

Composition

Cefimax 200 capsule : Each capsule contains Cefixime Trihydrate USP equivalent to Cefixime 200 mg.

Cefimax powder for suspension: After reconstitution, each 5 ml suspension contains Cefixime Trihydrate USP equivalent to Cefixime 100 mg.

Description

Cefixime is a broad spectrum cephalosporin antibiotic of third generation for oral administration. It is a bactericidal antibiotic and is stable to hydrolysis by many beta-lactamases. Cefixime kills bacteria by interfering in the synthesis of the bacterial cell wall. It is highly active against *Neisseria gonorrhoeae*, *Haemophilus influenzae*, *Moraxella catarrhalis* including beta-lactamase producers, most of the Enterobacteriaceae, beta-haemolytic Streptococcus (group A & B) and Streptococcus pneumoniae. Cefixime is more active than other oral cephalosporins against *Escherichia coli*, *Klebsiella spp*, *Proteus mirabilis* and *Serratia marcescens*. Cefixime is also active against *Streptococcus pyogenes*. 40-50% of an oral dose is absorbed from gastro-intestinal tract, whether taken with meals or not. The plasma half life is usually about 3 to 4 hours and may be prolonged when there is renal impairment. About 65% of Cefixime in the circulation is bound to plasma protein. Cefixime is mainly excreted unchanged in bile and urine.

Indication

Cefixime is indicated in the following infectious diseases-

- Upper and lower respiratory tract infections
- Acute Otitis Media
- Typhoid fever
- Urinary Tract Infections
- Uncomplicated gonorrhea (cervical/urethral and rectal).

Dosage and administration

Cefimax capsule: 200 mg - 400 mg, as a single dose or in 2 divided doses daily for 7-14 days, according to the severity of infection.

Powder for Suspension: Child dose: 8 mg/kg daily as a single dose or in two divided doses for 7-14 days according to the severity of infection or for children of age 1/2-1 year: 3.75 ml or 75 mg; 1-4 years: 5 ml or 100 mg; 5-10 years: 10 ml or 200 mg; 11-12 years: 15 ml or 300 mg. or as directed by the physician.

Contraindication

Patients with known hypersensitivity to cephalosporin group of drugs.

Adverse effect

Cefixime is generally well tolerated. The majority of adverse reactions observed in clinical trials were mild and

self-limiting in nature. Gastro-intestinal disturbances: Diarrhoea (if severe diarrhoea occurs, Cefixime should be discontinued), changes in the colour of stool, nausea, abdominal pain, dyspepsia, vomiting, flatulence have been reported. Central nervous system disturbances: Headache, dizziness. Others: Hypersensitivity reactions which usually subside upon discontinuation of therapy; infrequent and reversible haematological changes; elevation of serum amylase.

Use in special group

Cefixime should be used during pregnancy only if clearly needed. Caution should be exercised when administered to a nursing woman.

Precaution

Cefixime should be prescribed with caution in individuals with a history of gastrointestinal diseases, particularly colitis. Dosage adjustment is only necessary in severe renal failure (creatinine clearance < 20 ml.min-1)

Drug interaction

Cefixime should be administered with caution to patients receiving coumarin type anticoagulants such as warfarin potassium. It may enhance the effects of anticoagulants, prolonged prothrombin time with or without bleeding may occur.

Storage

Keep out of the reach of children. **Keep below 30°C, protect from light.**

How supplied

Cefimax 200 capsule: Each box contains 2x6's capsules in blister pack.

Cefimax Powder for suspension: Each bottle containing dry powder for the preparation of 50 ml suspension with a measuring cup and a dropper.



