# CEC<sup>®</sup> 125 mg/5 ml

## **Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Wirkstoff: Cefaclor

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie. Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für
- Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

### Was in dieser Packungsbeilage steht:

- 1. Was ist CEC und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von CEC beachten?
- 3. Wie ist CEC einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist CEC aufzubewahren? 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen
- Was ist CEC und wofür wird es

### angewendet? CEC ist ein Antibiotikum aus der Gruppe der Cepha-

losporine zur Behandlung von bakteriellen Infektionen.

Schweregrades, die durch Cefaclor-empfindliche Krankheitserreger verursacht werden und einer oralen Behandlung zugänglich sind. Dazu zählen Infektionen

akuten und chronischen Infektionen unterschiedlichen

der oberen und unteren Atemwege

CEC wird angewendet bei

- des Hals-Nasen-Ohrenbereichs, wie z. B. Mittelohrentzündung
- Nasennebenhöhlenentzündung, Infektionen der Gaumenmandeln und des Rachens
- der Niere und der ableitenden Harnwege der Haut und der Weichteilgewebe

### Was sollten Sie vor der Einnahme von CEC beachten?

#### CEC darf nicht eingenommen werden, wenn Sie allergisch gegen Cefaclor, andere Antibio-

- tika dieser Stoffgruppe (Cephalosporine) oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. wenn Sie früher einmal eine nachgewiesene schwe-
- re oder sofort einsetzende allergische Reaktion auf ein Penicillin oder ein anderes Antibiotikum mit ähnlicher chemischer Struktur (Betalaktam-Antibiotikum) hatten.

#### Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, be-

vor Sie CEC einnehmen, wenn Sie früher einmal auf ein anderes Arzneimittel

- allergisch reagiert haben. • wenn Sie an sonstigen Allergien (z.B. Heuschnup-
- fen, Nesselsucht) oder Asthma leiden. In diesen Fällen können allergische Reaktionen auch gegenüber CEC eher auftreten.
- wenn Sie unter schweren Magen-Darm-Störungen mit Erbrechen und Durchfall leiden, da dann eine ausreichende Aufnahme und Wirksamkeit von CEC nicht gewährleistet ist.

schwersten, plötzlich einsetzenden, anaphylaktischen Reaktionen oder einem allergischen Schock auftreten. Wenn Sie sich schwindlig, unwohl oder schwach fühlen und ein Gefühl der Enge in der Brust und Atemnot entwickeln, können dies Anzeichen für eine solche Überempfindlichkeitsreaktion sein. In diesem Fall ist die Behandlung mit CEC sofort abzubrechen und geeignete Notfallmaßnahmen müssen sofort durch einen Arzt eingeleitet werden.

anderen Betalaktam-Antibiotika bestehen kann, müssen mit besonderer Sorafalt entsprechende Überempfindlichkeitsreaktionen in Ihrer Vorgeschichte beachtet werden (siehe auch unter "CEC darf nicht eingenommen werden"). Bei als nicht schwer einzuordnenden vorbekannten

Da eine Kreuzallergie zwischen Cefaclor, Penicillin und

dere Betalaktam-Antibiotika, kann CEC mit besonderer Vorsicht angewendet werden. Im Allgemeinen treten allergisch bedingte Erscheinungen während oder nach einer zweiten Behandlung mit

Überempfindlichkeitsreaktionen auf Penicillin und an-

CEC auf (häufiger bei Kindern als bei Erwachsenen) und klingen wenige Tage nach Absetzen des Arzneimittels wieder ab. Gelegentlich traten bei Patienten unter Cefaclor-Therapie schwere Hautreaktionen auf (siehe Abschnitt 4). Wenn bei Ihnen ein Hautausschlag auftritt, suchen

Sie sofort einen Arzt auf. Teilen Sie ihm mit, dass Sie

CEC einnehmen.

