

Cefacilin®

Cefalexina 250 mg Cefalexina 500 mg ANTIBIOTICO - BACTERICIDA CAPSULAS - POLVO PARA PREPARAR UNA SUSPENSION EXTEMPORANEA V.A.: ORAL

FORMULAS

CAPSULAS

Cada cápsula contiene:
Cefalexina.....500 mg
(Equiv. a Cefalexina monohidrato 525 mg)
Excipientes c.s.p.....1 cápsula

CEFACILIN 250 Suspensión Extemporánea

Cada 5 mL de suspensión reconstituida contiene:
Cefalexina.....250 mg
(Equiv. a 262,9 mg de Cefalexina monohidrato)
Excipientes c.s.p.....5 mL

CEFACILIN 500 Suspensión Extemporánea

Cada 5 mL de suspensión reconstituida contiene:
Cefalexina.....500 mg
(Equiv. a 525,923 mg de Cefalexina monohidrato)
Excipientes c.s.p.....5 mL

ACCION TERAPEUTICA

Antibiótico, bactericida.

PROPIEDADES

CEFACILIN, es un antibiótico bactericida de amplio espectro. Cefalosporina de primera Generación. Actúa sobre los cocos Gram (+) y Gram (-), como streptococos b-hemolíticos, staphylococos, streptococos pneumonie, escherichia coli, proteus mirabilis, klebsiella y la mayoría de los anaerobios excepto el b-frágilis.

INDICACIONES

CEFACILIN está indicado en todos los cuadros infecciosos causados por gérmenes sensibles, infecciones respiratorias, genitourinarias, digestivas, piel y tejidos blandos, heridas post-operatorias.

En odontología indicado para: flemones, osteítis, pulpitis, abscesos, periodontitis, profilaxis pre y post-operatorias y en general en infecciones producidas por gérmenes sensibles a las cefalosporinas.

CONTRAINDICACIONES

CEFACILIN está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad a las cefalosporinas. El 8% aproximadamente de los pacientes con hipersensibilidad a las penicilinas pueden presentar alergias a las cefalosporinas. En la insuficiencia renal debe ajustarse la dosis de acuerdo al clearance de creatinina.

REACCIONES ADVERSAS; EFECTOS COLATERALES

Puede provocar cansancio o debilidad no habitual. En raras ocasiones puede producir vómitos o diarreas, alergias dérmicas y reacciones anafilácticas. Otras reacciones colaterales, pueden ser prurito anal y genital, mareos, cefaleas, anemia hemolítica, granulocitopenia, trombocitopenia y eosinofilia.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

Administrado, junto a un aminoglucósido, debe controlarse la función renal. El probenecid aumenta los niveles sanguíneos de la cefalexina por disminución de su excreción renal.
Los alimentos no afectan su absorción.

MECANISMO DE ACCION Y FARMACOCINETICA

La CEFALEXINA, es un antibiótico betalactámico, cuyo mecanismo de acción es la lisis de la pared bacteriana sobre gérmenes gram (+) y gram (-). Se absorbe rápidamente en el tracto gastrointestinal y alcanza el pico de concentración plasmática a 1 hora después de la administración.
Se pueden determinar niveles plasmáticos hasta 6 horas luego de la ingestión.

Se excreta por filtración glomerular y secreción tubular 70% de la droga, sin modificaciones, en orina, durante 12 horas después de su administración. La vida media de eliminación es de una hora y media.

RESTRICCIONES DE USO

No utilizar en personas con hipersensibilidad a la droga. No utilizar en periodo de lactancia y en personas con insuficiencia renal.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Antes de indicar Cefalexina, deben investigarse reacciones de hipersensibilidad previas a las cefalosporinas o penicilinas.

Se han descrito reacciones parciales cruzadas de hipersensibilidad con las penicilinas.

El tratamiento con antibiótico de amplio espectro puede alterar la flora del colon y permitir el crecimiento de Clostridium difficile, cuya toxina produce diarrea asociada con colitis pseudomembranosa.

Debe administrarse con cuidado en presencia de insuficiencia renal. Con el uso de Cefalexina puede encontrarse reacción de glucosa en orina con resultado falso positivo.

PREPARACION DE LA SUSPENSION

Agregar agua potable hasta el nivel de la flecha indicada en la etiqueta. Tapar y agitar energicamente hasta conseguir una suspensión homogénea. Verificar que dicho nivel se mantenga; caso contrario completar nuevamente con agua.
AGITAR ANTES DE USAR.

POSOLOGIAS Y MODO DE USO

Salvo criterio médico:

Cápsulas:

Adultos: 1 a 2 cápsulas de 500 mg cada 6 u 8 horas.

Suspensiones Extemporáneas:

Niños: 25 a 50 mg/kg/día divididas en dosis cada 6 u 8 horas.

SOBREDOSIS

La sobredosis puede producir náuseas, vómitos y diarrea. Se indica lavaje de estómago y las medidas utilizadas en estos casos. **En caso de sobredosis o intoxicación, llamar al Centro de Toxicología de Emergencias Médicas. Teléfono: 220.418/9.**

PRESENTACIONES

CAPSULAS

Caja conteniendo 8 cápsulas

Caja conteniendo 16 cápsulas

CEFACILIN 250

Caja conteniendo 1 frasco con polvo para reconstituir 60 mL de suspensión extemporánea.

CEFACILIN 500

Caja conteniendo 1 frasco con polvo para reconstituir 90 y 120 mL de suspensión extemporánea.

HOSPITALAR: Caja conteniendo 25 frascos x 90 mL de suspensión extemporánea.

Venta autorizada por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del M.S.P. y B.S. Certif. Nº 05783-04-EF - CAPSULAS

05784-05-EF - CEFACILIN 250

08166-04-EF - CEFACILIN 500

Conservación:

Cápsulas: Mantener a temperatura ambiente, entre 15°C y 30°C.

Suspensión: Mantener a temperatura ambiente, entre 15°C y 30°C.

(El Polvo) una vez reconstituida la suspensión el tiempo de validez del producto es de 7 días y debe ser almacenado en un lugar refrigerado entre 2°C y 8°C.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Regente: Q. F. Doriela Díaz Girett - Reg. Nº 5459

Venta bajo receta Simple Archivada

Industria Paraguaya



Elaborado por GUAYAKI S.A.

Ofic. Administ.: Av. Brasilia Nº 1895

Tel.: 291-339

Planta Industrial: Futsal 88 Nº 2416

Tel.: 290-822

Asunción - Paraguay