Manufactured for

SMC ENTERPRISE LTD, Zamirdia, Bhaluka, Mymensingh
by Julphar Bangladesh Ltd., Faridpur, Sreepur, Gazipur

এন্টিবায়োটিক

উপাদান

সেফিম্যাক্স ২০০ ক্যাপসুল: প্রতিটি ক্যাপসুলে আছে সেফিক্রিম ট্রাইহাইড্রেট ইউএসপি যা ২০০ মি.গ্রা. সেফিক্রিমের সমতুল্য।

সেফিক্রিম সাসপেনশন তৈরির উপযোগী শুক পাউডার: সংশ্রেণের পর প্রতি ৫ মি. লি. সাসপেনশনে আছে সেফিক্রিম ট্রাইহাইড্রেট ইউএসপি যা ১০০ মি.গ্রা. সেফিক্রিমের সমতুল্য।

বর্ণনা

সেফিক্রিম হল মুখে সেবন উপযোগী তৃতীয় প্রজন্মের একটি ব্রড স্পেক্ট্রাম সেফালোস্পোরিন এন্টিবায়োটিক। এটি ব্যাটেরিয়া ধ্বংসকারী এন্টিবায়োটিক এবং বিটা-ল্যাঞ্চমেজ এনজাইমসমূহ দ্বারা হাইড্রোলাইসের পরেও এই এন্টিবায়োটিক টিকে থাকে। সেফিক্রিম ব্যাটেরিয়ার কোষপ্রাচীর গঠন প্রতিরোধের মধ্য দিয়ে ব্যাটেরিয়াকে ধ্বংস করে। সেফিক্রিম নাইজেরিয়া গনেরিয়া, ইয়োফিলিস ইন্সুলেনেজি, বিটা-ল্যাঞ্চমেজ উৎপাদনকারী সহ মরাকেলা ক্যাটোরহ্যালিস, বেশির ভাগ এন্টিরোব্যাক্টেরিসি, বিটা ইয়োফিলাইটিক স্ট্রেপটোক্রাস (গ্রেপ এ ও বি) এবং স্ট্রেপটোক্রাস নিউমোনি এর বিরুদ্ধে কার্যকরী। সেফিক্রিম অন্য মুখে সেবন উপযোগী সেফালোস্পোরিন এন্টিবায়োটিকের চেয়ে ইসকুরিসিয়া কলি, ক্লেবিসিলো প্রজাতি, প্রেটিয়াস মিরিবিলিস ও সেরাশিয়া মার্সিসেস এর বিরুদ্ধে বেশি কার্যকরী। খাদ্যের সাথে অথবা ব্যতিরেকে যে কোন ভাবে সেবন করলে পরিপাকত্ব থেকে প্রায় ৪০%-৫০% শোষিত হয়। সাধারণত প্লাজমা হাফ লাইফ হল ৩-৪ ঘণ্টা এবং কিডনি সমস্যা থাকলে বেশি হতে পারে। সেফিক্রিমের প্রায় ৬৫% রক্তের প্লাজমা প্রেটিনের সাথে যুক্ত হয়। সেফিক্রিম সাধারণত পিণ্ড ও প্রদ্রাবের সাথে শরীর থেকে নি:স:সরণ হয়।

নির্দেশনা

সেফিক্রিম নিচের সংক্রমণ জনিত রোগসমূহের ক্ষেত্রে নির্দেশিত-

- উর্ধ্ব শ্বাসনালীর সংক্রমণসমূহ এবং নিম্ন শ্বাসনালীর সংক্রমণসমূহ
- টৌব ওটাইটিস মিডিয়া
- টাইফয়েড ড্যুর
- মূত্রনালীর প্রদাহ
- জটিলতা বিহীন গনেরিয়া (সারভিক্যাল/ইউরেথ্রাল এবং রেন্টাল)

মাত্রা ও সেবনবিধি

সেফিম্যাক্স ক্যাপসুল: ২০০ মি.গ্রা.- ৪০০ মি.গ্রা. ১ বার বা ২ বার বিভক্ত মাত্রায় প্রতিদিন ৭-১৪ দিন সংক্রমণের তীব্রতার উপর নির্ভর করে সেবন করতে হবে।

প্রাউডার ফর সাসপেনশন: শিশুদের ক্ষেত্রে সাধারণত দিনে ৮ মি.গ্রা./কেজি. ১ বার বা ২ বার বিভক্ত মাত্রায় অথবা শিশুর বয়স অনুসারে সেবন করতে হবে।
১/২-১ বছর: ০.৭৫ মি. লি. বা ৭৫ মি.গ্রা.; ১ থেকে ৪ বছর: ৫ মি. লি. বা ১০০ মি. গ্রা.

