

سيبروكوكس

(مضغوطات مليسة بالفيلم)

مدة المعالجة	الجرعة اليومية بـ ملء	نوع الإنعاش
٢١-٠ يوم	٢٠٠ ملء/كع (حد أقصى ٧٥٠ ملء لكل جرعة) كل ١٢ ساعة (من ١٦ إلى ٢٤ عاماً)	الإنعاش المصالك البولية والختالية والتهاب الحويضة والكلية
٦٠ يوم	١٥ ملء / كع (حد أقصى ٥٠٠ ملء لكل جرعة) كل ١٢ ساعة (بعد التعرض)	الجرة الخبيثة الاستنشاقية (بعد التعرض)
٢١-٠ يوم	١٥ ملء / كع (حد أقصى ٥٠٠ ملء لكل جرعة) كل ١٢ ساعة	الطاعون

تعد مددة العلاج على شدة المرض وعلى المسارين السيريري والجرئوني. قد تطلب معالجة الإنعاش الناجحة عن بعض الحالات (مثل الزانة الزنجارية أو التكثيرية الراكة أو المكورات العنقودية) جرعات أعلى من سيربروكوكسسين وإعطاء مترامن مع أدوية أخرى مناسبة مضادة للجراثيم.

فرط الحرارة:

تم الإبلاغ عن جرعة زاندة ١٢ غ ادت إلى اعراض سمية خطيرة، وجرعة زاندة ١٦ غ سببت حدوث فشل كلوي حاد.

الاعراض: الاضطرابات الملاحظة عند تناول جرعة زاندة هي الدوخة، الراعش، الهلوسة، اتزاع بطني، القصور الكلوي والكتيبي، وكذلك بيلة البولارات والبللة الدموية

العلاج: يجب احالة المرضى إلى المشافي يمكن علاجه بالحصول على عناية طبية فورية.

بعض النظير عن تناول الطوارئ الرؤوسية، يوصى بمراقبة وظائف الكلى، بما في ذلك درجة حموضة البول وتحميصها إذا لزم الأمر، لمنع تشكيل البولارات.

مضادات المحمضة الدارمة على الكالسيوم أو المغنيزيوم قد تقلل نظرياً من امتصاص سيربروكوكسسين في العروق الرانية، يجب اعطاء المرضى السوائل بكميات كافية. في حالة فرط الحرارة، يتم إجراء العلاج العرضية، يجب اجراء خطيط القلب، بسبب احتلال تناول قرفة QT.

الخطورة: ينصح بعدة اعراض ايدي الأطفال، ينخفض في مرحلة حرارة أقل من ٢٥ درجة مئوية.

التعينة: كل عبوة كرتونية سيربروكوكس (٧٥٠ - ٥٠٠) تحتوي على ١٠ مضغوطات مليسة بالفيلم ضمن شريط بليستر.

التدخّلات الدوائية:
 - الاستعمال المتزامن للسيربروكوكسسين يسبب ازيد تراكيز السيربروكوكسسين في المصل.
 - يؤدي الاستعمال المتزامن للسيربروكوكسسين (أميرازول أو سيفالمير) إلى انخفاض طفيف في التوازن الجيوي السيريري والكتيبي.
 - يجب عدم تناول تيزينين مع سيربروكوكسسين.

- يؤدي السيربروكوكسسين إلى زيادة مستويات البالازما لبعض الأدوية (ميتوريكاس، تيوفاللين، فينيتوين، دولوكسيتين، روبيروول، كلوزين، سيلاديافيل، زوليبيديم، أغيلاتين). لا ينصح بالاستخدام المتزامن لهذه الأدوية مع سيربروكوكسسين.

- قد يؤدي تناول سيربروكوكسسين في وقت واحد مع مضادات فيتاين إلى زيادة تأثيرها المضاد للثخثر.

- سيسكلوكاسين: قد يزيد الاستعمال المتزامن مع سيربروكوكس (على مستوى كرياتينين المصل، لذلك يجب مراقبة مستوياته المصلية).

