

## PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

### cefuroxima goibela 500 mg comprimidos recubiertos con película EFG

#### **Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento.**

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

#### **En este prospecto:**

1. Qué es **cefuroxima goibela 500 mg comprimidos** y para qué se utiliza.
2. Antes de tomar **cefuroxima goibela 500 mg comprimidos**.
3. Cómo tomar **cefuroxima goibela 500 mg comprimidos**.
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación **cefuroxima goibela 500 mg comprimidos**.
6. Información adicional

## **1. QUÉ ES cefuroxima goibela 500 mg comprimidos Y PARA QUÉ SE UTILIZA**

La cefuroxima es un antibiótico que pertenece al grupo de las cefalosporinas.

Cefuroxima goibela está indicado en el tratamiento de diversas infecciones, de intensidad leve a moderada, causadas por gérmenes sensibles, del tracto respiratorio superior e inferior, el tracto urinario, de la piel y tejidos blandos.

## **2. ANTES DE TOMAR cefuroxima goibela 500 mg comprimidos**

### **No tome cefuroxima goibela**

- Si es alérgico (hipersensible) a cefuroxima, a otras cefalosporinas o a cualquiera de los demás componentes de cefuroxima goibela.

### **Tenga especial cuidado con cefuroxima goibela**

- Si es alérgico (hipersensible) o si ha tenido alguna reacción alérgica a la penicilina u otros antibióticos comuníquesele a su médico.
- Si después de tomar el medicamento se produjera alguna reacción alérgica. En este caso, suspenda el tratamiento y acuda a su médico lo antes posible.
- Si tiene alguna enfermedad del riñón, su médico puede modificar la dosis a tomar.
- Debería informar a su médico si durante el tratamiento con este medicamento tiene diarreas abundantes.
- Como con otros antibióticos, el uso prolongado puede dar lugar a otro tipo de infecciones, lo cual puede requerir la suspensión del tratamiento.

### **Uso de otros medicamentos**

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta médica.

No debe usarse este medicamento junto con otros antibióticos bacteriostáticos (cloranfenicol, tetraciclinas, sulfamidas).

Debe tener especial precaución si se recibe tratamiento conjunto con diuréticos potentes (como furosemida o ácido etacrínico) ya que aumentan el riesgo de alteraciones renales por las cefalosporinas.

Algunos medicamentos pueden reducir el efecto de este medicamento. Haga saber a su médico si está tomando algún antiácido.

Si le van a realizar alguna prueba de análisis para la determinación de glucosa en sangre o en orina, este medicamento podría alterar los resultados; comuníquese a su médico.

### **Toma de cefuroxima goibela con alimentos y bebidas**

Este medicamento debe tomarse después de ingerir algún alimento.

### **Embarazo y lactancia**

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

Antes de comenzar el tratamiento, comunique a su médico si está embarazada o piensa estarlo.

Al igual que con cualquier fármaco, **cefuroxima goibela** deberá administrarse con precaución durante el embarazo.

Cefuroxima pasa a la leche materna y, en consecuencia, se deberá tener precaución cuando se administre a madres en periodo de lactancia.

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento.

### **Conducción y uso de máquinas**

No se conocen los efectos sobre la capacidad de conducir y utilizar máquinas.

## **3. CÓMO TOMAR cefuroxima goibela 500 mg comprimidos**

Siga exactamente las instrucciones de administración de cefuroxima goibela indicadas por su médico.

Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

Recuerde tomar su medicamento.

Su médico le indicará la duración de su tratamiento con cefuroxima goibela.

Adultos y niños mayores de 12 años, la dosis es de 1 comprimido por toma, por vía oral, cada 12 horas en bronquitis aguda, exacerbación aguda de bronquitis crónica y neumonía, siempre y cuando su médico lo considere necesario.

No se recomienda utilizar los comprimidos en niños menores de 12 años, ya que ésta no resulta la forma más adecuada.

No hay experiencia en niños menores de 3 meses.

Cefuroxima goibela se administra por vía oral. Trague los comprimidos enteros, sin masticar ni machacar, con ayuda de un poco de agua o de algún otro líquido. Cefuroxima goibela es más eficaz si se toma después de ingerir algún alimento.

La duración normal del tratamiento es de 5 a 10 días. Es recomendable no prolongar el tratamiento durante más de 10 días. No suspenda el tratamiento antes, a menos que su médico se lo indique, ya que existiría el riesgo de volver a sentirse mal.

Si estima que la acción de cefuroxima goibela es demasiado fuerte o débil, comuníquese a su médico o farmacéutico.

**Si toma más cefuroxima goibela del que debiera**

Consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico.

Es poco probable que se produzca sobredosis con este medicamento. Si por alguna circunstancia ha tomado más cefuroxima goibela de lo que debe, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 5620420.