Dieses Arzneimittel kann zu Erbrechen und Durchfall führen (siehe auch Abschnitt 4). In diesem Fall kann die Wirksamkeit von CEC und/ oder anderen von Ihnen eingenommenen Arzneimit-

teln (wie z.B. die empfängnisverhütende Wirkung der so genannten "Pille") beeinträchtigt werden. Fragen Sie hierzu bei Bedarf Ihren Arzt oder Apotheker. Während oder bis 10 Wochen nach der Behandlung

mit CEC können schwere, anhaltende, manchmal

blutig-schleimige Durchfälle mit krampfartigen Bauchschmerzen auftreten. Dabei kann es sich um eine schwere lebensbedrohliche, durch die Behandlung mit dem Antibiotikum ausgelöste Schleimhautentzündung des Darmes (Antibiotika-assoziierte Kolitis) handeln, die sofort behandelt werden muss. Hier muss der Arzt eine Beendigung der Behandlung mit CEC in Abhängigkeit von der zugrunde liegenden Erkrankung in Erwägung ziehen und eine angemessene Behandlung einleiten (z.B. Einnahme von speziellen Antibiotika/Chemotherapeutika, deren Wirksamkeit klinisch erwiesen ist). Arzneimittel die die Darmbewegung hemmen, dürfen nicht eingenommen werden. Unter der Behandlung mit CEC kann es zu Folgeinfektionen mit anderen Erregern (z.B. Pilzbefall der

Schleimhäute mit Rötung und weißlichen Belägen der Schleimhäute) kommen. Diese Folgeinfektionen wird Ihr Arzt entsprechend behandeln.

CEC kann die Wirkung von speziellen **gerinnungshemmenden Mitteln** (Antikoagulanzien vom Cumarin-Typ) verstärken. Halten Sie daher Ihre Termine zur Kontrolle der Gerinnungswerte besonders sorgfältig ein.

CEC kann die Ergebnisse einiger Bluttests (Test auf bestimmte Antikörper) und Harntests (z. B. nicht-enzymatische Methoden zur Glukosebestimmung im Harn) verändern. Bitte informieren Sie unbedingt Ihren Arzt, dass Sie CEC einnehmen, wenn bei Ihnen ein Bluttest bzw. einer dieser Tests durchgeführt werden muss.

Wie bei anderen Arzneimitteln dieser Art (Cephalosporin-Antibiotika) kann eine erhöhte Neigung zu Krampfanfällen nicht ausgeschlossen werden.

Bei Frühgeborenen sollte Cefaclor, der Wirkstoff in CEC, nicht angewendet werden, da keine ausreichenden klinischen Erfahrungen vorliegen.

#### Einnahme von CEC zusammen mit anderen **Arzneimitteln**

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/ anzuwenden.



cin, Sulfonamide oder Tetrazykline): die Wirkung von CEC kann vermindert werden.

<u>Probenecid</u> (Mittel u. a. gegen Gicht): die Ausscheidung von Cefaclor (Wirkstoff von CEC) durch die Niere wird gehemmt und es kommt dadurch zu höheren und länger anhaltenden Cefaclor-Blutspiegeln.

Welche anderen Arzneimittel werden durch CEC in

Gerinnungshemmende Arzneimittel vom Cumarin-Typ:

ihrer Wirkung beeinflusst?

#### es kann zu verlängerten Gerinnungszeiten mit oder ohne Blutung kommen (siehe unter "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen").

Einnahme von CEC zusammen mit Nahrungsmittel und Getränken Sie können CEC während der Mahlzeiten einnehmen. Die Aufnahme in den Körper wird dadurch nicht beein-

## Schwangerschaft, Stillzeit und Zeugungs-/

Gebärfähigkeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie

## vermuten, schwanger zu sein, oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme

dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Schwangerschaft Da ausreichende Erfahrungen mit der Anwendung

trächtigt.

von Cefaclor, dem Wirkstoff von CEC, am Menschen während der Schwangerschaft bislang nicht vorliegen und obwohl Tierversuche keinerlei Hinweise auf ein erhöhtes Fehlbildungsrisiko geliefert haben, sollte Cefaclor während der Schwangerschaft - insbesondere in den ersten drei Monaten - nur nach sorgfältiger Nutzen-Risiko-Abwägung durch den Arzt angewendet werden.

