксима пациентам, в анамнезе которых имеется не выраженная гиперчувствительность к беталактамным препаратам.

# Взаимодействия с другими лекарственными препаратами

Препараты, которые снижают кислотность желудочного сока, могут уменьшить биодоступность препарата Зиннат<sup>®</sup> и могут препятствовать ускорению абсорбции после приема пищи.

Как и другие антибиотики, препарат Зиннат<sup>®</sup> может влиять на кишечную флору, тем самым приводя к снижению реабсорбции эстрогенов и снижению эффективности комбинированных пероральных контрацептивов.

Цефуроксим выводится путем клубочковой фильтрации и канальцевой секреции. Не рекомендуется одновременный прием пробеницида. Совместное введение с пробеницидом приводит к увеличению AUC препарата Зиннат<sup>®</sup> на 50 %, в связи с чем, совместное применение не рекомендуется.

Совместное использование с пероральными антикоагулянтами может привести к увеличению международного коэффициента нормализации.

## Специальные предупреждения

Гиперчувствительность

Препарат Зиннат® назначают с особой осторожностью пациентам, в анамнезе которых имеются сведения об аллергических реакциях на пенициллины или другие бета-лактамные антибиотики. Как и в случае с другими беталактамными антибиотиками случаи серьезной не исключены гиперчувствительности, иногда с летальным исходом. При развитии выраженных проявлений гиперчувствительности лечение цефуроксимом нужно немедленно прекратить незамедлительно И предпринять следует соответствующие экстренные меры. Перед началом лечения установить, имел пациент В анамнезе тяжелые гиперчувствительности на цефуроксим, другие цефалоспорины или любой другой тип бета-лактамного средства. При назначении цефуроксима пациентам с нетяжелой гиперчувствительностью к другим бета-лактамным средствам в анамнезе следует соблюдать осторожность.

Реакция Яриша-Герксгеймера

При лечении препаратом Зиннат болезни Лайма иногда отмечается реакция Яриша-Герксгеймера. Эта реакция является прямым следствием бактерицидного действия препарата Зиннат на возбудителя заболевания —

спирохету *Borrelia burgdorferi* — и является частым и обычно самопроизвольно проходящим последствием лечения. Необходимо объяснить пациентам, что это обычное следствие антибиотикотерапии при болезни Лайма, не требующее специальной терапии.

Рост резистентных микроогранизмов

Как и в случае с другими антибиотиками, при длительном лечении препаратом возможен усиленный рост нечувствительных микроорганизмов (Candida, Enterococci, Clostridium difficile), что может потребовать прекращения лечения.

При появлении диареи на фоне применения антибиотиков, в том числе Зиннат®, следует иметь В виду возможность псевдомембранозного колита, тяжесть которого может варьировать от незначительной до угрожающей жизни. Таким образом, важно рассмотреть возможность наличия данной патологии у пациентов с диареей, возникшей на фоне лечения или после прекращения терапии. При наличии у пациента длительной или выраженной диареи или при наличии абдоминальных спазмов, лечение должно быть прекращено немедленно и пациент должен быть направлен на дальнейшее исследование. Нужно также рассмотреть применение специального лечения с целью снижения объема бактерий Clostridium difficile. Не следует назначать препараты, ингибирующие перистальтику кишечника.

Лекарственная интерференция в лабораторной диагностике

Положительный результат пробы Кумбса, связанный с применением цефуроксима, может исказить результат перекрестной пробы совместимость крови. Поскольку в испытании на феррицианид может дать ложноотрицательный результат, для определения уровней глюкозы в крови/плазме пациентов, получающих цефуроксимаксетил, для рекомендуется использовать глюкозооксидазный или гексокиназный методы.

Важная информация о вспомогательных веществах

Данный препарат содержит в составе вспомогательного вещества Опаспрея белого 0.1 % натрия бензоата в каждой таблетке 500 мг.

Таблетки Зиннат<sup>®</sup> содержат парабены, которые могут вызывать аллергические реакции (возможно отсроченные).

Применение в педиатрии

Опыта лечения детей до 3-месячного возраста нет.

Во время беременности или лактации

Тератогенного и эмбриотоксического действия не наблюдается, но, как и в случае с другими препаратами, препарат Зиннат<sup>®</sup> должен применяться с осторожностью в ранние месяцы беременности. Применение возможно только в случаях, когда предполагаемая польза от терапии для матери превышает потенциальный риск для плода.

Цефуроксим в небольшом количестве попадает в грудное молоко. Негативное влияние препарата в терапевтических дозах не ожидается, хотя нельзя исключать риска диареи и грибковой инфекции слизистых оболочек. При возникновении таких последствий может потребоваться прекратить

кормление грудью. Требуется учитывать возможность возникновения аллергической реакции. Цефуроксим необходимо использовать для лечения в период лактации только после оценки соотношения положительного влияния и рисков лечащим врачом.

