

Composition

Ceframax capsule: Each capsule contains Cephradine USP 500 mg.

Description

Ceframax is a cephalosporin antibiotic with broad spectrum bactericidal activity against both gram-positive and gram-negative bacteria. Cephradine interferes with the synthesis of bacterial cell wall by inhibiting transpeptidase enzyme, as a result the bacterial cell wall is weakened, the cell swells and then ruptures.

Indication

Ceframax is used in the treatment of infections caused by sensitive organisms. Upper respiratory tract infections: Pharyngitis, sinusitis, otitis media, tonsilitis, laryngotracheo-bronchitis; Lower respiratory tract infections: Acute and chronic bronchitis, lobar and bronchopneumonia. Urinary tract infections: Cystitis, urethritis, pyelonephritis; Skin and soft tissue infections: Abscess, cellulitis, furunculosis, impetigo; Gastrointestinal tract infections: Bacillary dysentery, enteritis, peritonitis. Bone and joint infection; Surgical prophylaxis: It is also used in perioperative prophylactic administration (pre-operatively, intra-operatively and post-operatively). In cesarean section, intra-operative (after clamping the umbilical cord) and post-operative use may reduce the incidence of certain postoperative infections.

Dosage and administration

The dosage may be given without regard to meals.

Adult: Oral: The usual dose is 1-2 gm daily in 2 to 4 divided doses. In severe and prolonged infection, the dose can be increased up to 4 gm daily which should be taken in equally divided doses. Skin and skin structures and respiratory tract infection: Usual dose is 250 mg every 6 hours or 500 mg every 12 hours. Lobar pneumonia: 500 mg every 6 hours or 1 gm every 12 hours. Urinary tract infection: Usual dose is 500 mg every 12 hours. Gastro-intestinal tract infection: 500 mg three to four times daily.

Children: Oral: The usual total dose is 25 to 50 mg/kg/day given in 2 to 4 equally divided doses.

Dosage in renal impairment: In patients with impaired renal function, doses and frequency of administration of cephradine must be modified according to the degree of impairment, severity of infection, susceptibility of the causative organism and serum concentration of the drug. For adults, a loading dose of 750 mg should be given subsequently followed by 500 mg with the mentioned time interval.

Creatinine clearance (ml/min)	Time interval (hrs)
> 20	6-12
15-19	12-24
10-14	24-40
5-9	40-50
<5	50-70

For children, dosage schedule may need to be adjusted.
or as directed by the physician.

Contraindication

Cephradine is contraindicated in patients with known hypersensitivity to the cephalosporin group of antibiotics.

Adverse effect

Side effects include nausea, vomiting, diarrhea and abdominal discomfort. Allergic reactions including skin rashes, urticaria, eosinophilia, angioedema and anaphylaxis may occur and elevation of hepatic enzyme values have been noted. Neutropenia has been reported. Super-infection with resistant microorganisms, particularly candida, may follow the treatment. There is also possibility of development of pseudomembranous colitis.

Use in special group

Although there have been no reports of adverse effect on the fetus, safety of use during pregnancy has not been definitely established. The drug should be used during pregnancy only when clearly indicated. Cephalosporins are distributed into breast milk and the drug should be used with caution in nursing mother.

Precaution

Cephradine should be used with caution with those patients who are known hypersensitive to penicillins.

Drug interaction

The cephalosporins are potentially nephrotoxic (particularly Cefaloridine) and may enhance the nephrotoxicity of aminoglycoside antibiotics such as Gentamycin and Tobramycin. One should be cautious about the use of any cephalosporin with Frusemide and Ethacrynic acid.

Storage

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

How supplied

Ceframax capsule: Each box contains 5x6's capsules in blister pack.