Da Cefaclor, der Wirkstoff von CEC, in geringen Mengen in die Muttermilch übergeht, sollte CEC während der Stillzeit nur eingenommen werden, wenn der Arzt die Einnahme für eindeutige erforderlich hält. Der mit

#### Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Nach bisherigen Erfahrungen hat CEC im Allgemeinen

keinen Einfluss auf die Konzentrations- und Reaktionsfähigkeit. Selten können allerdings Nebenwirkungen (siehe auch Abschnitt 4) wie Blutdruckabfall oder Schwindelzustände zu Risiken bei der Ausübung der genannten Tätigkeiten führen.

#### CEC enthält Sucrose (Zucker) Bitte nehmen Sie CEC erst nach Rücksprache mit

Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden. 5 ml Suspension enthalten 3 g Sucrose (Zucker) ent-

sprechend ca. 0,25 Broteinheiten (BE). Wenn Sie eine Diabetes-Diät einhalten müssen, sollten Sie dies berücksichtigen.

### Wie ist CEC einzunehmen? Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Die Dosierung ist u. a.

von der Schwere und dem Ort der Infektion abhängig und muss deshalb vom Arzt festgelegt werden. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Die empfohlene Dosis beträgt Säuglinge und Kinder unter 6 Jahren

#### · Normaldosierung: 30 mg Cefaclor/kg Körpergewicht (KG)/Tag, aufgeteilt in 3 Einzelgaben (entspre-

chend 3-mal täglich 10 mg/kg KG)

- Schwerere Infektionen, Mittelohrentzündung oder Infektionen durch weniger empfindliche Erreger: u. U.
- 40(–50) mg Cefaclor/kg KG/Tag, bei Kindern bis zu 6 Jahren jedoch höchstens 1 g Cefaclor pro Tag (in 3 Einzeldosen) Mittelohrentzündung\*: die Tagesdosis kann in 2 Einzelgaben alle 12 Stunden gegeben werden · Leichte Infektionen (wie z. B. unkomplizierte Infektio-
- nen der ableitenden Harnwege): 20 mg Cefaclor/kg KG/Tag in 2-3 Teilgaben alle 8 bzw. 12 Stunden
- Kinder von 6 bis 10 Jahren Normaldosierung: 3-mal täglich 250 mg Cefaclor

Schwerere Infektionen, Mittelohrentzündung oder In-

- fektionen durch weniger empfindliche Erreger: u. U. 1 g Cefaclor (in 3 Einzeldosen)
- Mittelohrentzündung\*: 2-mal täglich 500 mg Cefaclor • Leichte Infektionen (wie z. B. unkomplizierte Infektionen der ableitenden Harnwege): jeweils morgens und abends 250 mg Cefaclor

Für Kinder über 10 Jahre steht CEC forte Trockensaft - mit höherer Wirkstoffkonzentration - zur Verfü-Zur Orientierung für die Dosierung mit der Dosier-

(1 ml zubereitete Suspension enthält 25 mg Cefaclor) Siehe Tabelle auf der Rückseite oben.

spritze kann folgende Tabelle dienen

Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion CEC kann bei eingeschränkter Nierenfunktion ohne Dosisanpassung verabreicht werden.

Hämodialyse verkürzt die Serumhalbwertzeit um 25-30 %. Bei Patienten, die regelmäßig hämodialysiert werden, sollte vor der Dialyse eine Initialdosis von 250 mg bis zu 1 g Cefaclor gegeben werden. Die Erhaltungsdosis in der Zeit zwischen 2 Dialysen entspricht der oben angegebenen Dosierung.

