

CONTEX IBL NOVO

Amoxicilina - Sulbactam

Comprimidos revestidos - Suspensión Extemporánea

Antibiótico bactericida de amplio espectro
(Incluidos los gérmenes productores de beta-lactamasas)

V.a.: Oral

FÓRMULAS

Cada comprimido revestido de CONTEX IBL NOVO contiene:

Amoxicilina (como Trihidrato).....	875 mg
Sulbactam (como Pivoxil Sulbactam).....	125 mg
Excipientes.....	c.s.

Cada 5 mL de CONTEX IBL NOVO suspensión contiene:

Amoxicilina (como Trihidrato).....	1000 mg
Sulbactam (como Pivoxil Sulbactam).....	250 mg
Excipientes.....	c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Es la asociación de un antibiótico de amplio espectro de acción, **Amoxicilina**, con un inhibidor de las Beta-lactamasas, **Sulbactam**.

La combinación se justifica en base a datos de sensibilidad bacteriana. Responden a esta asociación los siguientes microorganismos:

Cocos Gram positivos: Streptococcus pneumoniae, Streptococcus pyogenes, enterococo, Staphylococcus aureus (de origen extrahospitalario), Staphylococcus epidermidis, Staphylococcus saprophyticus.

Cocos Gram negativos:

Neisseria gonorrhoeae, Branhamella catarrhalis, Acinetobacter spp.

Bacilos Gram negativos: Haemophilus influenzae, Escherichia coli, Proteus mirabilis, Klebsiella pneumoniae.

INDICACIONES

Infecciones de vías respiratorias altas y bajas: Sinusitis, amigdalitis, faringitis maxilar, otitis, neumonías, etc.

Infecciones urinarias: cistitis, uretritis, nefritis, pielonefritis, prostatitis, gonorrea.

Infecciones de piel y tejidos blandos, infecciones odontológicas, colecistitis, enterocolitis, infecciones post-quirúrgicas.

POSOLOGÍA

Como posología media de orientación se aconseja:

Comprimidos:

Adultos y niños mayores de 12 años: 1 comprimido de CONTEX IBL NOVO cada 12 horas durante 7-10 días. La dosis se adecuará según criterio médico. Pacientes con insuficiencia renal deberán ampliar el intervalo entre dosis.

Suspensión Extemporánea:

La dosificación varía según la gravedad del cuadro clínico y el criterio médico. Teniendo en cuenta el elevado contenido de **Amoxicilina** del CONTEX IBL NOVO, el rango de dosificación habitual se modifica según la gravedad y la etiología del cuadro infeccioso, oscilando entre 40 y 100 mg/kg de peso/día divididas en 2 tomas diarias (cada 12 horas) hasta 3 días posteriores a la remisión del cuadro infeccioso. En aquellos casos en que el agente infeccioso sea del grupo estreptococos beta-hemolíticos se aconseja 10 días de tratamiento mínimo, para prevenir complicaciones renales (glomerulonefritis).

Solamente en caso de insuficiencia renal severa se aconseja reducir la dosis.

CONTRAINDICACIONES

Antecedentes de alergia a las penicilinas y/o cefalosporinas. Embarazo. Colitis

ulcerosa. Enteritis. Mononucleosis infecciosa. Pacientes con hipersensibilidad a los antibióticos del grupo de las betalactamasas.

REACCIONES ADVERSAS

En pacientes hipersusceptibles, pueden llegar a presentarse trastornos gastrointestinales (náuseas, vómitos, diarrea) o dérmicos (lesiones eritemato-máculo-papulosa, rash urticariano). Tales manifestaciones son reversibles y desaparecen en forma espontánea o con la suspensión del tratamiento. En raras ocasiones y sólo en sujetos alérgicos a las penicilinas pueden presentarse reacciones anafilactoides que deberán tratarse con las medidas tradicionales.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Se recomienda tener cuidado en pacientes con antecedentes de anafilaxia frente a las penicilinas. No es aconsejable el uso del producto durante el embarazo y la lactancia, ya que puede dar lugar a sensibilización, diarrea y rash cutáneo en el lactante.

INTERACCIONES

El uso simultáneo con alopurinol puede aumentar la incidencia de rash cutáneo, sobre todo en pacientes hiperuricémicos.

Los siguientes fármacos bacteriostáticos pueden interferir con los efectos bactericidas de las penicilinas: cloranfenicol, eritromicina, sulfamidas o tetraciclinas.

Puede disminuir el efecto de los anticonceptivos que contengan estrógenos.

SOBREDOSIS

Broncoespasmo, hipotensión, rash cutáneo, dolor en las articulaciones, fiebre, dolor de garganta, posiblemente reducción del volumen de orina, proteinuria, hematuria, calambres y dolor fuerte en el abdomen o el estómago; sensibilidad al dolor por presión o contacto en el abdomen, diarrea acuosa y grave, que también puede ser sanguinolenta.

TRATAMIENTO

Las reacciones anafilactoides graves requieren un tratamiento de urgencia inmediato, que consta de lo siguiente: epinefrina parenteral, oxígeno y corticosteroides intravenosos. Algunos pacientes pueden contraer colitis pseudomembranosa asociada a antibióticos, producida por la toxina Clostridium difficile, durante o después de la administración de penicilinas. Los casos leves pueden responder con sólo suspender el fármaco. Los casos de moderados a graves pueden requerir reposición de líquidos, electrolitos y proteínas.

CONSERVACIÓN DEL PRODUCTO

Conservar a temperatura ambiente no mayor de 25°C.

PRESENTACIONES

Caja conteniendo frasco para preparar 60 mL de suspensión.
Caja conteniendo 14 comprimidos revestidos.

Manténgase fuera del alcance de los niños

Venta Bajo Receta Simple Archivada

"En caso de intoxicación o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas, sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Giménez y Teodoro S. Mongelos. Teléfono: 220-418".

División de **INDUFAR CISA**
Planta Industrial y distribución;
Calle Anahí e/ Zaaavedra y
Bella Vista - Fndo. de la Mora
Zona Norte - Paraguay
E-mail: indufar@indufar.com.py
P. web: www.indufar.com.py
Teléfonos: 682 510 al 13

**LABORATORIOS
INDUFAR
CISA**
División de **INDUFAR CISA**
Regente: Quím. Farm.
Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535