

BULA CEFADROXILA DIMENSÕES: 160 x 300 mm
Arquivo: 46005058 BU CEFADROXILA.indd Plataforma: PC - Software: InDesign CS Cod. Sandoz: 46005058 Cod. Ean: Ident code: Pharmacode: Prova nº: 01 - Data: 20.10.2008 Finalização: 11.11.2008

Nº de Cores: 1 x 1 cores
■ Pantone Black

ATENÇÃO: As cores destas provas são indicativas. A impressão final deverá obedecer o padrão oficial estabelecido em especificação.

ALTERAÇÕES NA ARTE-FINAL

- Ref.: 106563
- CA 079/08 - Alteração do código IFS para SAP

Departamentos	Restrição	Aprovado	Data Recebimento	Data Saída
Design 1				
Design 2				
Marketing				
Assuntos Regulatórios				
Quality Compliance				
Industrial				

Dizeres de texto: 07/2008

cefadroxila



Medicamento genérico Lei nº 9.787, de 1999

FORMAS FARMACÊUTICAS E APRESENTAÇÕES

Pó para suspensão oral 250mg/5mL e 500mg/5mL. Embalagem contendo 01 frasco de 100 mL acompanhado de colher medida. Cápsula de 500 mg. Embalagem contendo 8 cápsulas.

USO ORAL
USO ADULTO E PEDIÁTRICO
COMPOSIÇÃO

Cada cápsula de cefadroxila 500 mg contém:
cefadroxila monidratada 525 mg
(equivalente a 500 mg de cefadroxila)
excipientes q.s.p. 1 cápsula
(estearato de magnésio, laurilsulfato de sódio e celulose microcristalina)

Cada dose (5mL de suspensão preparada) de cefadroxila 250 mg / 5mL contém:
cefadroxila monidratada 262 mg
(equivalente a 250 mg de cefadroxila)
excipientes q.s.p. 1 dose (5 mL)
(sacarina, guar galactomanana, estearato de magnésio, dióxido de silício, dióxido de titânio, talco, aromatizante pêssego-damasco, sacarose)

Cada dose (5mL de suspensão preparada) de cefadroxila 500 mg / 5mL contém:
cefadroxila monidratada 525 mg
(equivalente a 500 mg de cefadroxila)
excipientes q.s.p. 1 dose (5 mL)
(sacarina, guar galactomanana, estearato de magnésio, dióxido de silício, dióxido de titânio, talco, aromatizante pêssego-damasco, sacarose)

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Leia atentamente este texto antes de começar a tomar o medicamento, ele informa sobre as propriedades deste medicamento. Se persistirem dúvidas ou estiver inseguro fale com seu médico. Antes de utilizar o medicamento, confira o nome do rótulo e não administre caso haja sinais de violação e/ou danos na embalagem.

COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

O medicamento **cefadroxila** é um antibiótico que apresenta rápida ação de destruição de determinadas bactérias.

POR QUE ESTE MEDICAMENTO FOI INDICADO?

O medicamento **cefadroxila** está indicado para o tratamento de infecções causadas por microrganismos sensíveis. A eficácia de **cefadroxila** manifesta-se pela melhora do estado geral do paciente, incluindo a regressão da febre, dos sinais e sintomas da infecção.

QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

A **cefadroxila** é contra-indicada em pacientes com histórico de reações alérgicas aos outros antibióticos da classe cefalosporinas. Aconselha-se cautela quando da administração de cefalosporinas em pacientes alérgicos à penicilina.

Atenção diabéticos: cefadroxila pó para suspensão oral contém açúcar.

Antes da utilização, verificar se há antecedentes alérgicos, especialmente aos componentes da formulação.

Não deve ser utilizada durante a gravidez e a amamentação, exceto sob orientação médica.

Informe ao seu médico se engravidar ou antes de iniciar amamentação durante o uso deste medicamento.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista o aparecimento de reações indesejáveis.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você estiver fazendo uso de algum outro medicamento.

NÃO USE MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA A SUA SAÚDE
COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

A **cefadroxila** apresenta-se na forma de cápsula e pó para suspensão oral.

Cápsula: Cápsula gelatinosa dura, branca, contendo pó branco a levemente amarelado.

Pó para suspensão oral: Pó branco a levemente amarelado.