Art der Anwendung Zum Einnehmen nach Zubereitung. Herstellung der gebrauchsfertigen Suspension

- 1. Schütteln Sie das Granulat vor Wasserzugabe in der geschlossenen Flasche kurz auf.
- 2. Öffnen Sie den kindergesicherten Verschluss der Flasche durch Niederdrücken und gleichzeitiges Linksdrehen des Deckels. Füllen Sie die Flasche mit kaltem Leitungswasser bis etwa 1/2 cm über die Ringmarkierung (Glasrille). Zur Kontrolle der Füllhö-

he halten Sie die Flasche in Augenhöhe. Fortsetzung auf der Rückseite >>

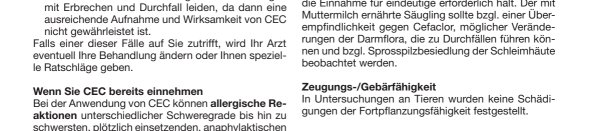




Tabelle zur Orientierung für die Dosierung mit der Dosierspritze (1 ml zubereitete Suspension enthält 25 mg Cefaclor)			
ungefähres Alter des Kindes	Normaldosierung (30 mg/kg KG/Tag)	Schwerere Infektionen (40 – 50 mg/kg KG/Tag)	Leichte Infektionen (20 mg/kg KG/Tag)
bis 6 Monate	3-mal tägl. 2,5 ml	3-mal tägl. 3,3 ml bzw. *2-mal tägl. 5 ml	2-mal tägl. 3 ml
ca. 6-12 Monate	3-mal tägl. 3,3 ml	3-mal tägl. 5 ml bzw. *2-mal tägl. 7,5 ml	2-mal tägl. 3,75 ml
ca. 1-2 Jahre	3-mal tägl. 5 ml	3-mal tägl. 6,5 ml bzw. *2-mal tägl. 10 ml	2-mal tägl. 5 ml
ca. 3-5 Jahre	3-mal tägl. 8 ml	3-mal tägl. 10 ml bzw. *2-mal tägl. 15 ml	2-mal tägl. 7 ml
ungefähres Alter des Kindes	Normaldosierung	Schwerere Infektionen	Leichte Infektionen
ca. 6-10 Jahre	3-mal tägl. 10 ml	3-mal tägl. 13 ml bzw. *2-mal tägl. 20 ml	2-mal tägl. 10 ml

<sup>\*</sup> bei Mittelohrentzündung

3. Schließen Sie die Flasche nun wieder und schütteln Sie diese sofort kräftig kopfüber.

Anschließend drehen Sie die Flasche wieder um und füllen falls erforderlich erneut Wasser bis zur Ringmarkierung auf und schütteln, bis auf dem Boden keine Granulatreste mehr zu erkennen sind. Dieser Vorgang wird wiederholt, bis der Saft das Ni-

veau der Ringmarkierung erreicht hat.

4. Drücken Sie den beiliegenden gelochten Stopfen in den Flaschenhals. Sollte es Ihnen nicht möglich sein, den Stopfen vollständig hineinzudrücken, können Sie die Verschlusskappe aufsetzen und zudrehen. Der Stopfen verbindet die Dosierspritze mit der Flasche und verbleibt im Flaschenhals. Schließen Sie die Flasche. Der Saft ist nun gebrauchsfertig.









### Entnahme der gebrauchsfertigen Suspension

- 5. Schütteln Sie unmittelbar vor jeder Entnahme die
- 6. Öffnen Sie die Flasche und stecken Sie die Dosierspritze fest in die Öffnung des Stopfens. Der Spritzenkolben soll dabei bis zum Anschlag in der Sprit-
- 7. Drehen Sie die Flasche mit der aufgesetzten Dosierspritze vorsichtig um. Ziehen Sie den Spritzenkolben langsam bis zur verordneten Anzahl der Milliliter (ml) nach unten. Zeigen sich Luftblasen im aufgezogenen Saft, den Kolben wieder in die Spritze drücken und erneut langsam füllen. Wenn mehr als 5 ml pro Einnahme verschrieben wurden, muss die Dosierspritze mehrmals gefüllt werden.
- 8. Stellen Sie die Flasche mit der aufgesetzten Dosierspritze wieder aufrecht und ziehen Sie die Spritze aus dem gelochten Stopfen heraus.









#### Einnahme der gebrauchsfertigen Suspension Sie können den Saft direkt aus der Dosierspritze in den

Mund entleeren oder zur Einnahme auf einen Löffel geben. Bei der direkten Gabe in den Mund sollte das Kind aufrecht sitzen. Die Spritze wird am besten langsam gegen die Innenseite der Wange entleert, damit sich das Kind nicht verschluckt.