SMC

Manufactured for
SMC ENTERPRISE LTD, Zamirdia, Bhaluka, Mymensingh
by **Julphar Bangladesh Ltd.**, Faridpur, Sreepur, Gazipura

সেফ্রাম্যাক্স [সেফরাডিন ইউএসপি]

এন্টিবায়োটিক

উপাদান

সেফ্রাম্যাক্স ক্যাপসুল: প্রতিটি ক্যাপসুলে আছে সেফরাডিন ইউএসপি ৫০০ মি.গ্রা.।

বর্ণনা

সেফ্রাম্যাক্স একটি ব্রড স্পেস্ট্রাম সেফালোস্পোরিন এন্টিবায়োটিক যার প্রাম-পজেটিভ এবং গ্রাম-নেগেটিভ ব্যাকটেরিয়ার উপর ব্যাকটেরিয়ানশেক কার্যকরীভাবে রয়েছে। এটি ব্যাকটেরিয়ার কোষপ্রাচীর সংঠেষণে বাধা দান করে যার ফলশ্রুতিতে ব্যাকটেরিয়া ধ্রঃস হয়ে যায়।

নির্দেশনা

সেফ্রাম্যাক্স সংবেদনশীল জীবাণুগঠিত সংক্রমণে ব্যবহৃত হয়। উর্ধ্ব শাসনালীর সংক্রমণ: ফ্যারিংস-এর প্রদাহ, সাইনাস সমূহের প্রদাহ, মধ্যর্কেণ্ঠের প্রদাহ, টনসিলের প্রদাহ, সেনিজোট্রেকিওব্যক্টাইটিস; নিম্ন শাসনালীর সংক্রমণ: তীব্র এবং নির্ধারিত মুখের প্রদাহ-এর প্রদাহ, লোবার এবং ব্রুহকোনিউমেনিয়া; মূত্রালীর সংক্রমণ: মুত্রের প্রদাহ, মূত্রালীর প্রদাহ, পায়েলোনেফ্রাইটিস; চর্ম ও নরম কলার সংক্রমণ: ফোঁড়া, সেলুলাইটিস, ফিউরানকুলোসিস, ইমপেটিগো; খাদ্যনালীর সংক্রমণ: ব্যাকটেরিয়াজনিত ডিসেন্ট্রি, অঙ্গের প্রদাহ, পেরিটেনিয়ামের প্রদাহ। অছি এবং অছি সন্ধির সংক্রমণ; অঙ্গোপচার পরবর্তী সংক্রমণ প্রতিরোধে: অঙ্গোপচার পরবর্তী সংক্রমণ প্রতিরোধে (অঙ্গোপচারের পূর্বে, অঙ্গোপচার চলাকালীন এবং অঙ্গোপচারের পর) ব্যবহার করা হয়। সিজারিয়ান সেকশনে অঙ্গোপচার মধ্যবর্তী সময় এবং অঙ্গোপচারের পরে এর ব্যবহার অঙ্গোপচারের পরবর্তী সংক্রমণের সম্ভাবনা কমিয়ে দেয়।

মাত্রা ও সেবনবিধি

খাবারের পূর্বে বা পরে ঘৃণ্য সেবন করা যায়।

প্রাণ্ত ব্যক্ত: মুখে সেব্য: প্রচলিত মাত্রা হচ্ছে দিনে ১-২ গ্রাম, ২ থেকে ৪ টি সমবিক্ষিপ্ত মাত্রায়। তীব্র এবং নির্ধারিত সংক্রমণের ক্ষেত্রে সেবন মাত্রা দিনে ৪ গ্রাম পর্যন্ত বৃদ্ধি করা যেতে পারে যা সমবিক্ষিপ্ত মাত্রায় দিতে হবে। চর্ম, নরম কলার সংক্রমণ এবং শ্বাসনালীর সংক্রমণ-সাধারণ মাত্রা ২৫০ মি. গ্রা. ৬ ঘণ্টা পর পর পর অর্ধাব্দ ৫০০ মি. গ্রা. ১২ ঘণ্টা অন্তর সেব্য। লোবার নিউমেনিয়া- ৫০০ মি. গ্রা. ৬ ঘণ্টা অন্তর অথবা প্রতি ১২ ঘণ্টায় ১ গ্রাম সেব্য। মূত্রালীর সংক্রমণ সাধারণ মাত্রা ৫০০ মি. গ্রা. ১২ ঘণ্টা অন্তর সেব্য। খাদ্যনালীর সংক্রমণ: ৫০০ মি. গ্রা. দিনে ৩ থেকে ৪ বার।

শিশু: মুখে সেব্য: সাধারণ মাত্রা ২৫-৩০ মি. গ্রা./কি. গ্রা./দিনে ২ থেকে ৪ টি সমবিক্ষিপ্ত মাত্রায় দিতে হবে।

