



Ceftriaxona

FELTREX®

Antibiótico de amplio espectro,
Inyectable.

COMPOSICIÓN:

Cada vial contiene:

Ceftriaxona Sódica.....596,5 mg.....1,193 g
Equivalente a Ceftriaxona base.....500,0 mg.....1,0 g

INDICACIONES:

Ceftriaxona FELTREX® está indicado en el tratamiento de los siguientes procesos infecciosos: Neumonía por bacterias grampositivas o gramnegativas. Uretritis gonocócica, artritis gonocócica, absceso cerebral, erisipela, infecciones por Haemophilus, otitis media supurativa. Sinusitis, infecciones bacterianas del tracto urinario, meningitis debido a bacterias grampositivas y gramnegativas, septicemias, profilaxis de infecciones postquirúrgicas, endocarditis bacteriana, fiebre reumática.

Las bacterias sensibles a la acción de la Ceftriaxona FELTREX® son:

Cocos Grampositivos: Streptococcus pyogenes, Streptococcus viridans, Streptococcus pneumoniae.

Cocos Gramnegativos: Neisseria gonorrhoeae y Neisseria meningitidis meningitidis.

Bacilos Gramnegativos: Salmonella sp, shigella sp, Enterobacteriaceae, Klebsiella Pneumoniae, Proteus mirabilis, Serratia marcescens, Haemophilus influenzae, Escherichia coli, Pseudomonas sp, Haemophilus ducreyi, Branhamella catarrhalis.

Las bacterias anaerobias sensibles a Ceftriaxona FELTREX® son: Clostridium sp y Bacteroides sp. Todas las cepas de Treponema pallidum son sensibles a la Ceftriaxona.

CONTRAINDICACIONES:

En pacientes con infecciones comprobadas por Staphylococcus aureus no se recomienda el uso de Ceftriaxona, pues su resistencia a penicilinas y cefalosporina es alta. Aunque algunas bacterias Anaerobias son sensibles a Ceftriaxona, cuando se sospecha infección con Bacteroides fragilis, recomendamos usarla en combinación con Metronidazol.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Medicamento de uso delicado, manténgase fuera del alcance de los niños y usese por prescripción médica. Debe administrarse con precaución en pacientes con úlcera péptica, colitis ulcerativa. Usar medicamento junto a las comidas.
No usar Lidocaína por vía intravenosa

POSOLÓGIA Y MODO DE USO:

Dosis usual para adultos: Intramuscular o intravenosos, de 1 a 2 g cada 24 horas o de 500 mg a 1 g cada 12 horas. En infecciones gonocócicas no complicadas, aplicar 250 mg como dosis única.

Profilaxis Preoperatoria: Intravenosa 1 g de media hora a dos horas antes de iniciar la cirugía.

En Meningitis: Intravenosa, 50 mg por kg de peso corporal cada 12 horas. La terapia puede iniciarse con o sin dosis de carga de 75 mg/kg de peso corporal. La dosis diaria total máxima en niños no deben superarlos 4 g para la meningitis los 2 g para otras infecciones.

Instrucción para preparación: Para la administración intramuscular se disuelve el contenido del vial en 3,5 ml de disolvente de la ampolla que lo acompaña (una solución de hidrócloruro de lidocaína 35mg/3,5ml).

Debe examinarse la solución antes de inyectarla por si presentase partículas o turbidez. Si se observan partículas extrañas se desechará la solución. Seguidamente, inyectar en un músculo relativamente grande. No poner más de 1 gramo en el mismo lugar.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Intramuscular/Intravenoso

SOBREDOSIS:

La sobredosis se manifiesta por una exacerbación de las reacciones secundarias. En caso de presentarse una sobredosis, especialmente en pacientes con insuficiencia renal grave, la eliminación del antibiótico.

Como ocurre en todos los betalactámicos, es posible que se presenten reacciones anafilácticas, en cuyo caso se debe administrar epinefrina I.V. seguida de un glucocorticoide.

REACCIONES ADVERSAS:

Reacciones de hipersensibilidad al medicamento incluyendo: Rash cutáneo, fiebre, broncoespasmo y enfermedad del suero.

Reacciones gastrointestinales que incluyen diarreas, vómitos y cólicos abdominales, colitis, flatulencia y dispepsia.

INTERACCIONES:

Anticoagulantes derivados de la cumarina o de heparina o trombolíticos (pueden inhibir la síntesis de vitamina K al suprimir la flora intestinal). Medicamentos nefrotóxicos (la posibilidad de una mayor nefrotoxicidad existe cuando se utiliza con otros medicamentos nefrotóxicos, tales como diuréticos de asa, especialmente en pacientes con disfunción renal establecida). Inhibidores de la agregación plaquetaria (la hipoprotrombinemia inducida por dosis elevada de salicilatos y/o cefalosporinas y la capacidad de los antiinflamatorios no esteroideos [AINE], de los salicilatos y de sulfpirazona para producir hemorragia o úlcera gastrointestinal también pueden incrementar el riesgo de hemorragia).

PRESENTACIONES:

Ceftriaxona FELTREX®: Frasco vial 500 mg IM + ampolla conteniendo 3,5 mL con Lidocaína al 1%

Ceftriaxona FELTREX®: Frasco vial 1,0g IM + ampolla conteniendo 3,5 mL con Lidocaína al 1%

Ceftriaxona FELTREX®: Frasco vial 1,0g IV + ampolla conteniendo 10 mL con agua destilada

CONDICIÓN DE ALMACENAMIENTO:

Consérvese este medicamento en lugar fresco, seco y fuera del alcance de los niños.

Después de reconstituido, la protección de la luz normal no es necesaria.

El polvo estéril debe almacenarse a 25°, protéjase de la luz temperatura 25°c x 3 días.

EMP-031-40-06



Empresa Certificada en Sistema de Gestión de Calidad ISO 9001