Verschließen Sie die Flasche nach jedem Gebrauch gut.

Reinigen Sie die Dosierspritze nach der Einnahme durch mehrmaliges Füllen und Entleeren mit klarem Wasser.

Vor jedem Gebrauch ist die Flasche kräftig zu schütteln und etwas stehen zu lassen, bis sich der auftretende Schaum abgesetzt hat.

#### Dauer der Anwendung Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt.

In der Regel nehmen Sie CEC 7(-10) Tage lang ein,

mindestens jedoch 2-3 Tage nach Abklingen der Krankheitserscheinungen. Falls bei nachgewiesener Empfindlichkeit Infektionen

mit beta-hämolysierenden Streptokokken behandelt werden, muss dies mindestens 10 Tage lang erfolgen, um Spätschäden (z. B. rheumatischem Fieber oder einer Nierenerkrankung) vorzubeugen. Wenn Sie eine größere Menge CEC einge-

### nommen haben, als Sie sollten Obwohl Berichte über Vergiftungsfälle mit Cefaclor bisher nicht vorliegen, sollten Sie vorsichtshalber einen Arzt verständigen. Halten Sie eine Packung des

Arzneimittels bereit, damit sich der Arzt über den aufgenommenen Wirkstoff informieren kann. Wenn Sie die Einnahme von CEC vergessen

#### Wenn Sie eine Einnahme vergessen haben, holen Sie bitte die Einnahme zum nächstmöglichen Zeitpunkt nach. Wenn Sie mehrere Einnahmen vergessen haben,

sollten Sie sich Ihrem Arzt zur Kontrolle vorstellen, damit eine mögliche Verschlechterung der Erkrankung rechtzeitig festgestellt werden kann. Wenn Sie die Einnahme von CEC abbrechen Wenn Sie die Behandlung unterbrechen oder vorzeitig beenden, besteht die Gefahr eines Rückfalles.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Welche Nebenwirkungen sind

## Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel

möglich?

#### Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Wenn Sie von einer der nachfolgend genannten schweren Nebenwirkungen betroffen sind, nehmen Sie CEC nicht weiter ein und begeben Sie sich umgehend in ärztliche Behandlung (siehe auch Ab-

- schnitt 2 unter "Wenn Sie CEC bereits einnehmen"): • schwere, anhaltende Durchfälle während oder nach der Behandlung, da sich dahinter eine ernstzunehmende Darmerkrankung (Antibiotika-assoziierte Kolitis) verbergen kann, die sofort behandelt werden muss
- plötzlich auftretende schwere Überempfindlichkeitserscheinungen (äußern sich z.B. als Blutdruckabfall bis hin zu bedrohlichem Schock, Gesichtsschwellung, Herzjagen, innere Kehlkopfschwellung mit Einengung der Luftwege, Atemnot, Zungen-
- schwellung) schwere Hauterscheinungen mit lebensbedrohlichen Allgemeinreaktionen (wie z.B. Blasenbildung oder Ablösung der Haut mit Fieber und Gelenkschmerzen)

Weitere Nebenwirkungen (klingen häufig während oder nach Absetzen der Be-

Häufig (1 bis 10 Behandelte von 100) allergische Hautreaktionen (z.B. Hautrötungen mit Hitzegefühl, Juckreiz, Nesselausschlag mit Bläs-

handlung wieder ab)

- chen- und Quaddelbildung, masernähnliche Ausschläge) Störungen in Form von Appetitlosigkeit, Bauchschmerzen, Blähungen, Durchfall, Erbrechen, Magendrücken, Übelkeit oder weichen Stühlen

Gelegentlich (1 bis 10 Behandelte von 1.000) vorübergehende Blutbildveränderungen (Abnahme

