

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is cefuroxim en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is cefuroxim en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Cefuroxim is een middel tegen bepaalde infecties met bacteriën (antibiotica).

Cefuroxim wordt gebruikt voor:

- Behandeling van infecties van de longen of de borstkas, de urinewegen, botten, bloedbaan, galblaas, de huid en weke delen en de buik
- Om infecties tijdens een operatie te voorkomen

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

- Als u of uw kind last heeft van epilepsie.
- Als u of uw kind overgevoelig is voor penicillines.
- Als u of uw kind een tekort aan vitamine K of risicofactoren heeft voor het ontstaan van een tekort aan vitamine K.
- Als u of uw kind last heeft van een leverfunctiestoornis.
- Informeer uw arts als u of uw kind last heeft of heeft gehad van maagdarmaandoeningen.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast cefuroxim nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Afgeraden wordt om cefuroxim gelijktijdig te gebruiken met:

- Tetracyclines (een soort antibiotica).
- Cumarines (een bloedverdunner)
- Oraal buiktyfusvaccin, omdat de werking van het vaccin mogelijk verminderd wordt.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Niet van toepassing.

Zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Cefuroxim kan tijdens de zwangerschap gebruikt worden.

Borstvoeding

Cefuroxim kan tijdens het geven van borstvoeding gebruikt worden. Cefuroxim gaat in geringe hoeveelheden over in de moedermelk.

Hierdoor kunnen bij de zuigeling o.a. irritatie van het maagdarmkanaal en schimmelinfecties van het slijmvlies optreden.

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Cefuroxim heeft geen invloed op de rijvaardigheid of het vermogen om machines te bedienen.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Dosering

Acute verergering van chronische bronchitis:

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: 2250 mg elke 24 uur.

Ernstige infecties:

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: 4500 mg elke 24 uur.

Longontsteking:

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: 2250 mg tot 4500 mg elke 24 uur.

Gecomplieerde urinewegontsteking en nierbekkenontsteking:

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: 4500 mg elke 24 uur.

Infecties van de huid en weke delen:

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: bij diepe huidinfectie (cellulitis), wondroos (erysipelas) en wondinfecties 2250 mg elke 24 uur. Bij een ernstige infectie van weke delen met vernietiging van weefsel (necrotiserende fasciitis) 4500 mg elke 24 uur, gedurende tenminste 7 dagen in combinatie met clindamycine.

Infecties in de buik (intra-abdominale infecties):

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: 2250 mg tot 4500 mg elke 24 uur.

Infecties in de galblaas (cholecystitis):

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: 4500 mg elke 24 uur in combinatie met metronidazol.

Sepsis:

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: 4500 mg elke 24 uur, soms in combinatie met een aminoglycoside of met andere antibiotica.

Botontsteking (osteomyelitis):

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: 4500 mg elke 24 uur, gedurende 2-6 weken, eventueel gevolgd door andere antibiotica.

Toxische shock syndroom:

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: 4500 mg elke 24 uur.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

Dosering

Acute verergering van chronische bronchitis:

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: kinderen van 40 kg of zwaarder 2250 mg elke 24 uur.

Ernstige infecties:

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: kinderen van 40 kg of zwaarder 3000 – 4500 mg elke 24 uur.

Longontsteking:

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: kinderen van 40 kg of zwaarder 2250 mg elke 24 uur als continue infusie, kinderen vanaf 3 weken en lichter dan 40 kg 30-100 mg/kg lichaamsgewicht, neonaten tot 3 weken 30-100 mg/kg lichaamsgewicht.

Gecomplieerde urinewegontsteking en nierbekkenontsteking:

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: kinderen van 40 kg of zwaarder 4500 mg elke 24 uur, kinderen vanaf 3 weken en lichter dan 40 kg 30-100 mg/kg lichaamsgewicht per dag, neonaten tot 3 weken 30-100 mg/kg lichaamsgewicht per dag; kinderen vanaf 1 maand met nierbekkenontsteking 100 mg/kg lichaamsgewicht per dag, max. 4,5 g per dag.

Infecties van de huid en weke delen:

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: kinderen van 40 kg of zwaarder bij cellulitis, erysipelas en wondinfecties 2250 mg elke 24 uur, kinderen vanaf 3 weken en lichter dan 40 kg 30-100 mg/kg lichaamsgewicht per dag, neonaten tot 3 weken 30-100 mg/kg lichaamsgewicht per dag.

Infecties in de buik (intra-abdominale infecties):

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: kinderen van 40 kg of zwaarder 2250 mg elke 24 uur, kinderen vanaf 3 weken en lichter dan 40 kg 30-100 mg/kg lichaamsgewicht per dag, neonaten tot 3 weken 30-100 mg/kg lichaamsgewicht per dag.

