

Cefimex®

Cefixima 100

Cefixima 200

Cefixima 400

ANTIBIÓTICO BACTERICIDA DE AMPLIO ESPECTRO
CEFALOSPORINA ORAL DE TERCERA GENERACIÓN

POLVO PARA RECONSTITUIR UNA SUSPENSIÓN EXTEMPORÁNEA
COMPRIMIDOS REVESTIDOS - V.A.: ORAL

FORMULAS

CEFIMEX

SUSPENSIÓN EXTEMPORÁNEA

Cada 5 mL contiene:

Cefixima (Equivalente a 111,92 mg de Cefixima Trihidrato).....100 mg

Excipientes c.s.p.....5 mL

CEFIMEX 200

SUSPENSIÓN EXTEMPORÁNEA

Cada 5 mL contiene:

Cefixima200 mg

(Equivalente a 223,9 mg de Cefixima Trihidrato)

Excipientes c.s.p.....5 mL

CEFIMEX

COMPRIMIDOS REVESTIDOS

Cada comprimido revestido contiene:

Cefixima (Equivalente a 447,69 mg de Cefixima Trihidrato).....400 mg

Excipientes c.s.p.....1 comprimido revestido

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico bactericida de amplio espectro, cefalosporina oral de tercera generación

PROPIEDADES

Cefimex es un antibiótico cefalosporínico de tercera generación, para ser administrado por vía oral en una sola toma diaria. Su actividad es similar a la que presentan otras cefalosporinas de tercera generación que se administran por vía parenteral y con mayor actividad, cefalosporinas orales frente a microorganismos Gram (-).

Cefimex tiene una efectividad mayor que otras cefalosporinas convencionales orales, sobre todo en casos de ciertas infecciones del tracto respiratorio, vías urinarias y vías biliares. Tiene actividad bactericida sobre microorganismos gram (+) y gram (-) productores o no de B-lactamasas como: haemophilus influenzae, moraxella catarrhalis, estreptococos phiogenes y estreptococos pneumoniae, escherichia coli, proteus mirabilis, citrobacter, enterobacter, proteus indol (+) indol (-), providencia y N. gonorrhoeae.

INDICACIONES

Cefimex está indicado para el tratamiento de procesos infecciosos causados por gérmenes sensibles a las cefalosporinas como: infecciones otorrinolaringológicas, infecciones de las vías respiratorias altas y bajas; otitis media, faringitis, sinusitis y amigdalitis, bronquitis aguda; episodios de exacerbación de bronquitis crónicas y neumonías; infecciones de las vías urinarias no complicadas, cistitis aguda, diarreas infecciosas; infecciones del tracto biliar y de primera elección en infecciones severas.

CONTRAINDICACIONES

No debe ser administrado en caso de hipersensibilidad a las cefalosporinas.

REACCIONES ADVERSAS; EFECTOS COLATERALES

Son en general leves y transitorias. En adultos por orden de frecuencia se pueden citar: diarreas, trastornos evacuatorios, cefaleas, náuseas, dolores abdominales, dispepsia, flatulencias, vómitos, rash cutáneo. En niños por orden de frecuencia: diarreas, trastornos evacuatorios, rash cutáneo, vómitos y dolor abdominal.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

La Cefixima se absorbe independientemente de pH gástrico y su biodisponibilidad no se modifica por la presencia simultánea de alimentos, fármacos antisecretores H2 o antiácidos a base de hidróxido de aluminio, magnesio o bicarbonato. Al igual que otros antibióticos bactericidas no debe asociarse a bacteriostáticos por incompatibilidad en su mecanismo de acción.

MECANISMO DE ACCIÓN Y FARMACOCINÉTICA

La Cefixima es un potente bactericida de la familia de las cefalosporinas de tercera generación, actúa inhibiendo la síntesis de la pared bacteriana, inhibiendo las transpeptidasas, con lo que impide la formación normal de la pared bacteriana con lisis y muerte del microorganismo.