Suspensão reconstituída: Suspensão branca a amarelada, com odor de frutas, sabor doce e amargo.

O medicamento **cefadroxila** deve ser administrado por via oral e somente sob prescrição médica.

As cápsulas de **cefadroxila** devem ser engolidas inteiras com líquido. As cápsulas não devem ser partidas ou mastigadas.

A alimentação não interfere com a ação deste medicamento. Você pode tomá-lo junto com alimentos, o que diminui a intolerância gastrointestinal e melhora a absorção.

Mantenha esta bula em seu poder até o final do tratamento com cefadroxila. Você pode querer lê-la novamente.

Caso você esteja ajudando alguém a tomar este medicamento, leia atentamente todas as informações antes de dar a primeira dose.

Como usar cefadroxila - pó para suspensão oral

Caso o seu médico tenha prescrito a forma líquida (pó para suspensão oral, o qual deve ser reconstituído), proceda da seguinte maneira:

1. Inicialmente, agite o frasco para dispersar o pó;
2. Retire a tampa do frasco;
3. Para preparar a suspensão, adicione cuidadosamente água filtrada até a linha gravada no corpo do frasco, logo acima do rótulo (observe a indicação na localização da linha no desenho ao lado);
4. Recoloque a tampa e agite o frasco novamente até que o pó se misture totalmente com a água;
5. Verifique se a mistura atingiu a linha gravada no corpo do frasco (**isto é importante!**), caso contrário complete com água filtrada exatamente até a linha gravada;
6. Agite vigorosamente o líquido até que se forme uma suspensão homogênea.
7. Coloque a suspensão na colher-dosadora na quantidade (mL) indicada pelo médico. Caso a quantidade ultrapasse a marca desejada recoloque o excesso no frasco. Lave a colher após utilizá-la.
8. Uma regra simples é tomar o produto às 8 h da manhã e às 20 h, no regime de duas vezes ao dia.
9. Lembre-se de agitar bem o frasco antes de cada nova administração.

AGITE A SUSPENSÃO ANTES DE USAR.

Após a reconstituição, a suspensão oral de **cefadroxila** é estável por 14 dias em temperatura abaixo de 25°C. Proteger da luz e umidade. Após 14 dias, o produto deverá ser desprezado.

Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico. Somente ele poderá avaliar a evolução do tratamento e decidir quando e como este poderá ser interrompido. Qualquer modificação da dose somente deverá ser realizada sob orientação médica.

Não use o medicamento com o prazo de validade vencido. Antes de usar observe o aspecto do medicamento. Além de não obter o efeito desejado, as substâncias podem estar alteradas e o medicamento pode causar prejuízo para a sua saúde. A data de fabricação e o prazo de validade estão impressos na embalagem externa do produto.

Conduta necessária caso haja esquecimento de alguma dose: Caso você esqueça de tomar alguma dose, tomá-la tão logo você se lembre. Se este tempo for próximo à outra dose, não tomar a dose esquecida e continuar regularmente o tratamento. Não tomar doses duplicadas.

QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE CAUSAR?

Informe ao seu médico o aparecimento de reações desagradáveis, como, por exemplo, náuseas, vômitos, diarreia e reações alérgicas.

O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA GRANDE QUANTIDADE DESTA MEDICAMENTO DE UMA SÓ VEZ?

Em caso de superdose procure um centro de controle de intoxicação ou socorro médico.

ONDE E COMO DEVO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

As cápsulas e o pó para suspensão oral devem ser conservados na embalagem original, em temperatura ambiente (entre 15-30°C). Proteger da luz e umidade.

Após a reconstituição, a suspensão oral de **cefadroxila** deve ser conservada na embalagem original (frasco) em temperatura abaixo de 25°C. Proteger da luz e umidade. Após 14 dias, a suspensão reconstituída deverá ser desprezada.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS
INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE
CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Este medicamento contém como princípio ativo o **cefadroxila**, quimicamente conhecido como ácido [7R]-7-(α-D-4-hidroxiifenilglicilamino) 3-metil-3-cem-4-carboxílico monidratado.

A **cefadroxila** é um medicamento cefalosporínico, cuja ação bactericida deve-se à inibição da síntese da parede celular bacteriana.