- المنتجات المخالية على شوارد موجية الشحنة متعددة التأثير بما في ذلك مضادات الحموضة، الشوراد المعدنية مجيبة الشحنة أو ديداروزين: تسبب انخفاض امتصاص سيربروكوكس، يجب تناولها قبل ساعتين أو بعد ساعتين.

التأثيرات الجانبية:
 شائع: غثيان، اسهال، اضطراب في وظائف الكبد، اقياء، وطفح جلدي.

غير شائعة: اعراض الاصفات الخمجية، اضطرابات الدم والجهاز المخاطري، اضطرابات الجهاز العصبي (صداع، توخة)، القصور الكلوي، وهن وهمي، فرط تنشاط حركي، انخفاض التهيج، عسر هضم.

القيادة واسخدام المركبات: سيربروكوكسسين له تأثير طفيف أو متوسط على القدرة على القيادة واستخدام الآلات.

الجرعة والاستعمال: دون تغيير عن طريق البول، وبدرجة أقل عن طريق البراز، عمره الصنفي حوالي ٧-٤ ساعات.

يجب تناول سيربروكوكسسين على مدة قرار، يتم امتصاصه سرعة أكبر. لا ينبغي تناوله مضغوطات سيربروكوكسسين مع منتجات الآلين (مثل الحليب واللبن) أو عصير الفاكهة الدعم بالمعادن (مثل عصير البرقوق الدعم بالكالسيوم).

الجرعة لدى المرضى:



التركيز: كل مضغوط سيربروكوكس (٥٠٠ مليسة بالفيلم تحتوي على: سيربروكوكسسين على شكل هيدروكلوريد ٥٠٠ ملغم.)

كل مضغوط سيربروكوكس (٧٥٠ مليسة بالفيلم تحتوي على: سيربروكوكس (على شكل هيدروكلوريد ٧٥٠ ملغم.)

الآلية المather: سيربروكوكسسين هو مصادر جيوي ينتهي لعلة الغلوروبكتينولون. ينتج تأثير السيربروكوكسسين المهدى للحراثيم عن طريق تثبيط إنزيمات توبيروميراز II (DNA gyrase) وتوبيروميراز IV (كلاهما من توبيروميرازات النوع I)، وهي إنزيمات ضرورية لتنفس المضادات الجيوي، واصلاحه، واعتدة تركيبة.

الرئة المائية: يُعَصَّن السيربروكوكسسين بسرعة بعد تناوله عن طريق الفم، يصل إلى التركيز الأعظمي في الدم بعد ساعتين. يليل تأثير الجيوي المطلق ما يقارب (٨٪ - ١٠٪) ارتبط بالبروتين منخفض. يصل سيربروكوكسسين إلى تراكير عالية في مجموعة متعددة من الأنسجة مثل الرئة، الجيوب الأنفية، الأذنين، المخ، الأذن، العصب البولي الشفائي، حيث تجاوز تلك التراكيز الأجمالية التراكيز التي تم الحصول عليها في البالازما. يطرح إلى حد كبير دون تغيير عن طريق البول، وبدرجة أقل عن طريق البراز، عمره الصنفي حوالي ٧-٤ ساعات.

الاستطبابات: يستخدم سيربروكوكس (لدى المرضى البالغين كـ ١٨ سنة من العمر) والممرضى الأطفال عند الحاجة، في حالة الإنفلونزا الناتية، والتي تسبّبها الجراثيم الحساسة تجاهها:

إناثات العظام والمفاصل	إناثات الجلد والأنسجة الرخوة
الإسهال (الناتج عن الاصفات الخمجية)	الإسهال (الناتج عن الاصفات الخمجية)
السيان غير المختلط في عنق الرحم والإحليل	حمى التيفوئيد (حمى المعيشية)
الجرة الخبيثة الاستنشاقية (بعد التعرض)	الطفيلات لدى المرضى البالغين والأطفال
التهاب الريروستاتات الجرمومي المزمن	التهاب الريروستاتات الجرمومي المزمن
التفاقم الحاد لالتهاب الشعب الهوائية المزمن	التفاقم الحاد لالتهاب الشعب الهوائية المزمن
التهاب العظام الحاد غير المعد	-

مضادات الاستطبان:
 - فرط الحساسية الكيتوانات أو أي من مكونات المستحضر.
 - الاستعمال المتزامن مع الفيتامين.

