



Ceftabiol®

Cefotaxima 1.0 g
Polvo para uso parenteral

INDICACIONES:

Abscesos cerebrales, actinomicosis, artritis gonocócica, gonorrea, meningitis, pericarditis, neumonía, septicemia, uretritis gonocócica e infecciones abdominales, biliares, cutáneas y de tejidos blandos, genitourinarias, óseas, en quemaduras, urinarias y como profilaxis de infecciones perioperatorias.

MECANISMO DE ACCIÓN:

Antibiótico cefalosporínico de amplio espectro el cual inhibe la síntesis y reparación de la pared bacteriana. Actúa sobre una amplia gama de bacterias patógenas, tanto Gram positivas como Gram negativas, especialmente sobre estas últimas. Es especialmente activo frente a las enterobacterias. Presenta una leve acción sobre anaerobios y es poco activo frente a *Pseudomonas*.

FARMACOCINÉTICA:

Tiene una buena biodisponibilidad IM e IV, alcanzando el nivel máximo en plasma al cabo de media hora. Es moderadamente distribuido por el organismo, alcanzando las concentraciones más elevadas en los tractos genitourinario y respiratorio. Se difunde a través de las barreras placentaria y mamaria, pero no lo hace a través de la meníngea (en ausencia de inflamación). Se une a un 40% de las proteínas plasmáticas. El 40% de la dosis es metabolizado a desacetilcefotaxima. Se elimina mayoritariamente con la orina, un 60% como cefotaxima y un 20% como desacetilcefotaxima. Su vida media es de 1.3 horas (11 horas en pacientes con insuficiencia renal grave y 2.3 horas en pacientes cirróticos). La fracción de la dosis eliminable mediante hemodiálisis es del 40%.

FORMA DE USO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Por vía IM: Disolver el contenido del vial con 3.5 mL de lidocaína al 1% y administrar inmediatamente, inyectar en la región glútea, mediante inyección IM profunda.

Por vía IV: Administrar en 3 a 5 minutos, previa dilución en 2 ó 4 mL de agua para inyección.

DOSIS: Adultos: 1-2g/6-8 horas, siendo la dosis máxima 12g/día.

Gonorrea: 1g en única administración.

Profilaxis de infecciones perioperatorias:

1g 30-90 minutos antes de la intervención.

Niños (1 mes a 12 años): 12.5 a 30mg/kg/6 horas.

0 según prescripción médica.

CONTRAINDICACIONES Y PRECAUCIONES:

Contraindicado en personas alérgicas a las cefalosporinas. Deberá someterse a un riguroso control clínico a los pacientes con historial de colitis ulcerosa, enteritis regional o colitis asociada a antibióticos. En pacientes con

insuficiencia renal grave, deberá ajustarse la dosis al estado de la función renal del paciente.

Tenga especial cuidado con **CEFTABIOL®** si se han notificado reacciones cutáneas graves, como el síndrome de Stevens-Johnson, la necrólisis epidérmica tóxica, la reacción medicamentosa con eosinofilia y los síntomas sistémicos (DRESS), la pustulosis exantemática generalizada aguda (PEGA), asociadas al tratamiento con cefotaxima. Deje de tomar cefotaxima y solicite atención médica inmediatamente si observa alguno de los síntomas descritos en Posibles efectos adversos relacionados con estas reacciones cutáneas graves.

INTERACCIONES / INTERFERENCIAS ANALÍTICAS:

Este medicamento puede interferir con la determinación analítica del test de Coombs en sangre.

EFFECTOS ADVERSOS:

No tome **CEFTABIOL** si ha sufrido alguna vez una erupción cutánea grave o descamación de la piel, ampollas o llagas en la boca después de tomar cefotaxima u otras cefalosporinas. No tome **CEFTABIOL®**. Lo informe a su médico si alguna de ellas le afecta.

Deje de tomar cefotaxima e informe a su médico inmediatamente si observa alguno de los siguientes síntomas: Parches rojizos no elevados, o parches circulares o en forma de diana en el tórax, con frecuencia con ampollas centrales, descamación de la piel, úlceras en la boca, garganta, nariz, genitales y ojos. Estas erupciones cutáneas graves pueden ir precedidas de fiebre y síntomas gripales (síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica tóxica). Erupción cutánea generalizada, temperatura corporal elevada y aumento de tamaño de los ganglios linfáticos (síndrome DRESS o síndrome de hipersensibilidad a fármaco). Erupción cutánea generalizada, roja y escamosa, con bultos debajo de la piel y ampollas, acompañada de fiebre. Los síntomas suelen aparecer al inicio del tratamiento (pustulosis exantemática generalizada aguda).

EMBARAZO Y LACTANCIA:

Administrar únicamente si el beneficio supera el riesgo. Utilizar con precaución en mujeres con período de lactancia.

**PRODUCTO MEDICINAL,
MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

**MANTÉNGASE EN UN LUGAR FRESCO Y SECO
A TEMPERATURA MENOR DE 30°C, PROTEGIDO DE LA LUZ.**

Droguería y Laboratorio Pharmalat, S. A.

PBX: (502) 6628-1100

www.pharmalat.net

sac@pharmalat.net

