

# CEFINEST® 400

## CEFIXIMA 400 mg

### ANTIBIÓTICO - CEFALOSPORINA

#### CÁPSULAS

Lea detenidamente toda la información del prospecto antes de empezar a usar este medicamento. Conserve este prospecto, puede tener la necesidad de volver a leerlo. Verifique que el envase y empaque corresponden al producto prescrito por el médico. Siga las indicaciones del médico a cargo de la prescripción o tratamiento. Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico. Nunca dé a tomar o a utilizar su medicamento a otra persona. Guarde este medicamento en un lugar seguro, fresco y seco. No quite ni cambie el envase del medicamento. **Mantenga los medicamentos fuera del alcance y vista de los niños. Consulte siempre a su médico para prevenir cualquier problema de salud y para controlar el tratamiento.**

FORMA FARMACÉUTICA	COMPOSICIÓN	PRESENTACIONES	VÍA DE ADMINISTRACIÓN
Cápsula	Cada cápsula contiene: Cefixima trihidrato 447,6 mg equivalente a Cefixima anhidra 400,0 mg. Excipientes: almidón glicolado de sodio y otros c.s.	Caja x 4 cápsulas Caja x 6 cápsulas Caja x 8 cápsulas Caja x 10 cápsulas	Vía oral

**CEFINEST®400 está indicado para el tratamiento de las siguientes infecciones causadas por microorganismos sensibles:** *Infecciones otorrinolaringológicas:* Otitis media causada por *Haemophilus influenzae* (beta-lactamasa positiva y negativa cepas), *Moraxella catarrhalis* (la mayoría de las cuales son betalactamasas positivas) y *Streptococcus pyogenes*. Sinusitis aguda causada por *Haemophilus influenzae*, *Moraxella catarrhalis*, *Streptococcus pyogenes* y *Streptococcus pneumoniae*. Faringitis y amigdalitis causadas por *Streptococcus pyogenes*.

*Infecciones de las vías respiratorias bajas:* Bronquitis aguda y exacerbaciones agudas de Bronquitis crónica causadas por *Streptococcus pneumoniae*, *Moraxella catarrhalis* y *Haemophilus influenzae* (cepas beta-lactamasa positivas y negativas).

*Infecciones urogenitales:* Infecciones de las vías urinarias no complicadas y Pielonefritis aguda no complicada causadas por *Escherichia coli* y *Proteus mirabilis*. Gonorrea no complicada (cervical / uretral) causada por *Neisseria gonorrhoeae* (cepas productoras de penicilinas y no penicilinas).

**No debe usarse CEFINEST® 400 en las siguientes situaciones:** Hipersensibilidad conocida a la cefixima o a otra cefalosporina o cualquiera de sus componentes.

**Precauciones generales para el uso de CEFINEST® 400:** Es importante informar a su médico antes de empezar a usar **CEFINEST® 400**, debe investigarse en el paciente, la existencia anterior a manifestaciones de hipersensibilidad a cefalosporinas, penicilinas o de un componente alérgico fundamentalmente de naturaleza medicamentosa. Los antibióticos cefalosporínicos deben administrarse con precaución a pacientes que son hipersensibles a las penicilinas, dado que se ha comunicado alguna reacción cruzada, por ello se debe tener especial cuidado en pacientes que hayan experimentado una reacción anafiláctica a las penicilinas. En caso de aparición de cualquier manifestación alérgica suspender inmediatamente el tratamiento.

En caso de insuficiencia renal severa (depuración de creatinina inferior a 20 mL/min), se recomienda disminuir la dosis habitual. En caso de insuficiencia hepática las modificaciones farmacocinéticas de cefixima son muy leves, no siendo necesario adaptar o modificar la posología en este tipo de pacientes.

Como otros antibióticos, el uso prolongado de cefixima puede dar lugar a sobreinfección, producida por microorganismos no sensibles (por ejemplo *Candida*, *Enterococos*, *Clostridium difficile*), que pueden requerir la interrupción del tratamiento. Se han comunicado casos de Colitis pseudomembranosa con antibióticos de amplio espectro, por tanto es importante considerar su diagnóstico en pacientes que desarrollan diarrea grave en asociación con el uso de estos antibióticos.

Se debe comunicar al médico si aparece diarrea grave o si las heces contienen sangre, moco o pus.

*Precauciones en embarazo y lactancia:* No existen pruebas experimentales de efectos embriopáticos o teratogénicos atribuibles a cefixima, pero, como con otros fármacos, se debe administrar con precaución durante el embarazo y solamente cuando los beneficios superen los posibles riesgos.

No se ha determinado si la cefixima se excreta por la leche materna y en consecuencia no se recomienda la administración a madres lactantes.

*Precauciones en conducción y uso de máquinas:* No se han descrito.

*Precauciones sobre los excipientes:* Los cápsulas contienen como excipiente almidón glicolado de sodio, los pacientes celíacos deben consultar con su médico antes de utilizarlo.

**Uso con otros medicamentos:** Informe a su médico si está tomando o está bajo los efectos de otro tratamiento reciente, incluso los adquiridos sin receta.

