



# CEFTRIAXONA 1000

## POLVO PARA INYECTABLE

Antibiótico

### FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

#### CEFTRIAXONA 1000 Polvo para inyectable

Cada vial contiene:

Ceftriaxona Sódica equivalente a Ceftriaxona base.....1000 mg

**INDICACIONES TERAPÉUTICAS:** CEFTRIAXONA 1000 está indicado en infecciones causadas por gérmenes sensibles a ceftriaxona, por ejemplo: Sepsis; meningitis; infecciones abdominales (peritonitis, infecciones de los conductos biliares, así como del tracto gastrointestinal); infecciones óseas, articulares de partes blandas, de la piel, así como también heridas infectadas; profilaxis perioperatorias; infecciones en pacientes con sistema inmunológico deprimido; infecciones renales y de las vías urinarias; infecciones de los conductos respiratorios, en especial neumonías, así como también infecciones de la garganta, nariz y oído; infecciones del aparato genital, incluida la gonorrea.

**CONTRAINDICACIONES:** CEFTRIAXONA 1000 está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad a las cefalosporinas. En pacientes hipersensibles a la penicilina se debe tener presente la posibilidad de reacciones alérgicas cruzadas.

**PRECAUCIONES:** Las cefalosporinas en general incluyendo la Ceftriaxona se deben utilizar con precaución en pacientes con historia de enfermedades digestivas, especialmente colitis, debido a que las reacciones adversas asociadas a los tratamientos con estos antibióticos pueden exacerbar la condición. De igual manera, los pacientes que desarrollen diarrea durante o poco después de un tratamiento con Ceftriaxona deben ser considerados para un diagnóstico diferencial de colitis pseudomembranosa asociada a una terapia antibiótica.

**USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA:** Conviene prescindir del empleo de ceftriaxona durante el embarazo (particularmente durante el primer trimestre) a menos de que su uso sea imperativo.

**REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS:** CEFTRIAXONA 1000 es bien tolerada generalmente, aun cuando en escasas ocasiones pueden presentarse las siguientes reacciones locales: Dolor, induración o aumento de la sensibilidad en el sitio de la inyección, que al disminuir o al suspender su administración desaparecen espontáneamente. Puede presentarse flebitis con la administración endovenosa (que puede evitarse administrando lentamente el producto, 2 a 4 minutos). Hipersensibilidad: Exantema, prurito, urticaria, edema y eritema multiforme. Gastrointestinales: Diarrea, náuseas, vómito, estomatitis y glositis.

**INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO:** En combinación con aminoglucósidos, la ceftriaxona tiene un efecto sinérgico, que puede ser eficaz para el tratamiento de infecciones graves que impliquen peligro de muerte (como Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus faecalis, etc). No existe evidencia de que la ceftriaxona aumente la toxicidad renal de los aminoglucósidos o de diuréticos potentes (por ejemplo, furosemida). El probenecid no altera la eliminación de la ceftriaxona.

**DOSIS: Dosis adulto:** 1 a 2 g, cada 12 horas.

**Dosis pediátrica:** 50 a 75 mg/Kg peso/día, fraccionada cada 12 horas.

**VÍA DE ADMINISTRACIÓN:** Intramuscular (IM) e intravenosa (IV).

### FORMA DE ADMINISTRACIÓN:

**Inyección intramuscular:** Para la inyección IM cada vial de CEFTRIAXONA 1000 se disolverá en 5 mL de solución de lidocaína clorhidrato (agua anestésica). Se inyectará en un músculo relativamente grande. Se recomienda no inyectar más de 1000 mg en el mismo lugar.

**Inyección intravenosa:** Para la inyección intravenosa cada vial de CEFTRIAXONA 1000 se disolverá en 5 mL de Agua Inyectable.

**Infusión intravenosa:** La infusión IV debe administrarse durante, al menos, 30 minutos. Para esta infusión el vial de CEFTRIAXONA 1000 se disolverá en 20 ml de una de las siguientes soluciones para infusión, libres de calcio: cloruro sódico al 0,9 %, cloruro sódico al 0,45 % + dextrosa 2,5 %, dextrosa 5 %, dextrosa 10 %, dextrano 6% en dextrosa 5 %, infusiones de almidón hidroxietilado al 6-10 % o agua estéril para inyección.

**ADVERTENCIAS:** Una vez reconstituida la solución, ésta mantiene su estabilidad física y química durante 6 horas a temperatura ambiente (ó 24 horas a 5 °C). Sin embargo, como norma general, las soluciones deben usarse inmediatamente después de su preparación. Su color varía desde el amarillo pálido al ámbar, según la concentración y el tiempo que se almacenen; esta característica del fármaco no tiene significación alguna en cuanto a la eficacia y tolerancia del fármaco. Las soluciones que contienen calcio, (por Ej. solución Ringer o solución Hartmann), no se deben utilizar para reconstituir los viales de CEFTRIAXONA 1000 ni para diluir un vial reconstituido cuando la administración sea IV ya que pueden formarse precipitados. Se pueden producir también precipitados de ceftriaxona-calcio cuando la ceftriaxona se mezcla con las soluciones que contienen calcio en la misma línea de la administración IV. Por lo tanto, CEFTRIAXONA 1000 y las soluciones que contienen calcio no deben mezclarse ni administrarse simultáneamente.

**SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS):** En caso de sobredosificación con ceftriaxona se suspenderá de inmediato la administración. No se requieren otras medidas.

**CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:** Conservar en lugar fresco y seco, a no más de 30 °C.

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

**NOTIFICACIÓN DE SOSPECHAS DE REACCIONES ADVERSAS:** Es importante notificar posibles problemas con el medicamento. Para notificar reacciones adversas comunicarse con el Departamento de Farmacovigilancia de Laboratorios IFA S.A.: Línea Gratuita 800-100-119. Mediante la comunicación de reacciones adversas usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

### PRESENTACIÓN:

CEFTRIAXONA 1000 Polvo para inyectable: Caja x 25 viales.



Fabricado en Bolivia por LABORATORIOS IFA S.A.® Km. 8 1/2 carretera al Norte • Santa Cruz • Bolivia  
Director Técnico Dra. Yovanna Copare M. Reg. N° C-352