#### Фертильность

Данные по влиянию цефуроксима на репродуктивные способности людей отсутствуют. Доклинические исследования не раскрыли какого-либо влияния на репродуктивную функцию.

Особенности влияния препарата на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Поскольку препарат может вызывать головокружение, необходимо предупредить пациентов о мерах предосторожности при управлении транспортным средством или работе с движущимися механизмами.

## Рекомендации по применению

## Режим дозирования

Таблица 1. Взрослые и дети (≥40кг)

Показания к применению	Доза	
Острый тонзиллит и фарингит, острый	250 мг дважды в день	
бактериальный синусит		
Острый средний отит	500 мг дважды в день	
Обострение хронического бронхита	500 мг дважды в день	
Цистит	250 мг дважды в день	
Пиелонефрит	250 мг дважды в день	
Инфекции кожи и мягких тканей, не	250 мг дважды в день	
сопровождающиеся осложнениями		
Лечение ранних стадий болезни Лайма	500 мг два раза в день в течение	
	14 дней (от 10 до 21 дня)	

# Особые группы пациентов

*Таблица 2. Дети (<40 кг.)* 

Показания к применению	Доза
Острый тонзиллит и фарингит, острый	10 мг/кг два раза в день максимум
бактериальный синусит	125 мг дважды в день.
Дети в возрасте 2х лет и старше с	15 мг/кг два раза в день максимум
острым средним отитом или	по 250 мг дважды в день.
более тяжелыми инфекциями	
Цистит	15 мг/кг два раза в день максимум
	по 250 мг дважды в день.
Пиелонефрит	15 мг/кг два раза в день максимум
	по 250 мг в течение от 10 до 14 дней
Инфекции кожи и мягких тканей, не	15 мг/кг два раза в день максимум
сопровождающиеся осложнениями	по 250 мг дважды в день
Лечение ранних стадий болезни	15 мг/кг два раза в день максимум

Лайма	по 250 мг дважды в день в течение
	14 дней (от 10 до 21 дней)

Детям рекомендуется назначать препарат в форме суспензии для приема внутрь. Отсутствует опыт применения цефуроксима аксетила у детей младше 3 месяцев.

Цефуроксима аксетил в виде таблеток или гранул для приготовления суспензии для приема внутрь не биоэквивалентны, они не взаимозаменяемы на основе соотношения 1 мг/1 мг.

#### Почечная недостаточность

Безопасность и эффективность цефуроксима аксетила у пациентов с почечной недостаточностью не установлены. Цефуроксим выводится преимущественно почками. У пациентов с нарушением функции почек рекомендуется снижение дозы для коррекции замедленной экскреции. Цефуроксим эффективно удаляется диализом.

Таблица 3. Рекомендуемые дозы препарата Зиннат® при почечной недостаточности

Клиренс	T <sub>1/2</sub>	Рекомендованная доза
креатинина	(часы)	
≥30 мл/мин	1.4 - 2.4	Корректирования дозы не требуется
		(стандартная доза 125 – 500 мг дважды в
		день)
10-29 мл/мин	4.6	Стандартная индивидуальная доза каждые
		24 часа
<10 мл/мин	16.8	Стандартная индивидуальная доза каждые
		48 часов
Во время процедуры	2-4	Дополнительная однократная
гемодиализа		индивидуальная в конце процедуры
		диализа

#### Печеночная недостаточность

Нет данных о пациентах с печеночной недостаточностью. Поскольку цефуроксим в первую очередь выводится почками, предполагается, что наличие нарушения функции печени не влияет на фармакокинетику цефуроксима.

## Способ применения

Предназначен для приема внутрь.

Для оптимальной абсорбции препарат следует принимать вместе с пищей.

Таблетки Зиннат<sup>®</sup> не следует измельчать, поэтому препарат не подходит для лечения пациентов, которые не могут глотать таблетки.

#### Длительность лечения

Длительность применения препарата составляет в среднем 7 дней (от 5 до 10 дней).

## Меры, которые необходимо принять в случае передозировки

Симптомы: нарушение со стороны ЦНС (энцефалопатии), которые проявляются возбуждением, судорогами и могут привести к развитию комы. Могут возникнуть симптомы передозировки, если не проведена

соответствующая коррекция дозы для пациентов с почечной недостаточностью.

*Неотложные процедуры:* симптоматическое. Препарат Зиннат<sup>®</sup> выводится при гемодиализе или перитонеальном диализе.