La administración simultánea con alimentos no altera su absorción. Con antiagregantes plaquetarios: el ácido salicílico y la ticlopidina pueden incrementar su acción antiplaquetaria y producirse sangrados. Los antiácidos y protectores de la mucosa gástrica pueden disminuir la absorción de la cefixima. Probenecid: disminuye la excreción tubular de la cefixima. No debe asociarse a antibióticos bacteriostáticos, por posible incompatibilidad en su mecanismo.

**Dosificación y duración del tratamiento:** La dosificación y duración del tratamiento será de acuerdo a criterio médico. Se sugiere la siguiente pauta posológica:

- **Adultos y niños mayores de 12 años:** La dosis usual es de 1 cápsula por vía oral en dosis única al día, durante 10 días.
- **Pacientes con insuficiencia renal:** En caso de insuficiencia renal con un aclaramiento de creatinina > 20 ml/minuto, no es preciso modificar la dosis; si el aclaramiento es inferior, se deberá reducir la dosis a la mitad. En pacientes hemodializados, la posología de cefixima no deberá exceder tampoco los 200 mg/día.
- **Pacientes con insuficiencia hepática:** La cefixima no se metaboliza en el hígado, por tanto posibilita la administración del preparado, sin necesidad de modificar la dosis.
- **Ancianos:** La dosis no precisa ser modificada.

La duración del tratamiento en general es de 10 a 14 días, en ciertos casos puede ser menor de acuerdo a la enfermedad a tratar.

En caso de cistitis no complicada en mujeres, el periodo de tratamiento es de 3 a 5 días.

Para el tratamiento de gonorrea no complicada (cervical/uretral) se recomienda la dosis única de 400 mg e incluso 800 mg.

**Forma de administración:** **CEFINEST® 400** puede ingerirse con líquidos, la asociación con alimentos no altera su absorción. Tome este medicamento como le recetaron, no tome doble dosis para compensar dosis olvidadas y vuelva a su programa habitual.

**Ante la eventualidad de una sobredosis o ingestión accidental** comuníquese con su médico o concurra con este prospecto al Centro de Salud más cercano. Los síntomas en sobredosis son de tipo gastrointestinal, se presenta vómitos, dolor abdominal y en algunos casos diarreas. El tratamiento se centrará en tratar de evitar la absorción de la mayor cantidad posible de droga, realizando lavado gástrico y usando carbón activado, además de las medidas de soporte sintomático.

**Posibles efectos adversos:** Las experiencias clínicas dan cuenta de que los efectos adversos de la Cefixima son: **Dermatológicos:** Prurito, rash, urticaria como parte de las reacciones de hipersensibilidad que se presentan en menos del 2% de los pacientes. Rara vez pueden presentarse

reacciones severas como síndrome de Stevens-Johnson, eritema multiforme y necrosis tóxica epidérmica. **Gastrointestinales:** Diarrea (16%), dolor abdominal (3%), flatulencia (4%) y colitis pseudomembranosa (<2%). **Hematológicos:** Se han reportado trombocitopenia, leucopenia, neutropenia y eosinofilia en menos del 2% de los pacientes que suelen ser reversibles y leves. Se han reportado casos muy raros de prolongación de tiempo de protrombina. **Hepáticos:** Elevación de las enzimas hepáticas en menos del 2% de los pacientes. **Inmunológicos:** Se han presentado reacciones de hipersensibilidad y choque anafiláctico rara vez fatales. **Neurológicos:** Dolor de cabeza y mareo en menos del 2% de los pacientes. **Renales:** El 2% de los pacientes, en los estudios clínicos, presentaron elevación del nitrógeno ureico sanguíneo o de la creatinina plasmática. **Urogenitales:** Menos del 2% de los pacientes ha presentado prurito genital, vaginitis y candidiasis genital.

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso descrito, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico. Es importante notificar sospecha de efectos adversos al medicamento, usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad del mismo.

En caso de presentar posibles efectos adversos no descritos en este prospecto, comuníquese a su médico o a través de nuestra página <https://alfabolivia.com/es/farmaco-vigilancia/>.

Mantenga **CEFINEST® 400** en un lugar fresco y seco a una temperatura menor a 30°C. Proteja de la luz y humedad.

#### MEDICAMENTO DE VENTA CON RECETA MÉDICA

N° R.S.: II-78445/2021

#### **CEFINEST® 400 es fabricado por:**

WEXFORD LABORATORIES PVT. LTD.

Reg. Q.F. Mr. Deepak Badrinayan.

Plot N° 18, KIADB Industrial Area, 1st Phase,

Antharasanahally, Tumkur - 572106, India.

Empresa asociada de Wexford Laboratories, Inc.,

300 Centerville Road,

Summit East, Suite 250, Warwick, R.I. - USA.

#### **Para:** LABORATORIOS ALFA S.A.

Dir. Tec. Fco.: Juan J. Ferrer. M. Prof. No°. F-57

Av. Busch N° 1970. Tel.: (591)2-2227910.

La Paz – Bolivia

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



**Alfa**

me hace bien