

FACHKURZINFORMATION

Cefuroxim „Fresenius“ 750 mg - Trockenstechampullen **Cefuroxim „Fresenius“ 1500 mg – Trockenstechampullen**

Qualitative und quantitative Zusammensetzung:

1 Trockenstechampulle enthält 788,8 mg (1577,7 mg) Cefuroxim-Natrium entsprechend 750 mg (1500 mg) Cefuroxim. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jede Durchstechflasche enthält 40,63 mg (81,26 mg) Natrium.

Anwendungsgebiete:

Cefuroxim „Fresenius“ wird angewendet zur Behandlung der nachfolgend genannten Infektionen bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern einschließlich Neugeborenen (von Geburt an) (siehe Abschnitte 4.4 und 5.1): Ambulant erworbene Pneumonie; akute Exazerbationen einer chronischen Bronchitis; komplizierte Harnwegsinfektionen, einschließlich Pyelonephritis; Infektionen des Weichteilgewebes: Infektionen der unteren Hautschichten, Erysipel und Wundinfektionen; intraabdominelle Infektionen (siehe Abschnitt 4.4); Prophylaxe von Infektionen bei gastrointestinalen (einschließlich ösophagealen), orthopädischen, kardiovaskulären und gynäkologischen Operationen (einschließlich Kaiserschnitt). Zur Behandlung und Prävention von Infektionen, die mit hoher Wahrscheinlichkeit durch anaerobe Organismen verursacht wurden, sollte Cefuroxim zusammen mit zusätzlichen geeigneten antibakteriellen Substanzen angewendet werden. Die offiziellen Richtlinien für den angemessenen Gebrauch von antibakteriellen Wirkstoffen sind zu berücksichtigen.

Gegenanzeigen:

Überempfindlichkeit gegen Cefuroxim; Patienten mit bekannter Überempfindlichkeit gegen Antibiotika aus der Gruppe der Cephalosporine; schwere Überempfindlichkeit (z. B. anaphylaktische Reaktion) gegen andere Betalaktam-Antibiotika (Penicilline, Carbapeneme und Monobactame) in der Krankheitsgeschichte.

Pharmakotherapeutische Gruppe:

Antiinfektiva zur systemischen Anwendung, Cephalosporine der 2. Generation.

ATC-Code:

J01DC02.

Liste der sonstigen Bestandteile:

Keine.

Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:

Rezept- und apothekenpflichtig, wiederholte Abgabe verboten.

Inhaber der Zulassung:

Fresenius Kabi Austria GmbH, 8055 Graz, Österreich.

Stand der Information:

Mai 2023.

Weitere Angaben zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln oder sonstigen Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie Gewöhnungseffekten entnehmen Sie bitte der veröffentlichten Fachinformation.