



COTRIMOXAZOL

COMPRIMIDO Y SUSPENSIÓN

Antimicrobiano

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

COTRIMOXAZOL 200/40 mg Suspensión

Cada 5 mL contiene:
Sulfametoxazol.....200 mg
Trimetoprima.....40 mg
Excipientes.....c.s.

COTRIMOXAZOL 400/80 mg Suspensión

Cada 5 mL contiene:
Sulfametoxazol.....400 mg
Trimetoprima.....80 mg
Excipientes.....c.s.

COTRIMOXAZOL 400/80 mg Comprimido

Cada comprimido contiene:
Sulfametoxazol.....400 mg
Trimetoprima.....80 mg
Excipientes.....c.s.

COTRIMOXAZOL 800/160 mg Comprimido

Cada comprimido contiene:
Sulfametoxazol.....800 mg
Trimetoprima.....160 mg
Excipientes.....c.s.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: COTRIMOXAZOL está indicado en infecciones de las vías respiratorias superiores o inferiores, tales como: Rinitis, sinusitis, faringitis, amigdalitis, traqueolitis, bronquitis aguda o crónica, neumonía y bronconeumonía. Se indica en infecciones genitourinarias: Cistitis aguda o crónica, pielocistitis, pielonefritis y uretritis gonocócicas. En infecciones del aparato digestivo: Fiebre paratifoidea y tifoidea, gastroenteritis y disentería bacilar. Infecciones de la piel: Piodermias, forúnculos, abscesos y heridas infectadas. También en infecciones oculares: Conjuntivitis, blefaritis y sepsis neonatal, septicemias y peritonitis. Indicado para estados sépticos y otras infecciones por gérmenes sensibles.

CONTRAINDICACIONES: No administrar a pacientes con antecedentes de hipersensibilidad a las sulfamidas o a la trimetoprima. No administrar durante el embarazo ni en período de la lactancia, ya que la trimetoprima y el sulfametoxazol podrían encontrarse en la leche materna, lo que representaría un riesgo para el lactante.

PRECAUCIONES: Deberá ser administrado con cautela en personas ancianas, discrasias sanguíneas, trastornos renales y hepáticos, deficiencias de ácido fólico o G6PD, y porfiria.

USO DURANTE EL EMBARAZO Y/O LA LACTANCIA: Las sulfamidas y la trimetoprima atraviesan la barrera placentaria. Normalmente, no se produce hiperbilirrubinemia significativa en el recién nacido, debido a que la bilirrubina no se conjuga en el hígado de la madre. No se recomienda su uso durante el embarazo. Las sulfamidas pueden producir anemia hemolítica en neonatos con deficiencia de glucosa-6-fosfato deshidrogenasa (G6PD).

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: COTRIMOXAZOL es bien tolerado. Sin embargo, como con todas las sulfamidas, pueden presentarse náuseas, vómitos, exantemas, síndrome de Stevens-Johnson, granulocitopenia, trombocitopenia, leucopenia, síndrome de Lyell (necrólisis epidérmica tóxica), púrpura, neutropenia, y, raramente, agranulocitosis.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: El uso simultáneo con rifampicina puede aumentar la eliminación y disminuir la vida media del COTRIMOXAZOL. Agentes depresores de la médula ósea pueden aumentar los efectos leucopénicos o trombocitopénicos. Los medicamentos fotosensibilizadores pueden producir efectos aditivos de fotosensibilidad al usarse de manera concomitante. El probenecid disminuye la secreción tubular renal de las sulfamidas, dando lugar a concentraciones séricas totales mayores y más prolongadas.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

DOSIS:

Dosis adultos: Tomar 800 mg de Sulfametoxazol y 160 mg de Trimetoprima cada 12 horas.

Dosis pediátrica: Menores de 40 Kg de peso: Tomar 40 mg de Sulfametoxazol y 8 mg de Trimetoprima/Kg peso/día, fraccionada cada 12 horas.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): El tratamiento de sobredosis es sintomático. Deben administrarse fluidos para mantener el alto flujo urinario ayudando a la eliminación del fármaco por la orina. El riesgo de la cristalluria se minimiza al administrar el bicarbonato de sodio. La cristalluria severa puede requerir de una cateterización del uréter y de la irrigación con una solución tibia de bicarbonato de sodio al 2,5%.

CONDICIONES DE 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. Libre de Gluten.

ADVERTENCIAS: COTRIMOXAZOL 200/40 mg Suspensión: La Glicerina que puede ser perjudicial a dosis elevadas, puede provocar dolor de cabeza molestias de estómago y diarrea. Contiene también Sacarosa, lo que deberá ser tomado en cuenta para pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarasa/isomaltasa y pacientes diabéticos. **COTRIMOXAZOL 400/80 mg Suspensión:** La Glicerina que puede ser perjudicial a dosis elevadas, puede provocar dolor de cabeza molestias de estómago y diarrea. Contiene también Sacarosa, lo que deberá ser tomado en cuenta para pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarasa/isomaltasa y pacientes diabéticos. Este medicamento contiene Colorante Rojo como excipiente, puede causar reacciones de tipo alérgico, incluido asma especialmente en pacientes alérgicos al ácido acético salicílico.

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.

PRESENTACIONES:

COTRIMOXAZOL 200/40 mg Suspensión: Caja con frasco x 60 - 100 mL.
COTRIMOXAZOL 400/80 mg Suspensión: Caja con frasco x 60 - 100 mL.
COTRIMOXAZOL 400/80 mg Comprimido: Caja x 100 - 500 comprimidos.
COTRIMOXAZOL 800/160 mg Comprimido: Caja x 100 - 500 comprimidos.



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