বৃক্কের অক্র্যকরিতায় মাত্রা: বৃক্কের কার্যকরিতার পরিমাণ, সংক্রমণের ভয়াবহৃতা, সংক্রমণকারী জীবাণুর সংবেদনশীলতা এবং সেরাম ঘনত্বের পরিমাণের উপর নির্ভর করে মাত্রা এবং মধ্যবর্তী বিরতিকাল নির্ধারণ করা হয়। বয়সক্ষেত্রের জন্য ৭৫০ মি.গ্রা. লোডিং ডোজ দিয়ে শুরু করে শিশুজ সময়ের ব্যবধানে ৫০০ মি. গ্রা. করে দিতে হবে।

ক্লিয়েটিনিন ক্লিয়ারেস (মি. লি.মিনিট)	বিরতিকাল (ঘণ্টা)
>২০	৬-১২
১৫-১৯	১২-২৪
১০-১৪	২৪-৪০
৫-৯	৪০-৫০
<৫	৫০-৭০

প্রতিনির্দেশনা

সেফালোস্পোরিন ফ্রেপের এন্টিবায়োটিকের প্রতি সংবেদনশীল রোগীদের ক্ষেত্রে সেফরাডিন দেয়া উচিত নয়।

পার্শ্ব প্রতিক্রিয়া

পার্শ্ব প্রতিক্রিয়ার মধ্যে রয়েছে বমি বমি ভাব, বমি, ডাইরিয়া এবং পেটে অশ্঵িনীগতি। এলার্জিজনিত প্রতিক্রিয়ার মধ্যে রয়েছে তকে ফুসকুড়ি, অর্টিকেরিয়া, ইসিনোফিলিয়া, এনজও-ইডিমা এবং এ্যানাফাইলেক্সিস, এছাড়া লিভার এনজাইমের মাত্রা বৃদ্ধি পেতে পারে। কোন ক্ষেত্রে নেউট্রোপেনিয়া দেখা দিতে পারে। চিকিৎসার পরে অসংবেদনশীল জীবাণু বিশেষত: ক্যান্ডিডা দ্বারা পুন: সংক্রমণ হতে পারে। সিউডোমেমেন্ট্রেনস কোলাইটিস হওয়ার সভাবনাও থাকে।

বিশেষ গ্রাফের ব্যবহার

যদিও গভর্ন শিশুর উপর বিজ্ঞপ্তি প্রতিক্রিয়ার কোন প্রমাণ পাওয়া যায়নি। তদুপরি গভর্নতী মাহলাদের ক্ষেত্রে এর ব্যবহারের নিরাপত্তা এখন নির্ধারিত হয় নাই। সঠিক প্রয়োজনীয়তার উপর নির্ভর করে গভর্নব্যবহার করা উচিত। সেফালোস্পোরিন মাত্রাদুর্বল নিঃসৃত হয় বলে স্তন্যদানকারী মায়েদের ক্ষেত্রে সাবধানতার সাথে দেয়া উচিত।

সতর্কতা

পেনিসিলিনের প্রতি সংবেদনশীল রোগীদের ক্ষেত্রে সেফরাডিন সতর্কতার সাথে ব্যবহার করা উচিত।

অন্য ঘৃণ্যমের সাথে প্রতিক্রিয়া

সেফালোস্পোরিন অধিক নেফ্রেটিক (বিশেষত সিফালোরিডিন) এবং এটি অ্যামিনোগ্লাইকোসাইড এন্টিবায়োটিক যেমন জ্যান্টামাইসিন এবং ট্রামাইসিনের নেফ্রেটিক্সিটি বাড়িয়ে দিতে পারে। যেকোনো ধরণের সেফালোস্পোরিনের সাথে ফ্রুসেমাইড এবং ইথানাইনিক এসিডের ব্যবহারে সতর্ক থাকা উচিত।

সংরক্ষণ

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

সরবরাহ

সেফ্রাম্যাক্স ক্যাপসুল: প্রতি বাল্কে রয়েছে ৫৫৬ টি ক্যাপসুল ট্রিস্টার প্যাকে।



এসএমসি এন্টারপ্রাইজ লিঃ, জামিরদিয়া, ভালুকা, ময়মনসিংহ এর জন্য জুলফার বাংলাদেশ লিঃ, ফরিদপুর, শ্রীপুর, গাজীপুর কর্তৃক প্রস্তুত।