



VANCOMICINA

POLVO PARA INYECTABLE

Antibiótico

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

VANCOMICINA Polvo para inyectable

Cada vial contiene:

Vancomicina clorhidrato equivalente a

Vancomicina base.....500 mg

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: VANCOMICINA es un antibiótico glicopeptídico que se emplea en el tratamiento de las infecciones estafilocócicas graves o las infecciones por otros grampositivos resistentes a los antibióticos betalactámicos, entre las que cabe destacar: abscesos cerebrales, endocarditis bacteriana, meningitis, neumonía, osteomielitis y septicemia.

CONTRAINDICACIONES: En casos de hipersensibilidad al medicamento.

PRECAUCIONES: La administración intravenosa en bolo rápido puede inducir a hipotensión arterial severa e incluso paro cardiaco, por lo que se recomienda administrarla en no menos de 60 minutos en solución diluida. El uso prolongado de vancomicina puede producir crecimiento excesivo de microorganismos no sensibles. Uso durante el embarazo y/o la lactancia: No existen pruebas suficientes de toxicidad durante el embarazo. Sin embargo, hay datos que señalan que en el feto puede provocar lesiones auditivas y renales, en consecuencia, no debe emplearse durante el embarazo ni la lactancia sin la debida precaución.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: Las reacciones indeseables por hipersensibilidad son: Erupciones cutáneas maculares y anafilaxia. También pueden presentarse escalofríos y fiebre. Más escasos, son la flebitis y dolor en el sitio de inyección. Las reacciones más significativas son las posibles ototoxicidad y nefrotoxicidad. Estas reacciones tienden a presentarse cuando se administran grandes dosis, y cuando se administra, simultáneamente, con otros medicamentos ototóxicos y nefrotóxicos, como los aminoglucósidos. Si la aplicación es rápida, puede causar una reacción anafiláctica, conocida como síndrome del cuello rojo.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: La asociación de VANCOMICINA y agentes anestésicos ha producido eritemas y reacciones histaminoides y anafilactoides.

El uso concomitante con otros medicamentos, que pueden producir efectos neurotóxicos o nefrotóxicos, (amfotericina B, aminoglucósidos, bacitracina, polimixina-B, colistina y cisplatino) requiere el seguimiento cuidadoso del paciente.

ALTERACIONES DE PRUEBAS DE LABORATORIO: Las concentraciones de nitrógeno ureico en sangre, pueden verse aumentadas con la administración de clorhidrato de vancomicina.

DOSIS:

Dosis adultos: La dosis inicial se ajustará en función del peso corporal (30-50 mg/kg/día). La pauta posológica habitual en adultos con función renal normal es de 1 g/12 horas ó 500 mg/6 horas.

Dosis pediátrica: En niños la dosis inicial es de 10 mg/kg/6 horas (dosis total diaria de 40 mg/kg de peso). En prematuros y niños muy pequeños (de menos de 1 mes) la dosis debe ser más baja. Se recomienda una dosis inicial de 15 mg/kg seguido de 10 mg/kg cada 12 horas durante la primera semana y cada 8 horas hasta el mes de edad.

Se recomiendan concentraciones no mayores de 5 mg/ml y cada dosis debe aplicarse en el transcurso de 60 minutos.

Se recomienda controlar los niveles plasmáticos en este grupo de pacientes y utilizar vancomicina únicamente para tratar infecciones graves.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Intravenosa.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): En casos de sobredosificación, es conveniente dar terapia de apoyo con mantenimiento de la filtración glomerular. No se recomienda la diálisis, dado que no es eficiente para la eliminación de vancomicina.

La hemofiltración y la hemoperfusión con resina polisulfona, pueden constituir una buena opción, puesto que aumentan la depuración de vancomicina. Se debe tener presente la posibilidad de sobredosis por interacción medicamentosa y, en raras ocasiones, una farmacocinética poco usual en el 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 persisten o empeoran.

PRESENTACIÓN:

VANCOMICINA 500 mg Polvo para inyectable: Caja x 1 vial.

Reg. Sanit. N° NN-46831/2017