التحذيرات والاحتياطات:
 - السمية الكبدية: توقف فوراً في حال ظهرت علامات وأعراض التهاب الكبد.

فرط الحساسية والتفاعلات الخطيرة الأخرى قد تحدث بعد مراعات الأولى أو اللاحقة من سيربروكوكس.
 توقف تناول سيربروكوكس عند ظهور أول علامة طفح جلدي أو يرقة أو أي علامة على فرط الحساسية.

- يجب تنصيص المرضى الذين يتناولون سيربروكوكسسين بتجنب التعرض المباشر لأشعة الشمس الشديدة أو الأشعة فوق البنفسجية أثناء العلاج.

- الإسهال المترافق مع المقطبة الصيرية: يجب تقييم حدوث التهاب القولون.
 - ظهور زم QT: تم الإبلاغ عن ظهور قرفة QT وحالات متعرزة من نفس بوتاسيوم الدم، ومع تقليل قرفة QT.

- لا ينبغي استخدام سيربروكوكسسين بشكل عام عند المرضى الذين لديهم تاريخ مرضي / اضطراب في الأورار مترافق بالعلاج بالكتينورونات.

الحمل والرضاع:
 - تشير البيانات المتوفرة عن اعطاء سيربروكوكسسين للحوامل إلى عدم وجود سمية موثوقة أو سمية لدى الآمنة / حديثي الولادة للسيربروكوكسسين. كباراً وصغاراً، وفيصل تجنب استخدام سيربروكوكسسين أثناء الحمل.

الارصاد: يُعَصَّن سيربروكوكسسين في طب الشدي، بسبب الخطير المحتمل لتف المقاصل عند الرضع، لا ينبغي استخدام سيربروكوكسسين أثناء الرضاعة الطبيعية.

إن هذا دواء	
- الدواء مستحضر ولكن ليس كغيره من المستحضرات.	
- الدواء مستحضر ي يؤثر على مسكناته وأسفلاته، خاصة للتعليمات يعرض ذلك الخطأ الذي صرفها إلى فالسيبي، والميديلات مما يتغير أن بالدواه ونفعه وضرره.	
- لا تتقطع مدة العلاج المحددة من قراءة نصائح.	
- لا تكرر صرف الدواه بدون استشارة الطبيب.	
محل وزراعة الصحة العرب	لا تترك الأدوية أبداً في متناول أيدي الأطفال
الحادي الصينية العرب	الحادي الصينية العرب

صنع في شركة ريفا فارما للصناعات الدوائية لصالح الحكمة قارما

القصور الكلوي:
 - بالذين لديهم معدل تصفية الكرياتينين ٥٠٠-٢٥٠ مل / دقيقة، الجرعة الموصى بها ٥٠٠-٢٥٠ مل / دقيقة.

- بالذين لديهم معدل تصفية الكرياتينين ٢٩٠-٢٥٠ مل / دقيقة، الجرعة الموصى بها ٥٠٠-٢٥٠ مل / دقيقة.

- المرضى الذين يعانون من القصور الكلوي أو الغسيل الكلوي البريطاني، الجرعة الموصى بها ٥٠٠-٢٥٠ مل / دقيقة (بعد غسل الكلى).

الجرعة لدى الأطفال:

Ciproquix

(Film Coated Tablets)



Composition:

Each Ciproquix 500 Film Coated Tablet contains:

Ciprofloxacin (as hydrochloride) 500 mg.

Each Ciproquix 750 Film Coated Tablet contains:

Ciprofloxacin (as hydrochloride) 750 mg.

Mechanism of Action:

Ciprofloxacin is a fluoroquinolone antibiotic. The bactericidal action of ciprofloxacin results from inhibition of the enzymes topoisomerase II (DNA gyrase) and topoisomerase IV (both Type II topoisomerases), which are required for bacterial DNA transcription, repair, and recombination.

