

Justum Cefotaxima 1 g

Antibiótico Bactericida de Amplio Espectro

Vía de Administración: Inyectable IM - IV

FÓRMULA

Cada frasco-ampolla contiene:

Cefotaxima (como sal sódica 1,048 g).....1 g

Cada ampolla de solvente contiene:

Agua para inyectable.....5 mL

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Es un antibiótico betalactámico semisintético perteneciente al grupo de las cefalosporinas de 3ra. generación, con superior actividad bactericida que las cefalosporinas y penicilinas convencionales y debe esta acción como todas las cefalosporinas, a la inhibición de la síntesis de la pared bacteriana.

Su espectro de acción cubre una amplia gama de gérmenes, entre los que se destacan: estreptococos, a excepción de los del grupo D; neumococos; estafilococos, incluidas algunas cepas productoras de penicilinasas; gonococos; meningococos; Escherichia coli; Klebsiella, Serratia; Proteus (Indol -); (Proteus mirabilis), Proteus (Indol +); Salmonella; Shigella; Hemophilus influenzae. LOS ESTREPTOCOCOS DEL GRUPO "D", LISTERIA Y ESTAFILOCOCOS METICILINO-RESISTENTES, HABITUALMENTE SON RESISTENTES A LA CEFOTAXIMA.

INDICACIONES

Está indicado en el tratamiento de todos aquellos cuadros infecciosos moderados y severos ocasionados por gérmenes sensibles a la acción de la Cefotaxima, en particular: SEPSIS, ENDOCARDITIS, MENINGITIS (excepto listeria), GONORREA. También es útil para la profilaxis quirúrgica.

POSOLOGÍA

Adultos: la dosis promedio en adultos es de 2 a 3 g al día en 2 a 3 dosis divididas, pudiendo llegar a 12 g al día en los casos graves. La dosis para el tratamiento de gonorrea sin complicaciones es de 1 g I.M. en dosis única. En la profilaxis quirúrgica administrar 1 g en dosis única antes de la cirugía, pudiendo repetirse 12 horas más tarde si fuese necesario. En adultos con insuficiencia renal con clearance de creatinina menor a 5 mL/minuto, reducir la dosis a la mitad.

Lactantes y niños: 50 a 100 mg/Kg peso/día en 3 o 4 dosis divididas.

Prematuros y neonatos: durante la primera semana de vida administrar por vía I.V. 50 a 100 mg/Kg peso/día; luego de la primera semana de vida, 75 a 150 mg/Kg peso/día, en 3 a 4 dosis divididas.

MODO DE USO

Vía intramuscular: disolver el contenido del frasco de JUSTUM INYECTABLE en 4 mL de agua para inyección. Si se va administrar dos frascos (2 g), efectuarlos en dosis divididas y en sitios diferentes.

Vía intravenosa: disolver el contenido de JUSTUM INYECTABLE en por lo menos 4 mL de agua para inyección y administrarlo lentamente en un período de 3 a 5 minutos.

REACCIONES ADVERSAS

Manifestaciones alérgicas cutáneas son poco frecuentes, habiéndose descrito

náuseas, vómitos, diarreas y muy raramente elevación de las transaminasas séricas, eosinofilia y leucopenia transitoria.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

En pacientes con insuficiencia renal se recomienda adaptar la dosis en función del clearance de creatinina. Es prudente controlar la funcionalidad renal en el caso en que la Cefotaxima se asocia a antibióticos nefrotóxicos del tipo de los Aminoglicosidos o a Furosemida.

Ya que la Cefotaxima pasa a la leche materna, se aconseja suspender la lactancia mientras la madre recibe el antibiótico. La inocuidad de la Cefotaxima durante el embarazo no ha sido establecida, aunque muchos estudios realizados en animales no han puesto en manifiesto acciones teratogénicas o fetotóxicas.

INTERACCIONES

Con anticoagulantes derivados de la Cumarina o Heparina: puede incrementar el riesgo de hemorragias.

Con Probenecid: Disminuye la secreción tubular renal pudiendo desencadenar un aumento y prolongación de la concentración sérica de dicha cefalosporina. Con Alcohol: Tras la ingestión de alcohol con Cefotaxima pueden aparecer síntomas como taquicardia, hipotensión.

Los agentes bacteriostáticos (Tetraciclinas, Cloranfenicol, Sulfamidas) pueden inhibir la acción de la Cefotaxima.

Los antibióticos aminoglicosidos, la furosemida y el ácido etacrínico aumentan su nefrotoxicidad.

SOBREDOSIS

Colitis pseudomembranosa, crisis convulsivas, hipoprotrombinemia, alteraciones de la función hepática (incremento de las enzimas hepáticas del suero).

TRATAMIENTO

No existe ningún antídoto específico, debe ser sintomático y de apoyo, el tratamiento a aplicarse. En los casos de crisis convulsivas deberá administrarse anticonvulsivantes.

CONSERVACIÓN

Conservar en lugar seco a temperatura ambiente de 25° C. Variación admitida entre 15° y 30° C.

PRESENTACIÓN

Caja conteniendo 1 frasco-ampolla con polvo para inyectable + ampolla con solvente x 5 mL.

Manténgase fuera del alcance de los niños
Paraguay: Venta Bajo Receta Simple Archivada
Bolivia: Venta Bajo Receta

Paraguay:

"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



Regente: Quím. Farm.
Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535