

Aztreonam

1 g

Polvo estéril para solución inyectable



Tratamiento de infecciones polimicrobianas severas con sospecha de presencia de microorganismos aeróbicos y anaeróbicos.

- Intraabdominal
- Piel y estructura Cutánea
- Tracto respiratorio superior e inferior
- Ginecología

Presentación

Caja x 10 unidades

Registro ISP No.

F-16042/12 Chile



Vitalis
PHARMACEUTICAL

Sabe mucho de vida

www.labvitalis.com

Aztreonam 1 g

Polvo Estéril para Solución Inyectable



DESCRIPCION: Aztreonam, es el primer miembro de una clase nueva de antibióticos, los monobactámicos. El Aztreonam es un antibiótico betalactámico, monocíclico de actividad bactericida contra un espectro de bacterias patógenas, aerobias gram negativas.

CLASIFICACIÓN TERAPÉUTICA: Antimicrobiano.

INDICACIONES: Tratamiento de infecciones polimicrobianas severas en que se sospecha presencia de microorganismos aerobios y anaerobios (intraabdominal, piel y estructura cutánea, tracto respiratorio superior e inferior, ginecología).

DOSIS: Pacientes pediátricos: La dosificación usual en pacientes mayores de una semana es 30 mg/Kg/dosis cada 6 u 8 horas. Para tratar infecciones graves en pacientes de 2 años de edad o más, se recomienda una dosis de 50 mg/Kg/dosis, cada 6 u 8 horas. No se dispone todavía de información sobre la dosificación aconsejable en recién nacidos menores de una semana.

Insuficiencia renal: Puesto que el Aztreonam se elimina principalmente por el riñón, se recomienda que después de administrar una dosis inicial de carga de 1 o 2 g, la dosis de Aztreonam se divida a la mitad en los pacientes que tengan una depuración de creatinina entre 10 y 30ml/min.

PRECAUCIONES Y RECOMENDACIONES: **Insuficiencia renal :** Aztreonam y sus metabolitos se excretan sobre todo por vía urinaria por secreción tubular y filtración glomerular. Aproximadamente el 60-70% de una dosis I.V. es recuperada en la orina de 8 horas, siendo la excreción prácticamente completa en 12 horas. Se deba ajustar la dosificación en insuficiencia renal.

Insuficiencia hepática : Entre el 6 y el 16% de la dosis se metaboliza en el hígado a metabolitos inactivos. La semi-vida del aztreonam aumenta muy ligeramente en los pacientes con insuficiencia hepática. Una pequeña parte de la dosis se recupera en las heces.

CONTRAINDICACIONES Y ADVERTENCIAS: Aztreonam está contraindicado en pacientes con alergia conocida a este medicamento. Los estudios actuales señalan que no se produce reacción de hipersensibilidad cruzada con antibióticos betalactámicos.

EMBARAZO Y LACTANCIA: Aztreonam no debe usarse durante el embarazo, salvo que el beneficio potencial del tratamiento justifique los posibles riesgos. En la leche de las madres sometidas a tratamiento con Aztreonam pueden encontrarse concentraciones del medicamento inferiores al 1% del nivel del medicamento en el suero materno.

INTERACCIONES: El aztreonam y los antibióticos Aminoglucósidos muestran efectos aditivos o sinérgicos.

El Imipenem/cilastatina y la Cefoxitina pueden interferir indirectamente con la acción del Aztreonam la combinación de Aztreonam y Acido clavulánico puede ser sinérgica frente a algunas cepas de Enterobacteriaceae productoras de beta-lactamasas.

REACCIONES ADVERSAS: • Poco común o raro: Taburetes negros, sangre en la orina o taburetes; quemazón o ardor de la vagina; dolor de pecho; frialdades; confusión; convulsiones (agarrotamiento); tos; orina oscura; diarrea; dificultad en la respiración; descarga de la vagina; malestar, inflamación o hinchazón en el sitio de la inyección; vértigos; dolor del ojo; fiebre; síntomas de la gripe común; sensación general de enfermedad; dolor de cabeza; colmenas; taburetes gris-coloreados de luz; pérdida del apetito; entumecimiento de la lengua; puntos rojos en la piel; visión doble; erupción de la piel; rojez o picazón; garganta adolorida; sangrado inusual o contusión; cansancio o debilidad inusual; piel u ojos amarillos.

PRESENTACIÓN: AZTREONAM 1 g.
Caja x 10 frascos con Vial Liofilizado. I.M./I.V.

CONSERVESE EN LUGAR FRESCO Y SECO A TEMPERATURA INFERIOR A 25° C. PROTÉJASE DEL CALOR Y LA LUZ. MANTÉNGASE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS. VENTA BAJO FÓRMULA MÉDICA. PRODUCTO DE USO DELICADO, ADMINÍSTRESE POR PRESCRIPCIÓN Y BAJO VIGILANCIA MÉDICA.

PAIS	REG. SANITARIO	TEL. CONTACTO
Colombia	INVIMA 2003 M-0002702	(571)673 4340 • Ext.: 2011
Chile	F-16042/12	(562)2201 9424
MAYOR INFORMACIÓN: www.labvitalis.com - info@labvitalis.com		
Badajoz 100 - Oficina 702 - Teléfono: (562)2201 9424 SANTIAGO - LAS CONDES - CHILE		

L-ME-J052-2

La información contenida en este folleto, está dirigida exclusivamente al cuerpo médico como recordación. Material de uso exclusivo del representante de VITALIS