Taaislijmziekte:

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: kinderen vanaf 1 maand 150 mg/kg lichaamsgewicht per dag, max. 9 g per dag.

Overige infecties (huid en weke delen, botten en gewrichten, luchtweginfecties en keel-, neus- en oorinfecties):

- Intraveneus (in de ader) als continu infuus: kinderen vanaf 1 maand 100 mg/kg lichaamsgewicht per dag, neonaten 1-4 weken en zwaarder dan 2000 g 100 mg/kg lichaamsgewicht per dag, neonaten 1-4 weken en lichter dan 2000 g 75 mg/kg lichaamsgewicht per dag, neonaten jonger dan 1 week en zwaarder dan 2000 g 75 mg/kg lichaamsgewicht per dag en neonaten jonger dan 1 week en lichter dan 2000 g 50 mg/kg lichaamsgewicht per dag, kinderen max. 4,5 g per dag.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Wanneer u per ongeluk te veel van cefuroxim hebt gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker voor advies.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

De beslissing om te stoppen met het gebruik van cefuroxim moet worden besproken met uw arts. De symptomen kunnen terugkeren wanneer gestopt wordt.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Vaak (komt voor bij minder dan 1 op de 10 patiënten):

- Hoofdpijn
- Duizeligheid
- Superinfecties
- Maagdarmklachten, waaronder diarree, buikpijn en misselijkheid
- Toename van bepaalde witte bloedcellen (eosinofilie)
- Tekort aan witte bloedlichaampjes met daardoor verhoogde gevoeligheid voor infecties (neutropenie)
- Reversibele stijging van de leverenzymwaarden
- Verlaagd Hb-gehalte
- Aderontsteking doordat een bloedstolsel de ader afsluit, vaak te voelen als een pijnlijke, enigszins harde streng met daarboven een rode huid (tromboflebitis)
- Pijn op de injectieplaats bij intraveneuze injectie

Soms (komt voor bij minder dan 1 op de 100 patiënten):

- Tekort aan bloedplaatjes met als verschijnselen blauwe plekken en verhoogde kans op bloedingen (trombocytopenie)
- Tekort aan witte bloedlichaampjes met daardoor verhoogde gevoeligheid voor infecties (leukopenie)

- Reversibele stijging van bilirubine
- Huiduitslag met hevige jeuk en bultjes (netelroos, galbulten)
- Jeuk
- Braken

Onbekend (kan niet worden geschat op basis van de beschikbare gegevens):

- Ontsteking van de dikke darm, met als gevolg diarree, meestal met bloed en slijm, maagpijn (pseudomembraneuze colitis)
- Rode bloedcellen die te snel worden afgebroken (hemolytische anemie)
- Koorts
- Serumziekte
- Ontsteking van een bloedvat in de huid (cutane vasculitis)
- Ernstige allergische reactie, met sterke daling van de bloeddruk, bleekheid, onrust, zwakke snelle hartslag, klamme huid en verminderd bewustzijn doordat de bloedvaten plotseling veel wijder worden (anafylactische shock)
- Jarisch-Herxheimer-reactie
- Geelzucht
- Leverontsteking (hepatitis)
- Ontsteking van de nieren, met bloed in de urine, koorts en pijn in de zij (interstitiële nefritis)
- Stijging van de creatinine- en ureumconcentratie
- Huiduitslag met onregelmatige rode vlekken (erythema multiforme)
- Syndroom van Stevens-Johnson
- Ernstige, plotselinge allergische reactie, met als verschijnselen koorts en blaren op de huid en vervelling van de huid (toxische epidermale necrolyse; Lyellsyndroom)
- Levensbedreigende allergische reactie op bepaalde stoffen (anafylaxie)
- Plotselinge zwelling van de huid en slijmvliezen (bijv. keel of tong), met als gevolg ademhalingsmoeilijkheden en/of jeuk en huiduitslag, vaak als allergische reactie (angio-oedeem)

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het etiket na Exp.

Bewaren in de koelkast (2 °C – 8 °C). Niet in de vriezer bewaren. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht. Na aansluiten 24 uur houdbaar (binnen de exp.) bij kamertemperatuur (15 - 25°C).

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

De werkzame stof in dit middel is:

- Cefuroxim (als natrium)

De andere stoffen in dit middel zijn:

- Natriumchloride
- Water voor injecties

Hoe ziet cefuroxim 500 – 6000 mg cassette eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Cefuroxim 500 – 6000 mg wordt geleverd als CADD cassette van 100 ml. Eén verpakking bevat 1-7 cassettes.

Deze geneesmiddelinformatie wordt uitgegeven door:

Apotheek Spaarne Gasthuis
Boerhaavelaan 24
2035 RC Haarlem
tel.: 023-5464000

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in maart 2026