Pharmacokinetics:

Ciprofloxacin is rapidly absorbed after oral administration, reaching maximum concentration in the blood after 1-2 hours. The absolute bioavailability is approximately (70-80%). Its binding to protein is low. Ciprofloxacin reaches high concentrations in a variety of tissues such as lung, sinuses, inflamed lesions, and the urogenital tract where total concentrations exceeding those of plasma concentrations are reached. It is excreted largely unchanged through urine, and to a lesser extent through feces. Its half life is about 4-7 hours.

Indications:

Ciproquix is used in adult patients (≥ 18 years of age) and pediatric patients as needed, for the following infections, caused by germs sensitive to it:

Infections of the skin and soft tissue	Bone and Joint Infections
Complicated Intra-Abdominal Infections	Diarrhea (due to infection)
Typhoid Fever (Enteric Fever)	Uncomplicated Cervical and Urethral Gonorrhea
Inhalational Anthrax (post-exposure)	Plague in adult and pediatric patients
Chronic Bacterial Prostatitis	Lower Respiratory Tract Infections and Acute Sinusitis
Acute exacerbation of chronic bronchitis	Complicated UTI and Pyelonephritis
Acute Uncomplicated Cystitis	-

Contraindications:

- Hypersensitivity to quinolones or any of the ingredients in the product.
- Concomitant administration with tizanidine.

Warnings & Precautions:

- Hepatotoxicity: Discontinue immediately if signs and symptoms of hepatitis occur.
- Hypersensitivity and other serious reactions may occur after the first or subsequent doses of Ciproquix. Discontinue Ciproquix at the first sign of skin rash, jaundice or any sign of hypersensitivity.
- Patients taking ciprofloxacin should be advised to avoid direct exposure to either extensive sunlight or UV irradiation during treatment.
- Clostridium difficile-associated diarrhea: Evaluate if colitis occurs.
- QT Prolongation: Prolongation of the QT interval and isolated cases of (torsade de pointes) have been reported. Avoid use in patients with known prolongation, those with hypokalemia, and with other drugs that prolong the QT interval.
- Ciprofloxacin should generally not be used in patients with a history of tendon disease/disorder related to quinolone treatment.

Pregnancy & Lactation:

Pregnancy: Pregnancy category C. The data that are available on administration of ciprofloxacin to pregnant women indicates no malformative or feto/neonatal toxicity of ciprofloxacin. As a precautionary measure, it is preferable to avoid the use of ciprofloxacin during pregnancy.

Lactation: Ciprofloxacin is excreted in breast milk. Due to the potential risk of

articular damage in infants, ciprofloxacin should not be used during breast-feeding.

Drug Interactions:

- Co-administration of probenecid with ciprofloxacin increases ciprofloxacin serum concentrations.
- Concomitant administration of ciprofloxacin and (omeprazole or sevelamer) results in a slight reduction in the bioavailability of ciprofloxacin.
- Tizanidine must not be administered together with ciprofloxacin.
- Ciprofloxacin lead to increased plasma levels of some drugs (Methotrexate, Theophylline, Phenytoin, Duloxetina, Ropinirole, Clozapine, Sildenafil, Zolpidem and Agomelatine). Concomitant use of these drugs with ciprofloxacin is not recommended.
- Simultaneous administration of ciprofloxacin with a vitamin K antagonist may augment its anti-coagulant effects.
- Cyclosporine: Concomitant use with Ciproquix may increase serum creatinine levels. Therefore its serum levels must be monitored.
- Multivalent cation-containing products including antacids, metal cations or didanosine: Decreased Ciproquix absorption. Take 2 hours before or 6 hours after Ciproquix.

Side Effects:

Common: nausea, diarrhea, liver functions disorder, vomiting, and skin rash.

Uncommon: Infectious infections, blood and lymphatic disorders, nervous system disorders (headache, dizziness), renal insufficiency, asthenia and fever, hyperactivity, decreased appetite, dyspepsia.

Driving & using machines:
Ciprofloxacin has minor or moderate influence on the ability to drive and use machines.