**Si olvidó tomar cefuroxima goibela**

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

En caso de olvido de una dosis, tome otra tan pronto como sea posible. Luego, continúe como hasta el momento.

**4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS**

Al igual que todos los medicamentos cefuroxima goibela puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Avise a su médico inmediatamente y deje de tomar el medicamento si se experimentara respiración dificultosa, opresión en el pecho, hinchazón de párpados, cara o labios, o si apareciera urticaria o bultos en la piel.

En caso de experimentar cualquiera de los siguientes síntomas: náuseas, diarrea importante, dolores severos de estómago, hemorragia del recto, heces con moco o pus o aparición de una tonalidad amarilla en la piel o los ojos, deje de tomar el medicamento y comuníquese a su médico tan pronto como sea posible.

En caso de experimentar alguno de los siguientes síntomas, no deje de tomar el medicamento y avise a su médico: picor, decoloración o escamidad en la piel, dolores de cabeza, diarrea o náuseas leves, fácil aparición de magulladuras.

Durante el tratamiento con cefuroxima goibela podría aparecer cualquiera de los siguientes efectos adversos, descritos para cefuroxima cuando se administra por vía oral.

**Frecuentes** (Que afecta a entre 1 y 10 de cada 100 pacientes/personas)

- Trastornos del sistema nervioso: Dolores de cabeza
- Trastornos gastrointestinales: diarreas, náuseas
- Trastornos de la sangre y sistema linfático: Eosinofilia (aumento del número de cierto tipo de leucocitos)
- Trastornos hepatobiliares: Aumentos transitorios de los niveles de las enzimas del hígado.

**Poco frecuentes** (Que afecta a entre 1 y 10 de cada 1.000 pacientes/personas)

- Trastornos de la sangre y sistema linfático: Trombocitopenia. (disminución del número de plaquetas), Leucopenia (disminución del número de leucocitos),
- Trastornos de la piel: Erupción cutánea
- Trastornos gastrointestinales: Vómitos

**Raros** (Que afecta a entre 1 y 10 de cada 10.000 pacientes/personas)

- Trastornos de la piel: Urticaria, Prurito (picor).

**Muy raros** (Que afecta a menos de 1 de cada 10.000 pacientes/personas)

- Trastornos de la sangre y sistema linfático: Anemia hemolítica (disminución del número de glóbulos rojos)
- Trastornos generales: Fiebre medicamentosa, enfermedad del suero (reacción alérgica de aparición tardía), anafilaxia (reacción de hipersensibilidad de aparición inmediata).
- Trastornos gastrointestinales: Colitis pseudomembranosa (diarrea mucosa sanguinolenta)
- Trastornos hepato biliares: Ictericia (coloración amarillenta de la piel y/o los ojos). Hepatitis.
- Trastornos de la piel: Erupciones cutáneas graves (eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica tóxica).

Mientras tome cefuroxima se pueden alterar los resultados de pruebas que se utilizan para determinar algunas sustancias en la sangre (Prueba de Coombs, para detectar un tipo de anemia)

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

## **5. CONSERVACIÓN DE cefuroxima goibela 500 mg comprimidos.**

MANTENGA ESTE MEDICAMENTO FUERA DEL ALCANCE Y DE LA VISTA DE LOS NIÑOS

No se precisan condiciones especiales de conservación.

No utilice cefuroxima goibela después de la fecha de caducidad que aparece en el cartón después de “CAD”. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

## **6. INFORMACIÓN ADICIONAL**

### **Composición de cefuroxima goibela 500 mg comprimidos**

El principio activo es cefuroxima. Cada comprimido recubierto con película contiene 500 mg de cefuroxima (axetilo).

Los demás componentes (excipientes) son:

Núcleo del comprimido:

Almidón pregelatinizado,  
Celulosa microcristalina,  
Croscarmelosa sódica,  
Laurilsulfato sódico,  
Aceite vegetal hidrogenado,  
Sílice coloidal anhidra.

Recubrimiento:

Hidroxiopropilmetilcelulosa (E-464),  
Dióxido de titanio (E-171),  
Propilenglicol (E-1520).  
Colorante FD&C azul n°1 (E-133)  
Colorante FD&C azul n°2 (E-132)

### **Aspecto del producto y contenido del envase**

**cefuroxima goibela 500 mg** se presenta en forma de comprimidos recubiertos con película de color azul claro.

Cada envase contiene 12 comprimidos recubiertos con película.

**Titular de la autorización de comercialización y fabricante:**

Laboratorios Cinfa, S.A.

C/ Olaz-Chipi, 10 - Polígono Industrial Areta.

31620 Huarte - Pamplona (Navarra)-España

**Este prospecto ha sido aprobado en Junio de 2009.**