

Cefixim mixtur

Tidigare licensalternativ InfectoOpticef har nedan jämförts med nyligen registrerat läkemedel Cefixime FrostPharma.

Jämförelse

Nedan följer en jämförelse mellan det registrerade läkemedlet och licensläkemedel som tidigare tillgängliggjorts genom regionövergripande licens. Uppgifterna kommer från tillgängliga produktresuméer. Licensläkemedlets produktresumé är skriven på tyska och tillhandahålls i sin helhet på [vårdgivarwebbens sida om Regionövergripande licenser](#). Registrerad produkts produktresumé hittas på [fass.se](#). Översättningsverktyget Google Translate har använts för att översätta och tolka delar av produktresuméns text i syfte att tydliggöra licensläkemedlets egenskaper enligt nedanstående tabell.

Det är enbart delar av produktresumén som har bearbetats och nedanstående sammanfattning ska inte ses som en ersättning till licensläkemedlets fullständiga produktresumé på originalspråk. Sammanfattningen syftar till att utgöra ett kompletterande stöd till vårdpersonalen inom Region Östergötland.

	Registrerat läkemedel	Licensläkemedel
Produktnamn	Cefixime FrostPharma	InfectoOpticef
Marknadsföringstillståndsinnehavare (MAH), godkännandenummer	FrostPharma AB MTnr: 65555	INFECTOPHARM Arzneimittel und Consilium GmbH, Godkännandenr: 60410.00.00
Beredningsform	Granulat till oral suspension	Granulat till oral suspension
Styrka	20 mg/ml	20 mg/ml (angiven som 100 mg/5 ml)
Substans	cefixim	cefixim
Hjälpämnen (ev. koncentration)	Sackaros (503,8 mg/ml) Xantangummi Natriumbensoat (E 211) (0,5 mg/ml) Smaksättning durarome orange innehållande: Smakgivande ingredienser Maltodextrin från majs Sackaros Modifierad majsstärkelse Gummi arabicum Citronsyrastrar från mono- och diglycerider från fettsyror Silikondioxid (E 551)	Bensylalkohol (0,031 mg/ml) Natriumbensoat (E 211) (0,52 mg/ml) Sackaros Xantangummi
Särskilda hanteringsangivelser	<i>Beredning av suspensionen:</i> Rekonstituera med hjälp av mätkoppen som medföljer i papplådan. 60 ml oral suspension: Tillsätt 40 ml renat vatten uppdelat på två portioner, skaka efter varje tillsats. Den rekonstituerade suspensionen är en nästan vit till blekt gul viskös vätska.	För att bereda den bruksfärdiga suspensionen, skaka flaskan som innehåller granulaten kraftigt och ta bort aluminiumförseglingen. Tillsätt sedan färskt, kallt dricksvatten upp till påfyllningslinjen och skaka omedelbart kraftigt igen. Efter en kort tid tillsätts mer vatten upp till påfyllningslinjen och skakas kraftigt igen. Den vita till ljusgula suspensionen är nu klar att använda. Skaka flaskan väl före varje användning.

Jämförelse utförd 2025-08-25 av
Johanna Lind Zickerman, apotekare
Läkemedelsinformationscentralen
Klinisk farmakologi

	Skaka läkemedelsflaskan väl inför varje användning. Hållbar 14 dagar efter rekonstituering.	Beredd suspension är hållbar i 14 dagar.
Övrigt	Begränsad subventions föreligger. Detta kan komma att förändras. Se Fass.se för aktuell information. SPC uppdaterad 2024-12-12	Administreras före eller under måltid. SPC uppdaterad 2020-03

Kontakt

Vid frågor, kontakta Läkemedelsinformationscentralen genom LiLi@regionostergotland.se.