A **cefadroxila** é rapidamente absorvida após administração oral e ao final de uma a três horas se obtêm as concentrações máximas da substância ativa. Após doses únicas de 500 e 1000 mg, os picos médios de concentrações séricas foram de aproximadamente 16 e 28 mcg/mL, respectivamente. Mais de 90% da droga é excretada inalterada na urina dentro de 24 horas. O pico de concentração urinária é de aproximadamente 1800 mcg/mL após uma dose oral única de 500 mg.

Aumentos de dosagem geralmente produzem aumento proporcional na concentração urinária de **cefadroxila**.

A concentração do antibiótico na urina, após dose de 1 grama, foi mantida bem acima da CIM (concentração inibitória mínima) dos patógenos urinários sensíveis, por 20 a 22 horas.

A **cefadroxila** não atinge níveis terapêuticos no líquido cefalorraquidiano.

MICROBIOLOGIA

A **cefadroxila** é ativa *in vitro* contra os seguintes microrganismos:

- *Streptococcus beta-hemolíticos*
- *Estafilococos*, incluindo cepas produtoras de penicilinase, coagulase positiva e coagulase negativa.
- *Streptococcus pneumoniae*
- *Escherichia coli*
- *Proteus mirabilis*
- *Klebsiella sp*
- *Moraxella (Branhamella) catarrhalis*
- *Bacteroides spp* (excluindo *Bacteroides fragilis*)

Outras cepas de organismos sensíveis Gram-negativos incluem algumas cepas de *H. influenzae*, *Salmonella spp* e *Shigella spp*.

NOTA: A maioria das cepas de *Enterococcus faecalis* e *E. faecium* são resistentes à **cefadroxila**.

A **cefadroxila** é inativa contra a maioria das cepas de *Enterobacter sp*, *Morganella morganii* (anteriormente *Proteus morganii*) e *Proteus vulgaris*. Não tem atividade contra *Pseudomonas sp* e *Acinetobacter calcoaceticus* (anteriormente, *Mima* e *Herellea sp*).

Testes de Sensibilidade em Disco

Um procedimento laboratorial recomendado utiliza disco com cefalosporina para o teste de sensibilidade; as interpretações correlacionam os diâmetros das zonas de inibição deste disco com os valores de Concentração Inibitória Mínima (CIM) da **cefadroxila**. De acordo com este procedimento, um relato de "sensível" indica que o organismo da infecção provavelmente responderá à terapia. Um relato de "resistente" indica que o organismo da infecção provavelmente não responderá à terapia. Um relato de "sensibilidade intermediária" sugere que o organismo deverá ser sensível se a infecção estiver confinada em área onde concentrações adequadas da droga possam ser atingidas como, por exemplo, o trato urinário.

INDICAÇÕES

A **cefadroxila** está indicada no tratamento de infecções causadas por microrganismos sensíveis.

NOTA: Testes de sensibilidade e cultura deverão ser realizados antes do início e durante a terapia.

Estudos de função renal devem ser executados quando indicados. Procedimentos cirúrgicos devem ser conduzidos quando indicados.

NOTA: Somente penicilina por via intramuscular mostrou ser eficaz na profilaxia da febre reumática. A **cefadroxila** é geralmente eficaz na erradicação de estreptococos da orofaringe. No entanto, dados estabelecendo a eficácia da **cefadroxila** na profilaxia da febre reumática subsequente não estão disponíveis.

CONTRA-INDICAÇÕES

A **cefadroxila** é contra-indicada em pacientes com história de hipersensibilidade às cefalosporinas ou a qualquer componente da formulação. Usar com cautela a administração de **cefadroxila** na gestação, lactação e em prematuros e recém-nascidos com idade inferior a 6 semanas e meia.

MODO DE USAR E CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO DEPOIS DE ABERTO

As cápsulas de **cefadroxila** devem ser engolidas inteiras, sem mastigar, com líquido. As cápsulas não devem ser partidas ou mastigadas.

A alimentação não interfere com a ação deste medicamento, o que diminui a intolerância gastrointestinal e melhora absorção.

