

# Cefuroxima

750 mg

## Antibiótico

Cefalosporínico de  
Segunda Generación

### Tratamiento de Infecciones:

- Tracto respiratorio
- Tracto genitourinario
- De la piel y tejidos blandos
- De hueso y articulaciones



**Vitalis**  
PHARMACEUTICAL

Sabe mucho de vida

[www.labvitalis.com](http://www.labvitalis.com)

Presentación

Caja x 10 unidades

Registro ISP No.

F-10170/11

# Cefuroxima

## 750 mg



### COMPOSICIÓN Y PRESENTACIÓN:

Cada frasco ampolla contiene: Cefuroxima (como sal sódica) 750 mg.

### CLASIFICACIÓN TERAPÉUTICA:

Antibacteriano cefalosporínico de segunda generación.

**INDICACIONES:** Tratamiento de infecciones del tracto respiratorio, del tracto genitourinario, infecciones de piel y tejidos blandos, infecciones de huesos y articulaciones, septicemia, meningitis y gonorrea causadas por cepas sensibles.

**PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:** Los pacientes alérgicos a la Cefuroxima pueden serlo a otras cefalosporinas, cefamicinas, a las penicilinas y sus derivados o a la penicilamina.

No se recomienda la administración conjunta de cefalosporinas y aminoglicósidos por la posible aparición de nefrotoxicidad.

Precaución en mujeres embarazadas y en periodo de amamantamiento ya que la Cefuroxima es excretada por la leche materna.

**CONTRAINDICACIONES:** Reacción alérgica previa (anafilaxia) a penicilinas, derivados de penicilina, penicilamina o cefalosporinas.

**INTERACCIONES CON MEDICAMENTOS:** Existe la posibilidad de una mayor nefrotoxicidad, cuando se utilizan con medicamentos nefrotóxicos, tales como diuréticos del asa, especialmente en pacientes con disfunción renal establecida. Inhibidores de la agregación plaquetaria (puede aumentar el riesgo de hemorragia debido a la inhibición de la función plaquetaria; además, la hipoprotrombinemia inducida por dosis elevadas de salicilatos y/o cefalosporinas y la capacidad de los antiinflamatorios no esteroideos (AINE), de los salicilatos o de sulfonamidas para producir hemorragia o úlcera gastrointestinal también pueden incrementar el riesgo de hemorragia).

Probenecid: Disminuye la secreción tubular renal, dando como resultado aumento y prolongación de las concentraciones séricas de Cefuroxima, prolongación de la vida media de eliminación y mayor riesgo de toxicidad.

**VÍA DE ADMINISTRACIÓN:** Intravenosa o intramuscular.

**DOSIS:** Dosis habitual para adultos y adolescentes: Antibacteriano. Intramuscular o Intravenoso, 750 mg a 1.5 g cada 8 horas.

**Nota:** Infecciones gonocócicas (no complicadas): Intramuscular, 1.5 g divididos en dos dosis administradas en dos sitios separados y 1 g de Probenecid por vía oral.

**Meningitis bacteriana:** Intravenosa, hasta 3 g cada 8 horas.

**Profilaxis perioperatoria:** pacientes con cirugía a corazón abierto: Intravenosa, 1.5 g en el momento de la inducción de la anestesia y cada doce horas después de un total de 6g.

**Otros pacientes quirúrgicos:** Intravenosa, 1.5 g media hora a una hora antes de iniciarse la cirugía; y 750 mg por vía intravenosa o intramuscular cada 8 horas si la intervención quirúrgica se prolonga, hasta las 24 horas.

Los adultos con disfunción renal pueden requerir una reducción de la dosis del modo siguiente:

ACLARACIÓN DE CREATININA	DOSIS
(ml/min) (ml/seg)	
>20 / 0.33	750 mg a 1.5 g c/8 h.
10-20/0.17-0.33	750 mg c /12 h.
<10 / 0.17	750 mg c /24 h.
En hemodiálisis	750 mg al final de c/sesión

**Dosis pediátrica usual:** Infecciones de articulaciones y huesos: IM o IV 50 mg (base) por Kg de peso hasta 1.5 g cada 8 horas.

**Meningitis bacteriana:**

Niños mayores de 1 mes: IV 50 a 80 mg (base) por Kg de peso cada 6 o 8 horas. Neonatos hasta 4 semanas de edad: IV 33.3 a 50 mg (base) por Kg de peso cada 8 a 12 horas.

**Otras infecciones:**

**Niños mayores de 1 mes:**

IM o IV 12.5 a 33.3 mg (base) por Kg de peso cada 6 a 8 horas.

**Neonatos hasta 4 semanas de edad:**

IV 10 a 50 mg (base) por Kg de peso cada 8 a 12 horas.

Adultos y niños con insuficiencia renal pueden requerir ajuste de dosis.

### MODO DE USO:

**A) Instrucciones para reconstitución vía intramuscular:** Añadir 3 mL de agua estéril para inyectable a cada frasco ampolla de 750 mg. Agitar.

**B) Instrucciones para reconstitución vía intravenosa:** Añadir 8 mL de agua estéril para inyectable a cada frasco ampolla de 750 mg. Agitar. Para uso intravenoso intermitente directo, la solución resultante debe administrarse lentamente durante un período de 3 a 5 minutos.

Una vez reconstituida utilizar de inmediato.

**SOBREDOSIFICACIÓN:** Ya que no existe ningún antídoto específico, el tratamiento de la sobredosis de cefalosporinas debe ser sintomático y de apoyo. Trasladar a un Centro Asistencial.

**CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:** Conservar en lugar fresco y seco, a no más de 25°C. Proteger del calor y la luz.

PAIS	REG. SANITARIO	TEL. CONTACTO
Colombia	INVIMA 2009M-013162 R1	(571)673 4340 • Ext.: 2011
Chile	F-10170/11	(562)2201 9424
<b>MAYOR INFORMACIÓN:</b> <a href="http://www.labvitalis.com">www.labvitalis.com</a> - <a href="mailto:info@labvitalis.com">info@labvitalis.com</a>		
Badajoz 100 - Oficina 702 - Teléfono: ( 562)2201 9424 SANTIAGO - LAS CONDES - CHILE		

L-ME-J-025-2

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