৫ থেকে ১০ বছর: ১০ মি. লি. বা ২০০ মি.গ্রা.; ১১-১২ বছর : ১৫ মি. লি. বা ৩০০ মি. গ্রা. অথবা চিকিৎসকের পরামর্শ অনুযায়ী সেব্য।

প্রতিনির্দেশনা

সেফালোস্পোরিন এন্টিবায়োটিকের প্রতি অতিবেদনশীলতার ক্ষেত্রে।

পার্শ্ব প্রতিক্রিয়া

সেফিক্রিম সাধারণত সুসহচীয়। বেশিরভাগ পার্শ্ব প্রতিক্রিয়াসমূহ পরীক্ষায় দেখা গেছে কম মাত্রার ও স্বাভাবিকভাবেই প্রশংসিত।

পরিপাকত্বের পার্শ্ব প্রতিক্রিয়া: ডায়ারিয়া (যদি বেশি ডায়ারিয়া হয়, সেফিক্রিম সেবন বন্ধ করা উচিত), মলের বর্ষ পরিবর্তন, পেট ব্যথা, বদহজম, বমি, পেটকাঁপা পরিলক্ষিত হয়।

স্নায়ুত্বের পার্শ্ব প্রতিক্রিয়া: মাথাব্যথা, মাথা বিমর্শ করা পরিলক্ষিত হয়।

অন্যান্য: অতিসংবেদনশীল বিক্রিয়ায় সাধারণত প্রশংসিত হয় গুরুত্ব বক্রের উপর নির্ভর করে। মাঝে মাঝে রক্তের পরিবর্তন-রক্তে অ্যামাইলেজ বেড়ে যাওয়া।

বিশেষ ফার্মে ব্যবহার

সেফিক্রিম গর্ভবত্ত্বায় নেয়া যায় শুধুমাত্র অতি প্রয়োজন হলে। নার্সিং মহিলাদের ক্ষেত্রে সাবধানতা অবলম্বন করা উচিত।

সতর্কতা

যে সকল রোগীর পূর্বে পরিপাকত্বের রোগ ছিল, বিশেষভাবে কোলনের প্রদাহ সেফিক্রিম সাবধানতার সাথে ব্যবহার করা উচিত। শুধুমাত্র গুরুতর বৃক্ষীয় অকার্যকারীতায় (ক্লিয়েটিনিন ক্লিয়ারেস <২০ মি. লি./মি.) সেবনমাত্রা পরিবর্তন করতে হয়।

অন্য ওষুধের সাথে প্রতিক্রিয়া

কিউমারিন ধরনের এন্টিকোয়ালেন্ট যেমন-ওয়ারফারিন পটশিয়াম গ্রাণ্ডেকারী রোগীদের সেফিক্রিম সাবধানতার সাথে ব্যবহার করা উচিত। সেফিক্রিম এন্টিকোয়ালেন্টের প্রভাব বৃদ্ধি করে, রক্তপাত সহ বা ছাড়া প্রোথিমিন টাইম বাড়তে পারে।

সংরক্ষণ

শিশুদের নাগালের বাইরে রাখুন। আলো থেকে দূরে, ৩০°সে. তাপমাত্রার নিচে রাখুন।

সরবরাহ

সেফিক্রিম ২০০ ক্যাপসুল: প্রতি বাল্কে আছে ২৫৬ টি ক্যাপসুল ব্লিস্টার প্যাকে। সেফিক্রিম সাসপেনশন তৈরির উপযোগী শুক পাউডার: প্রতি বোতলে রয়েছে ৫০ মি. লি. সাসপেনশন তৈরির উপযোগী শুক পাউডার এবং পরিমাপের জন্য একটি কাপ ও ড্রপার।



এসএমিসি এন্টারপ্রাইজ লি.: জামিরদিয়া, ভালুকা, ময়মনসিংহ এর জন্য জুলফার বাংলাদেশ লি.: ফরিদপুর, শ্রীপুর, গাজীপুর কর্তৃক প্রস্তুত।