Absorción: Se absorbe directamente en forma activa contrariamente a otras moléculas que precisan esterificarse para ser absorbidas por vía oral.

Distribución: La penetración del antibiótico en los diferentes tejidos es muy satisfactoria, ya que se encuentran concentraciones superiores a las concentraciones mínimas inhibitorias (CMI) el producto para los gérmenes incluidos en su espectro de actividad (a excepción de hueso y cerebro). La cefixima tiene un porcentaje de fijación a las proteínas plasmáticas de aproximadamente 62%, principalmente a la albúmina. **Eliminación:** La eliminación de cefixima es particularmente larga, entre 3 y 4 horas, después de la absorción intestinal, la cefixima se elimina en forma activa por vía renal (12 al 20%) y biliar. La excreción urinaria máxima ocurre entre 2 a 4 horas y 4 a 8 horas después de la toma, lo que permite su dosificación cada 24 horas. Las concentraciones urinarias se mantienen de forma prolongada y a elevados niveles. Propiedades éstas que permiten tratar con eficacia y seguridad las infecciones urinarias por gérmenes susceptibles. En cuanto a la eliminación por la leche materna, no se han determinado los niveles que se alcanzan, pero sí se extrapolan los datos obtenidos en modelos experimentales, parece que este paso es insignificante.

RESTRICCIONES DE USO

No usar en periodo de lactancia. Y en personas con problema Hepático.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Antes de ser administrada la cefixima se deberá previamente efectuar un test de hipersensibilidad a las cefalosporinas y a las penicilinas. Cefimex debe administrarse con cautela a pacientes penicilinos sensibles. Deben realizarse estudios de la funcionalidad renal cuando estos son indicados. Durante el curso del tratamiento pueden aparecer síntomas de colitis pseudomembranosas que obliguen a suspender el tratamiento.

PREPARACIÓN DE LA SUSPENSIÓN

Agregar agua hasta el nivel indicado en la etiqueta, tapar y agitar enérgicamente hasta obtener una suspensión homogénea.

Verificar que dicho nivel se mantenga, caso contrario completar nuevamente con agua. Una vez preparada la suspensión se conserva en lugar fresco y seco. **AGITAR ANTES DE USAR.**

POSOLOGÍA Y MODO DE USO

La dosis usual recomendada en niños es de: 0 a 11 años es e 8 mg/kg/día en una sola toma diaria. Por 6 días.

En adultos y niños mayores de 12 se recomienda una dosis diaria de 2 tomas de 10 mL de suspensión.

SOBREDOSIS

La sobredosis puede producir Náuseas, vómitos y diarrea. Se indica lavaje de estomago y las medidas utilizadas en estos casos. **Ante cualquier sobredosis accidental, llamar al centro de toxicología de Emergencias Médicas. Telf. 220-418**

PRESENTACIONES

CEFIMEX

Caja conteniendo frasco x 50 mL c/ polvo para reconstituir una suspensión extemporánea + jeringa dosificadora.

Caja conteniendo frasco x 100 mL c/ polvo para reconstituir una suspensión extemporánea + jeringa dosificadora.

CEFIMEX 200

Caja conteniendo frasco x 50 mL c/ polvo para reconstituir una suspensión extemporánea + jeringa dosificadora.

CEFIMEX

Caja conteniendo 4 comprimidos revestidos.

Caja conteniendo 10 comprimidos revestidos.

Venta autorizada por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del M.S.P. y B.S.

Certif. N° 13840-03-EF (Cefimex susp.)

Certif. N° 20639-01-EF (Cefimex 200 susp.)

Certif. N° 14018-02-EF (Cefimex comp.)

Conservar a temperatura ambiente inferior a 30°C.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Regente: Q. F. Lina Laratro - Reg. N° 2337

Venta bajo receta

Industria Paraguaya



IMEG

Elaborado por GUAYAKI S.A.
para su División IMEG

Ofic. Administr.: Av. Brasilia N° 1895
Tel.: 291-339

Planta Industrial: Futsal 88 N° 2416
Tel.: 290-822

Asunción - Paraguay