BULA CEFADROXILA DIMENSÕES: 160 x 300 mm
Arquivo: 46005058 BU CEFADROXILA.indd Plataforma: PC - Software: InDesign CS Cod. Sandoz: 46005058 Cod. Ean: Ident code: Pharmacode: Prova nº: 01 - Data: 20.10.2008 Finalização: 11.11.2008

Nº de Cores: 1 x 1 cores
■ Pantone Black

ATENÇÃO: As cores destas provas são indicativas. A impressão final deverá obedecer o padrão oficial estabelecido em especificação.

ALTERAÇÕES NA ARTE-FINAL

- Ref.: 106563
- CA 079/08 - Alteração do código IFS para SAP

Departamentos	Restrição	Aprovado	Data Recebimento	Data Saída
Design 1				
Design 2				
Marketing				
Assuntos Regulatórios				
Quality Compliance				
Industrial				

Dizeres de texto: 07/2008

Como usar cefadroxila pó para suspensão oral

Caso o seu médico tenha prescrito a forma líquida (pó para suspensão oral, o qual deve ser reconstituído), proceda da seguinte maneira:

1. Inicialmente, agite o frasco para dispersar o pó;
2. Retire a tampa do frasco;
3. Para preparar a suspensão, adicione cuidadosamente água filtrada até a linha gravada no corpo do frasco, logo acima do rótulo (observe a linha gravada na localização da linha no desenho ao lado);
4. Recoloque a tampa e agite o frasco novamente até que o pó se misture totalmente com a água;
5. Verifique se a mistura atingiu a linha gravada no corpo do frasco (**isto é importante!**), caso contrário complete com água filtrada exatamente até a linha gravada;
6. Agite vigorosamente o líquido até que se forme uma suspensão homogênea.
7. Coloque a suspensão na colher-dosadora na quantidade (mL) indicada pelo médico. Caso a quantidade ultrapasse a marca desejada recolha o excesso no frasco. Lave a colher após utilizá-la.
8. Uma regra simples é tomar o produto às 8 h da manhã e às 20 h, no regime de duas vezes ao dia.
9. **Lembre-se de agitar bem o frasco antes de cada nova administração.**



Após a reconstituição, a suspensão oral de **cefadroxila** é estável por 14 dias em temperatura abaixo de 25°C. Proteger da luz e umidade. Após 14 dias, o produto deverá ser desprezado.

POSOLOGIA

A **cefadroxila** é ácido estável e pode ser administrada oralmente sem levar em consideração as refeições. A administração com alimentos pode ser útil na redução potencial de queixas gastrointestinais ocasionalmente associada à terapia oral com cefalosporinas.

Adultos: 1 a 2 g por dia, fracionados em duas tomadas de 12 em 12 horas.

Em algumas patologias, a critério médico, **cefadroxila** poderá ser administrada de 1 a 2 g em dose única diária.

Crianças: A dose diária recomendada para crianças é de 25-50 mg/kg/dia (dividido em duas tomadas a cada 12 horas).

CUIDADOS DE ADMINISTRAÇÃO

Para o tratamento de faringite ou amigdalite estreptocócicas beta-hemolíticas:

Crianças: 30 mg de **cefadroxila**/kg de peso ao dia em uma única dose ou em duas doses, durante um mínimo de 10 dias.

Adultos: 1 grama de **cefadroxila** ao dia em uma única dose ou em duas doses iguais (intervalo de 12 horas) durante um mínimo de 10 dias.

Para o tratamento de infecções complicadas das vias urinárias:
Adultos: Duas doses de 1 grama de **cefadroxila** ao dia, durante 7 a 10 dias.

Posologia nos casos de disfunção renal:

Em pacientes com disfunção renal, a dose de **cefadroxila** deverá ser ajustada de acordo com as taxas de clearance de creatinina para evitar acúmulo de droga. Em adultos, a dose inicial é 1000 mg de **cefadroxila** e a dose de manutenção (conforme a taxa de clearance de creatinina) é de 500 mg, nos intervalos de tempo abaixo relacionados:

Clearance de creatinina (mL/min/1,73m ²)	Creatinina sérica (mg/100mL)	Dose Inicial	Dose-Subsequente	Intervalo de dosagem
25 - 50	1,4 - 2,5	1000 mg	500 mg	A cada 12 h
10 - 25	2,5 - 5,6	1000 mg	500 mg	A cada 24 h
0 - 10	maior que 5,6	1000 mg	500 mg	A cada 36 h

Pacientes com taxas de clearance de creatinina acima de 50 mL/min/1,73 m² podem ser tratados como pacientes com função renal normal. Em cinco pacientes anúricos, foi demonstrado que uma média de 63% de uma dose oral de 1 g é eliminada do organismo durante uma sessão de seis a oito horas de hemodiálise.

