



## Oxacilină 250 mg - capsule

## Oxacilină 500 mg - capsule



### Compoziție

#### Oxacilină 250 mg

O capsulă conține oxacilină 250 mg, sub formă de oxacilină sodică monohidrat și excipienti pentru conținutul capsulei: talc, stearat de magneziu și pentru învelișul capsulei: dioxid de titan (E 171), albastru strălucitor FCF (E 133), eritrozină (E 127), p-hidroxibenzoat de metil (E 218), p-hidroxibenzoat de propil (E 216), gelatină.

#### Oxacilină 500 mg

O capsulă conține oxacilină 500mg, sub formă de oxacilină sodică monohidrat și excipienti pentru conținutul capsulei: talc, stearat de magneziu și pentru învelișul capsulei: dioxid de titan (E 171), albastru strălucitor FCF (E133), eritrozină (E127), gelatină.

**Grupa farmacoterapeutică:** peniciline rezistente la betalactamază

### Indicații terapeutice

Infectii provocate de stafilococi și streptococi sensibili la oxacilină:

- infectii ale aparatului respirator;
- infectii otorinolaringologice;
- infectii cutanate;
- infectii osoase.

Septicemii și endocardite, în continuarea tratamentului parenteral.

### Contraindicații

Este contraindicată administrarea în cazul pacienților care prezintă hipersensibilitate la oxacilină, la alte peniciline sau la oricare dintre excipientii produsului, insuficiență hepatică sau la gravide în primele luni de sarcină.

### Precauții

Apariția oricărui manifestări de hipersensibilitate impune întreruperea tratamentului. Cu toate că reacțiile de hipersensibilitate la oxacilină sunt foarte rare, înaintea începerii tratamentului este necesară efectuarea unei anamneze atente. Trebuie luat în considerare riscul hipersensibilității încrucișate cu cefalosporinile.

În timpul tratamentului îndelungat cu oxacilină trebuie să fie făcut un control periodic al funcției renale, hepatice și al hematopoiezii.

### Interacțiuni

Există relații de antagonism ale oxacilinelor cu rifampicina și chinina.

Oxacilina poate reduce eficacitatea contraceptivelor orale (prin modificarea florei intestinale).

Probencidul și mezlocilina inhibă eliminarea renală a oxacilinelor.

Acidul acetilsalicilic și sulfonamidele depilasează oxacilina de la nivelul proteinelor plasmatic.

Oxacilina poate să determine potențarea efectului terapeutic al metotrexatului, în timpul tratamentului cu oxacilină fiind necesară ajustarea dozei acestuia.

Consumul concomitent de etanol poate să determine efect de iritație gastrică.

### Atenționări speciale

#### Insuficiență hepatică, insuficiență renală

La pacienții cu insuficiență renalăgravă nu este necesară reducerea dozelor.

### Copii

La nou-născuți oxacilina se administrează cu prudentă, datorită riscului de hiperbilirubinemie (prin deplasarea bilirubinei de la nivelul proteinelor plasmatic) și chiar de icter nuclear. Nou născuți trăti cu oxacilină trebuie să fie monitorizați clinic și prin teste de laborator pentru evidențierea reacțiilor toxice și a reacțiilor adverse.

### Sarcina și alăptarea

Cu toate că studiile efectuate la animale nu au evidențiat potențial teratogen sau fetotoxic, oxacilina trebuie utilizată cu prudentă la gravide. În primele luni de sarcină nu este recomandată utilizarea oxacilinelor.

Deoarece oxacilina este excretată în laptele matern, în timpul administrării produsului trebuie luată în considerare eventualitatea întreruperii alăptării.

### Capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

Administrarea acestui produs nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

### Doze și mod de administrare

**Adulți:** 500-1000 mg oxacilină (2-4 capsule Oxacilină 250 mg sau 1-2 capsule Oxacilină 500 mg) pe zi, la intervale de 6 ore.

**Copii:** 50-100 mg oxacilină/kg și zi, fracționat la intervale de 6 ore.

Se administrează, de preferat, cu o jumătate de oră înainte de masă, cu o cantitate suficientă de lichid.

Antibiotice S.A.  
Nr. 40570  
Ziua 08 Luna 04 2014

**Reacții adverse**

Relativ frecvent, au fost observate reacții de hipersensibilitate manifestate prin febră, urticarie, eozinofilie, edem Quincke.

Ocazional, au fost observate tulburări digestive: greață, vârsături, diaree.

Rareori, au fost observate: enterocolită pseudomembranoasă, nefropatie interstitială acută imunoalergică, manifestări hematologice reversibile (anemie, leucopenie și trombocitopenie), creșteri moderate ale valorilor concentrațiilor plasmatic ale transaminazelor hepatic.

Foarte rar, au fost raportate cazuri de șoc anafilactic.



**Supradозaj**

Oxacilina, ca și alte peniciline, este practic lipsită de toxicitate în condiții clinice. Dozele foarte mari pot provoca convulsii și hemoragii. Fenomenele toxice sunt favorizate de insuficiența renală.

**Păstrare**

**Oxacilină 250 mg**

**Oxacilină 500 mg**

A nu se utilizează după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

**Ambalaj**

**Oxacilină 250 mg**

Cutie cu 2 blistere a căte 10 capsule.

Cutie cu 100 blistere a căte 10 capsule.

**Oxacilină 500 mg**

Cutie cu un blister din Al/PVC a 10 capsule.

Cutie cu 100 blistere din Al/PVC a căte 10 capsule.

**Producător**

**Antibiotice SA**

Str. Valea Lupului nr.1, Iași, România

**Deținătorul autorizației de punere pe piață**

**Antibiotice SA**

Str. Valea Lupului nr.1, Iași, România

**Data ultimei verificări a prospectului**

Mai 2007