Обратитесь к врачу или фармацевту за советом прежде, чем принимать лекарственный препарат

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

Побочные реакции на цефуроксим обычно преходящи и имеют легкое течение. Самыми распространенными побочными реакциями являются избыточный рост *Candida*, эозинофилия, головная боль, головокружения, расстройства ЖКТ и умеренное повышение уровня печеночных ферментов.

Побочные действия, наблюдавшиеся в клинических исследованиях и в постмаркетинговом периоде, представлены ниже и перечислены в зависимости от анатомо-физиологической классификации и частоты встречаемости: очень часто  $\geq 1$  из 10, часто  $\geq 1$  из 100 и < 1 из 10, нечасто  $\geq 1$  из 1000 и < 1 из 100, очень редко < 1 из 10000, частота неизвестна (невозможно оценить на основании имеющихся данных).

*Yacmo* (≥ *om* 1/100 ∂o < 1/10):

- усиленный рост устойчивых микроорганизмов рода Candida
- эозинофилия
- головная боль, головокружение
- желудочно-кишечные расстройства, включая диарею, тошноту, боль в области живота
- временное повышение активности ферментов печени (АЛТ, АСТ, ЛДГ)

Нечасто (≥ от 1/1000 до < 1/100):

- положительная реакция Кумбса, тромбоцитопения, лейкопения (иногда резко выраженная)
- кожная сыпь
- рвота

#### Частота неизвестна

- избыточный рост Clostridium difficile
- гемолитическая анемия
- лихорадка лекарственной этиологии, сывороточная болезнь, анафилаксия
- псевдомембранозный колит
- желтуха (преимущественно холестатическая), гепатит

- крапивница, зуд
- полиморфная эритема, синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз (экзантематозный некролиз), ангионевротический отек
- реакция Яриша-Герксгеймера

### Описание отдельных побочных реакций

Цефалоспорины как класс обычно всасываются в поверхность мембраны эритроцитов и вступают в реакции с антителами, направленными против препарата, что дает положительный антиглобулиновый тест (это может помешать перекрёстной пробе на совместимость крови) и в редких случаях гемолитическую анемию.

Наблюдается кратковременное повышение уровня ферментов печени в сыворотке крови, которое обычно является обратимым.

### Дети

Профиль безопасности цефуроксима аксетила у детей соответствует профилю у взрослых.

При возникновении нежелательных лекарственных реакций обращаться к медицинскому работнику, фармацевтическому работнику или 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 медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан <a href="http://www.ndda.kz">http://www.ndda.kz</a>

Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с лечащим врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на неперечисленные в листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности ЛП.

#### Дополнительные сведения

#### Состав лекарственного препарата

Одна таблетка содержит

*активное вещество* – цефуроксима аксетил 601.44 мг (соответствует цефуроксиму 500 мг),

вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая, натрия кроскармеллоза, тип A; натрия лаурилсульфат, масло растительное гидрогенизированное, кремния диоксид коллоидный безводный,

состав оболочки: гипромеллоза, пропиленгликоль, метилпарагидроксибензоат (E218), пропилпарагидроксибензоат (E216), Опаспрей белый М-1-7120J,

состав Опаспрея белого: гипромеллоза 5сР или 6сР, титана диоксид (Е171), натрия бензоат, спирт денатурированный (74 ОР), вода очищенная.

## Описание внешнего вида, запаха, вкуса

Таблетки капсуловидной формы, покрытые пленочной оболочкой, белого или беловатого цвета, с двояковыпуклой поверхностью, с маркировкой «GX EG2» с одной стороны и гладкие – с другой.

## Форма выпуска и упаковка

По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

По 1 контурной ячейковой упаковке вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках помещают в пачку из картона.

## Срок хранения

3 года

Не принимать по истечении срока годности!

## Условия хранения

Хранить при температуре не выше 30 °C.

Хранить в недоступном для детей месте!

# Условия отпуска из аптек

По рецепту

## Сведения о производителе

Глаксо Оперэйшенс Великобритания Лимитед, Великобритания Harmire Road, Barnard Castle, Durham, DL12 8DT, United Kingdom

# Держатель регистрационного удостоверения

Глаксо Оперэйшенс Великобритания Лимитед, Великобритания 980 Great West Road, Brentford, Middlesex, TW8 9GS, UK

Наименование, 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 «ГСК Казахстан»

050059, г.Алматы, проспект Нурсултан Назарбаев, 273

Номер телефона: +7 727 258 28 92, +7 727 259 09 96

Номер факса: + 7 727 258 28 90

Адреса электронной почты: <u>ru.safety@gsk.com</u> (безопасность), <u>kaz.med@gsk.com</u> (жалобы на качество, запросы медицинской информации).