



CEFIXIMA

CÁPSULA

Antibiótico

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

CEFIXIMA Cápsula

Cada cápsula contiene:

Cefixima trihidrato equivalente a cefixima base.....400 mg

Excipientes.....C.S.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: CEFIXIMA está indicado en procesos infecciosos por gérmenes sensibles a las cefalosporinas: infecciones del tracto urinario no complicadas causadas por *Escherichia coli* y *Proteus mirabilis*; otitis media causada por *Haemophilus influenzae*, *Moraxella catarrhalis* y *Streptococcus pyogenes*; faringitis y tonsilitis causadas por *Streptococcus pyogenes*; bronquitis agudas y exacerbaciones agudas de las bronquitis crónicas causadas por *Streptococcus pneumoniae* y *Haemophilus influenzae*.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad a las cefalosporinas o cefamicinas y cuidados extremos en pacientes con antecedentes de hipersensibilidad a los antibióticos betalactámicos.

PRECAUCIONES: El uso prolongado de cefixima puede resultar en el desarrollo de organismos resistentes. Los pacientes con compromiso renal requieren menores dosis que las habituales. Los pacientes en diálisis deben ser monitoreados. Se debe administrar con precaución en pacientes con enfermedad gastrointestinal en especial los que presenten colitis. Uso durante el embarazo o la lactancia: Su indicación durante el embarazo o la lactancia así como recién nacidos y lactantes hasta los 6 meses, queda bajo la responsabilidad del médico tratante. Al no existir pruebas concluyentes se recomienda no usar en mujeres embarazadas a menos que el beneficio para la madre supere el riesgo potencial para el feto. Si la madre debe consumir esta droga, en este periodo se sugiere suspender la lactancia.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: Pueden ser de tipo digestivo: diarrea, náuseas y dolor abdominal; de tipo cutáneo: rash, prurito y cefalea ocasionalmente. Estos síntomas responden habitualmente al tratamiento sintomático o a la suspensión del mismo. Excepcionalmente pueden observarse algunas modificaciones de parámetros analíticos: aumento de AST, ALT, BUN o creatinina, eosinofilia, leucopenia, trombocitopenia. Estas modificaciones en caso de producirse son poco frecuentes, reversibles y generalmente leves.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: CEFIXIMA se absorbe independientemente del pH gástrico. Su biodisponibilidad no se modifica por la presencia simultánea de alimentos, fármacos antisecretores H₂ o antiácidos a base de hidróxido de aluminio, magnesio o bicarbonato. Al igual que otros antibióticos bactericidas, no debe asociarse a bacteriostáticos por incompatibilidad en su mecanismo de acción.

ALTERACIONES DE PRUEBAS DE LABORATORIO: Puede dar falsas reacciones positivas en las pruebas de determinación de cetonas y glucosa en orina, así como falsa reacción de Coombs directo positiva.

DOSIS:

Dosis adultos: Tomar 400 mg/día, fraccionada en 1 ó 2 tomas.

Dosis pediátrica: Tomar 8 mg/Kg peso/día, fraccionada en 1 ó 2 tomas.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): En caso de sobredosificación es posible que se potencien los efectos secundarios como diarrea, náuseas, vértigos y erupciones cutáneas. En caso de ingestión masiva accidental no es previsible que se presente un cuadro de intoxicación, debido a su escasa toxicidad, sin embargo, si esto sucede, se recomienda lavado gástrico y tratamiento sintomático. En caso de manifestaciones alérgicas importantes, el tratamiento debe ser sintomático, utilizando adrenalina, corticoides y antihistamínico.

RECOMENDACIONES PARA ALMACENAMIENTO: Conservar en lugar fresco y seco. A no más de 30° C.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN: Venta bajo prescripción médica. Mantener alejado de los niños. No usar después de su fecha de vencimiento. Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran.

PRESENTACIÓN:

CEFIXIMA 400 mg Cápsula: Caja x 100-500 cap.

Reg. Sanit. N° NN-60860/2016

