



IFATRIM®

SULFAMETOXAZOL / TRIMETOPRIMA

SUSPENSIÓN

Antibacteriano

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

IFATRIM® Suspensión

Cada 5 mL contiene:

Sulfametoxazol.....200 mg

Trimetoprima.....40 mg

Excipientes.....C.S.

IFATRIM® FUERTE Suspensión

Cada 5 mL contiene:

Sulfametoxazol.....400 mg

Trimetoprima.....80 mg

Excipientes.....C.S.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: IFATRIM® está indicado en Infecciones de vías respiratorias superiores o inferiores: Rinitis, sinusitis, faringitis, amigdalitis, traqueítis, bronquitis aguda o crónica, neumonía y bronconeumonía; Infecciones genitourinarias: Cistitis aguda o crónica, pielocistitis, pielonefritis y uretritis gonocócicas; infecciones del aparato digestivo: Paratifoidea, tifoidea, gastroenteritis y disentería bacilar; infecciones de la piel: Piodermias, furúnculos abscesos y heridas infectadas; infecciones oculares: Cojuntivitis, blefaritis y sepsis neonatal, septicemias y peritonitis; estados sépticos y otras infecciones por gérmenes sensibles.

CONTRAINDICACIONES: No deberá administrarse a pacientes con antecedentes de hipersensibilidad a las sulfamidas o a la trimetoprima.

PRECAUCIONES: Deberá ser administrado con cautela en personas ancianas, discrasias sanguíneas, trastornos renales y hepáticos, deficiencias de ácido fólico o G6FD, y porfiria. **USO DURANTE EL EMBARAZO Y/O LA LACTANCIA:** No se administre durante el embarazo, ni en el periodo de la lactancia, ya que la trimetoprima y el sulfametoxazol pueden encontrarse en la leche materna y representaría un riesgo significativo para el lactante.

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

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: En pacientes ancianos puede ocurrir una elevación de los niveles en sangre de la digoxina. También puede aumentar el efecto hipotrombótico de los anticoagulantes warfarínicos. IFATRIM® potencia el efecto de los hipoglucemiantes orales e inhibe el metabolismo hepático de fenitoína. Puede disminuir la eficacia de los antidepresivos tricíclicos.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

DOSIS:

Dosis adulto: Tomar 800 mg de sulfametoxazol y 160 mg de trimetoprima cada 12 horas.

Dosis pediátrica: Menores de 40 Kg de peso: 40 mg de sulfametoxazol y 8 mg de trimetoprima/Kg peso/día, fraccionada cada 12 horas. Mayores de 40 Kg de peso: Dosis habitual de adulto.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): El tratamiento de sobredosis es primeramente sintomático, deben administrarse fluidos para mantener el alto flujo urinario ayudando a la eliminación del fármaco por la orina. El riesgo de la cristaluria se minimiza administrando bicarbonato de sodio. La cristaluria severa puede requerir de una cateterización del uréter y de la irrigación con una solución tibia de bicarbonato de sodio al 2.5%.

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.

ADVERTENCIAS: IFATRIM® Suspensión por contener glicerina como excipiente puede ser perjudicial a dosis elevadas, puede provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea.

PRESENTACIONES:

IFATRIM® Suspensión: Caja con frasco x 60 y 100 ml con dosificador.

Registro Sanitario N° NN-17720/2019

IFATRIM FUERTE® Suspensión: Caja con frasco x 60 y 100 ml con dosificador.

Registro Sanitario N° NN-17721/2019



Fabricado en Bolivia por:

LABORATORIOS IFA S.A.

Km. 8 1/2 carr. al Norte Santa Cruz - Bolivia



Director Técnico Dra. Yovanna Copare M. Reg. N° C-352