- von bestimmten weißen Blutkörperchen, Verringerung der Anzahl aller Zellen des Blutes, starke Verminderung der weißen Blutkörperchen)
- serumkrankheitsähnliche Reaktionen: unterschiedlich ausgeprägte entzündliche Hautrötungen oder andere Hauterscheinungen (siehe "Häufig"), begleitet von Gelenkbeschwerden mit oder ohne Fieber schwere, plötzlich auftretende Überempfindlich-
- keitserscheinungen (siehe auch Einleitung des Abschnitts Nebenwirkungen) vorübergehende Trugwahrnehmungen (Halluzinatio-
- nen), übertrieben aktives Verhalten, Nervosität, Schlaflosigkeit oder Schläfrigkeit, Schwindel oder Verwirrung
- vorübergehender Bluthochdruck
- vorübergehender Anstieg bestimmter Leberenzyme im Blut
- schwere Hauterscheinungen (siehe Einleitung des Abschnitts Nebenwirkungen) plötzlich auftretende Entzündung der Nieren, die
- sich nach Beendigung der Therapie von selbst normalisiert
- leichter Anstieg von Harnstoff oder Kreatinin im Blut

Sehr selten (weniger als 1 Behandelter von 10.000) vorübergehende Blutbildveränderungen (Zu- oder

- Abnahme bestimmter Blutzellen, Abnahme von Blutplättchen) Lymphknotenschwellungen
- Leberentzündung, Abflussstörungen der Gallenflüssigkeit (Krankheitszeichen: Gelbsucht)

### übermäßige Ausscheidung von Eiweiß im Harn Häufigkeit nicht bekannt (aufgrund der verfügbaren

- Daten nicht abschätzbar) Zweitansteckung und Besiedelung mit Cefaclor-unempfindlichen (resistenten) Keimen oder Sprosspilzen bei langfristiger oder wiederholter Anwendung
- Fieber und Schüttelfrost, die auch noch Tage nach der Einnahme beginnen können Ursache kann das so genannte "Arzneimittelfieber"
- Dickdarmentzündung (sog. Antibiotika-assoziierte Kolitis) (siehe auch Einleitung des Abschnitts Nebenwirkungen)
- Wasseransammlung im Gewebe • Entzündung der Scheide
- positiver Coombs-Test (Untersuchung bestimmter

von CEC

- Antikörper im Blut) Krampfanfälle (siehe Abschnitt 2 unter "Wenn Sie
- CEC bereits einnehmen")

#### Meldung von Nebenwirkungen Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie

sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Abt. Pharmakovigilanz Georg-Kiesinger-Allee

D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt

### Wie ist CEC aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzu-

gänglich auf. Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Um-

karton und dem Flaschenetikett nach "verwendbar bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Die Flasche mit dem Granulat nicht über 25°C la-

Die zubereitete Suspension im Kühlschrank (2 °C bis 8°C) lagern.

Verbrauchen Sie die Suspension innerhalb von 14 Tagen. Nicht verwendete Reste müssen vernichtet

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsor-

gen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Inhalt der Packung und weitere

#### Was CEC enthält Der Wirkstoff ist Cefaclor. 1 Flasche mit 63 g Granulat zur Herstellung einer Sus-

## pension zum Einnehmen enthält 2,5 g Cefaclor.

Informationen

1 ml der zubereiteten Suspension enthält 25 mg

Cefaclor und 0,6 g Sucrose (Zucker), entsprechend 0,05 BE.

Die sonstigen Bestandteile sind: Hymetellose, Natriumdodecylsulfat, Poly(O-carboxymethyl)stärke-Natrium, Sucrose (Zucker), Silicon-Emulsion, Xanthangummi,

Aromastoffe (Erdbeere-Himbeere) Wie CEC aussieht und Inhalt der Packung Packungen mit 1 Flasche mit 63 g weißem bis gelbli-

chem Granulat zur Herstellung von 100 ml Suspension zum Einnehmen.

Zubereitete Suspension: weiße bis gelbliche Suspen-

Pharmazeutischer Unternehmer Hexal AG Industriestraße 25 83607 Holzkirchen

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt über-

Telefax: (08024) 908-1290 E-Mail: service@hexal.com Hersteller Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke-Allee 1

39179 Barleben

Telefon: (08024) 908-0

arbeitet im November 2012.

Ihre Arztin/Ihr Arzt, Ihre Apotheke und Hexal wünschen gute Besserung!