Posologia em pacientes submetidos a hemodiálise:

48 horas antes de iniciar a diálise, o paciente receberá 1 dose de 500mg de **cefadroxila** e ao terminar a diálise outra dose de 500mg. Como a frequência da hemodiálise é de duas a três vezes por semana, a próxima dose deve ser administrada 48 horas antes da próxima diálise.

ADVERTÊNCIAS

Antes da terapia com **cefadroxila** ser instituída, deve ser realizada pesquisa cuidadosa para determinar se o paciente teve reações de hipersensibilidade prévia a **cefadroxila**, outras cefalosporinas, penicilinas ou outras drogas. Caso o produto seja administrado a pacientes sensíveis à penicilina ou outras drogas, deve-se usar de cautela visto que a sensibilidade cruzada entre antibióticos beta-lactâmicos têm sido claramente documentada e pode ocorrer em até 10% dos pacientes com história de alergia à penicilina. Caso ocorra reação alérgica à **cefadroxila**, descontinuar a droga.

Reações de hipersensibilidade aguda e grave podem necessitar de medidas de tratamento emergencial.

Colite pseudomembranosa tem sido descrita com quase todos os agentes antibacterianos e pode variar de leve a grave, com risco de vida. Portanto, é importante considerar o seu diagnóstico em pacientes que apresentam diarreia após a administração de agentes antibacterianos. Após o diagnóstico de colite ter sido estabelecido, as medidas terapêuticas devem ser iniciadas.

A **cefadroxila** deverá ser usada com cautela na presença de função renal diminuída (ver Posologia).

Em pacientes com disfunção renal confirmada ou suspeita deverá ser realizada análise clínica cuidadosa e testes laboratoriais adequados antes e durante a terapia.

O uso prolongado de **cefadroxila** poderá resultar no supercrescimento de microorganismos não sensíveis. Observação cuidadosa do paciente é essencial. Na ocorrência de superinfecção durante a terapia, medidas adequadas deverão ser tomadas.

Reação de Coombs falso-positiva tem sido relatada durante o tratamento com cefalosporinas. Em testes hematológicos ou em provas cruzadas de transfusão quando são realizados testes de antiglobulina, ou em reação de Coombs em recém-nascidos cujas mães tenham recebido cefalosporinas antes do parto, devemos admitir que a reação de Coombs-positiva pode ser devida à droga.

A **cefadroxila** deverá ser prescrita com cautela para indivíduos com história de doença gastrintestinal, particularmente colite.

Atenção diabéticos: cefadroxila pó para suspensão oral contém açúcar.

USO EM IDOSOS, CRIANÇAS E OUTROS GRUPOS DE RISCO

Uso em idosos: Deve-se seguir as orientações gerais descritas na bula. Contudo, o tratamento deve ser iniciado com a dose mínima.

Uso pediátrico: Não é recomendado o uso de **cefadroxila** cápsulas em crianças menores de 12 anos. Nestes pacientes recomenda-se utilizar **cefadroxila** suspensão oral conforme descrito no item Posologia.

Gravidez: Estudos de reprodução realizados em camundongos e ratos não têm revelado qualquer evidência de redução da fertilidade ou dano ao feto que pudessem ser atribuídos ao **cefadroxila**. Entretanto, não existem estudos adequados e bem controlados em mulheres grávidas. Por não serem os estudos da reprodução animal sempre predizentes da resposta humana, esta droga deverá ser utilizada durante a gestação apenas se claramente necessária.

Uso na lactação, em prematuros e recém-nascidos: Usar de cautela quando da administração de **cefadroxila** a lactantes, prematuros e recém-nascidos com idade inferior a seis semanas e meia.

Insuficiência renal e insuficiência hepática: Utilizar o medicamento **cefadroxila** conforme orientado no item Posologia.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

A **cefadroxila** não deve ser usada em combinação com quimioterápicos bacteriostáticos / antibióticos como tetraciclina, eritromicinas, sulfonamidas ou cloranfenicol, visto que poderá produzir um efeito antagonístico.