Dosage & Administration:

Tablets are to be swallowed unchewed with fluid. They can be taken independent of mealtimes. If taken on an empty stomach, ciprofloxacin is absorbed more rapidly. Ciprofloxacin tablets should not be taken with dairy products (e.g. milk, yoghurt) or mineral-fortified fruit-juice (e.g; calcium-fortified orange juice).

Adult Dosage:

Infection	Daily dose in mg	Duration of treatment
Infections of the skin and soft tissue	500-750 mg every 12 hours	7 - 14 days
Bone and Joint Infection	500-750 mg every 12 hours	4 - 8 weeks
Complicated Intra-Abdominal Infection	500 mg every 12 hours	7 - 14 days
Diarrhea (due to infection)	500 mg every 12 hours	5 - 7 days
Typhoid Fever	500 mg every 12 hours	10 days
Uncomplicated Urethral and Cervical Gonococcal Infections	250 mg single dose	single dose
Inhalational anthrax (post-exposure)	500 mg every 12 hours	60 days
Plague	500-750 mg every 12 hours	14 days
Chronic Bacterial Prostatitis	500 mg every 12 hours	28 days
Lower respiratory tract infections	500-750 mg every 12 hours	7 - 14 days
Urinary Tract infections	250-500 mg every 12 hours	7 - 14 days
Acute Uncomplicated Cystitis	250 mg every 12 hours	3 days
Acute Sinusitis	500 mg every 12 hours	10 days

Renal Impairment:

- Adults with creatinine clearance 30-50 ml/min, The recommended dose is 250-500 mg every 12 h.
- Adults with creatinine clearance 5-29 ml/min, The recommended dose is 250-500 mg every 18 h.
- Patients on hemodialysis or peritoneal dialysis, The recommended dose is 250-500 mg every 24 h (after dialysis).

Children Dosage:

Infection	Daily dose in mg	Duration of treatment
Complicated UTI and Pyelonephritis (1 to 17 years of age)	10-20 mg/kg (maximum 750 mg per dose) every 12 hours	10-21 days
Inhalational Anthrax (post-exposure)	15 mg/kg (maximum 500 mg per dose) every 12 hours	60 days
Plague	15 mg/kg (maximum 500 mg per dose) every 8 to 12 hours	10-21 days

The duration of treatment depends on the severity of the illness and on the clinical and bacteriological course. Treatment of infections due to certain bacteria (e.g.; Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter or Staphylococci) may require higher ciprofloxacin doses and co-administration with other antibacterial agents.

Overdose:

An overdose of 12 g has been reported to lead to mild symptoms of toxicity. An acute overdose of 16 g has been reported to cause acute renal failure.

Symptoms: Symptoms in overdose consist of dizziness, tremor, hallucinations, abdominal discomfort, renal and hepatic impairment as well as crystalluria and haematuria.

Treatment:

Patients should be referred to hospital urgently for immediate medical attention. Apart from routine emergency measures, it is recommended to monitor renal functions, including urinary pH and acidify, if required, to prevent crystalluria. Calcium or magnesium containing antacids may theoretically reduce the absorption of ciprofloxacin in overdoses.

Patients should be given fluids in sufficient quantities. In the event of overdose, symptomatic treatment should be implemented. ECG monitoring should be undertaken, because of the possibility of QT interval prolongation.

Storage:

Keep out of reach of children. Store below 25°C.

Packaging:

Each Ciproquix (500-750) carton box contains 10 Film Coated Tablets in a blister strip.

THIS IS A MEDICAMENT

- A medicament is a product but unlike any other product.
- A medicament is a product which affects you health, and its consumption contrary to instructions is dangerous for your health.
- Follow strictly the doctor's prescription, the method of use and the instructions of the pharmacist who sold the medicament the doctor and the pharmacist are expert in medicin, its benifits and risks.
- Do not by yourself interrupt the period of treatment prescribed for you.
- Do not repeat the same prescription without consulting your doctor.

KEEP MEDICAMENTS OUT OF REACH OF CHILDREN

Council of Arab Health Ministers

Arab Pharmacists Association

Manufactured by:

Reva Pharma For Pharmaceutical Industries For Al Hikma Pharma

