



IFOTAXIMA® 1000

CEFOTAXIMA

POLVO PARA INYECTABLE

Antibiótico

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

IFOTAXIMA® 1000 Polvo para inyectable

Cada vial contiene:

Cefotaxima sódica equivalente a

Cefotaxima base.....1000 mg

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: La cefotaxima está indicada en el tratamiento de aquellas infecciones graves por gérmenes grampositivos o gramnegativos que sean sensibles al antibiótico, tales como: infecciones de las vías respiratorias, infecciones genitourinarias, septicemias y endocarditis; infecciones abdominales (peritonitis, infecciones de las vías biliares y del aparato gastrointestinal); infecciones ginecológicas; infecciones osteoarticulares, infecciones de la piel y tejidos blandos; infecciones neonatales.

CONTRAINDICACIONES: La cefotaxima está contraindicada en pacientes con hipersensibilidad a los antibióticos del grupo de las cefalosporinas y beta-lactámicos.

PRECAUCIONES: En caso de insuficiencia renal, conviene adaptar la posología en función de la depuración de creatinina o de la creatininemia. Es aconsejable vigilar la función renal en el curso de tratamiento en que se asocie cefotaxima con antibióticos potencialmente nefrotóxicos (aminoglucósidos) o con diuréticos potentes. En el caso de la insuficiencia cardíaca o renal debe tenerse en cuenta el contenido de sodio de la cefotaxima sódica (2.09 mmol/g). **USO DURANTE EL EMBARAZO O LA LACTANCIA:** En la mujer embarazada no ha sido determinada la inocuidad, sin embargo, los estudios efectuados en varias especies animales no mostraron acción teratógena o fetotóxica. Dado que se encuentra en la leche materna, se aconseja suspender la lactancia durante el tratamiento.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: Hipersensibilidad: Erupción cutánea, fiebre. Manifestaciones digestivas: Diarrea, colitis pseudomembranosa.

Manifestaciones hepáticas: Elevación moderada y transitoria de las transaminasas (ASAT y ALAT) y/o de las fosfatasas alcalinas. Manifestaciones hematológicas: Como con todos los beta-lactámicos, puede aparecer neutropenia o con menor frecuencia agranulocitosis, sobre todo en el caso de tratamientos prolongados. En tratamientos de más de 10 días, deberá vigilarse de cerca la cuenta leucocitaria.

Se han presentado algunos casos de eosinofilia y de trombocitopenia, rápidamente reversibles al suspender el tratamiento. Se han reportado casos muy aislados de anemia hemolítica. Se han observado alteraciones de la función renal con antibióticos del mismo grupo, sobre todo en el caso de tratamientos asociados con aminoglucósidos y/o diuréticos potentes. Sin embargo no han sido reportados con cefotaxima.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: La cefotaxima no debe mezclarse jamás con otro antibiótico con la misma jeringa ni en el mismo líquido de perfusión. La administración de productos favorecedores de estasis fecal queda determinantemente prohibida cuando se administra cefotaxima sobre todo en sujetos encamados.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Intramuscular e intravenosa.

DOSIS:

Dosis adultos: I.M. - I.V.: 1 a 2 g cada 4 a 6, 8 horas.

Dosis pediátrica: I.M. - I.V.: 100 a 200 mg/Kg peso/día, fraccionada cada 6 ó 8 horas.

INSTRUCCIONES DE USO: Reconstituir con 5 ml de Agua Inyectable.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): La cefotaxima no ha mostrado ser nefrotóxica, sin embargo, su administración repetida o prolongada puede ocasionar retención urinaria transitoria o persistente cuando existen antecedentes de insuficiencia renal. En este caso es obligado disminuir la dosis diaria total. En caso de sobredosificación existe el riesgo de encefalopatía metabólica reversible. Debe suspenderse su administración o bien hidratar bien al paciente.

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 empeoran.

PRESENTACIÓN:

IFOTAXIMA® 1000 Polvo para inyectable:

Caja x 1 - 25 y 50 viales.

Registro Sanitario N° NN-19170/2019



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