A administração simultânea com probenecida pode resultar em concentrações séricas de **cefadroxila** mais elevadas e com duração mais prolongada.

A ocorrência de diarreia pode causar um transtorno na absorção de outros medicamentos e, em consequência, poderá afetar a eficácia destes. Como no caso de outras terapias com cefalosporínicos e penicilínicos é possível ocorrer resultados falso-positivo no teste de Coombs.

Pacientes tratados com **cefadroxila** podem apresentar resultados falso-positivo nos testes para glicose na urina se reagentes não-enzimáticos forem usados.

Deve-se evitar um tratamento com **cefadroxila** em combinação com antibióticos aminoglicosídicos, polimixina B, colistina ou altas doses de diuréticos, pois desse modo poderá aumentar o efeito nefrotóxico.

Como em todos os tratamentos com cefalosporínicos (em doses elevadas) a combinação prolongada com anticoagulantes ou inibidores da agregação plaquetária requerem uma monitoração mais estreita dos parâmetros de coagulação com a finalidade de evitar eventuais complicações na forma de hemorragias. A **cefadroxila**, tal como outros antibióticos, poderá reduzir a segurança dos anticoncepcionais orais.

REAÇÕES ADVERSAS A MEDICAMENTOS

Os eventos adversos observados com a **cefadroxila** são similares aos que se verificam com outras cefalosporinas.

Gastrointestinal

Sintomas de colite pseudomembranosa podem aparecer durante a antibioterapia. Náusea, vômito e dispepsia têm sido raramente relatadas. A administração com alimentos diminui a náusea e não prejudica a absorção. Diarreia também tem sido relatada.

Hipersensibilidade

Reações alérgicas incluindo prurido, erupção cutânea, urticária e angioedema têm sido observadas. Essas reações geralmente desaparecem com a suspensão do uso da droga. Eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson, doença do soro e anafilaxia têm sido raramente relatadas. Outras reações têm incluído prurido genital, monilíase genital, vaginite, artralgia, neutropenia transitória moderada, febre e elevações de transaminases séricas, trombocitopenia e artralgia.

Interferências em testes laboratoriais: Durante e depois do tratamento com **cefadroxila**, os resultados dos testes de Coombs tendem a ser temporariamente positivos, isto também em recém-nascidos cujas mães tenham recebido cefalosporinas antes do parto.

A glicose na urina deve ser determinada enzimaticamente (por ex. mediante tiras de testes) durante o tratamento com **cefadroxila**, visto que os testes de redução podem acusar valores falsamente elevados.

SUPERDOSE

Estudos realizados em crianças abaixo de seis anos de idade que haviam ingerido um máximo de 250 mg/kg de um derivado cefalosporínico sugeriu que a ingestão de menos que 250 mg/kg de cefalosporinas não está associada com resultados significantes. Não é necessário nenhum outro tratamento além do suporte geral e observação. Para quantidades maiores que 250 mg/kg, induzir o esvaziamento gástrico (indução à emese ou lavagem gástrica).

Para informações sobre a remoção da droga por hemodiálise ver item Posologia.

ARMAZENAGEM

As cápsulas e o pó para suspensão oral devem ser conservados na embalagem original, em temperatura ambiente (entre 15-30°C). Proteger da luz e umidade.

Após a reconstituição, a suspensão oral de **cefadroxila** deve ser conservada na embalagem original (frasco) em temperatura inferior a 25°C. Proteger da luz e umidade. Após 14 dias, a suspensão reconstituída deverá ser desprezada.

"Para sua segurança, não descarte a bula e o cartucho até o uso total deste medicamento".

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Lote, data de fabricação e validade: vide cartucho.

Cápsula: Reg MS -1.0047.0450

Pó para suspensão oral: Reg MS -1.0047.0428

Farm. Resp.: Luciana A. Perez Bonilha

CRF-PR nº 16.006

Fabricado por:
Sandoz GmbH
Biochemiestrasse, 10 - Kundl - Áustria

Importado por:
Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.
Rod. Celso Garcia Cid (PR-445), Km 87, Cambé-PR
CNPJ: 61.286.647/0001-16 - Indústria Brasileira

 **SANDOZ**[®]
Uma decisão saudável

Código: 46005058 Dimensões: 160 x 300mm

 **SAC**
0800 4009192