

VELEXINA CEFALEXINA

Comprimidos recubiertos - Polvo para preparar suspensión oral.
Venta bajo receta archivada

Industria Argentina

K-40/L

PRESENTACIONES FARMACEÚTICAS:

Comprimidos recubiertos:

Cada comprimido recubierto contiene:

Cefalexina (como monohidrato)500mg.
Almidón glicolato sódico, estearato de magnesio, celulosa microcristalina, opadry II, laca aluminica eritrosina, c.s.

Polvo para preparar suspensión oral:

Cada 5 ml de suspensión reconstituida contiene:

Cefalexina (como monohidrato)250 mg.
Dióxido de silicio coloidal, benzoato de sodio, ciclamato de sodio, sacarina sódica, citrato de sodio anhidro, carboximetilcelulosa sódica, esencia de naranja en polvo, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA:

La Cefalexina es una cefalosporina de primera generación indicada para el tratamiento de infecciones provocadas por los microorganismos sensibles.

INDICACIONES:

Infecciones óseas, genitourinarias, endocarditis infecciosa, infecciones intraabdominales, otitis, infecciones dérmicas y de tejidos blandos originadas por gérmenes sensibles a este antibiótico.

CONTRAINDICACIONES:

La Cefalexina está contraindicada en sujetos que presentan una hipersensibilidad conocida a las cefalosporinas.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

La Cefalexina atraviesa la barrera placentaria pero no se encontraron manifestaciones de anormalidad en fetos al realizar estudios en animales. También es excretado por leche durante la lactación en bajas concentraciones. Tener especial cuidado con pacientes con insuficiencia renal que poseen un clearance de creatinina inferior de 30 ml/min. En pacientes alérgicos a penicilina puede dar reacción cruzada.

INTERACCIÓN CON OTRAS DROGAS:

Alcohol: La Cefalexina puede inhibir la enzima acetaldehído deshidrogenasa, lo que producirá una acumulación de acetaldehído en plasma. Anticoagulantes orales, Heparinas o agentes con trombolíticos: La administración conjunta de cefalexina con estas drogas puede originar riesgos de aparición de una hemorragia severa.

Antiinflamatorios analgésicos no esteroides, especialmente aspirina: Puede aumentarse el riesgo de una hemorragia severa.

INTERFERENCIAS DIAGNÓSTICAS:

La cefalexina puede interferir en las siguientes determinaciones diagnósticas: Test de Coombs directo, glucosuria, fosfatasa alcalina, TGO y TGP.

EFFECTOS COLATERALES Y SECUNDARIOS:

La administración de cefalosporinas puede provocar la aparición de diarrea, rash cutáneo, náuseas, vómitos y dolor abdominal. Puede

originarse fiebre y pérdida de peso.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS:

Muchas infecciones en el adulto responderán a 1 o 2 g/día administrados en dosis divididas. Las dosis orientativas se detallan a continuación:

Adultos: infecciones severas o de difícil acceso al antibiótico y cuando están involucrados gérmenes poco sensibles, la dosificación se incrementará a 1 g 3 veces al día o a 1,5 g 4 veces al día.

Niños: 25 a 60 mg/kg/día. En infecciones crónicas severas o de difícil acceso al antibiótico la dosis se incrementará a 100 mg/kg/día (máximo: 4g/día).

En pacientes con daño renal puede acumularse la droga en forma innecesaria, en consecuencia, la dosis máxima para adultos y niños deberá reducirse en 50 % en casos leves, 75 % en casos moderados y 87,5 % en insuficiencias renales graves. En los adultos tratados con diálisis intermitentes se administrará una dosis adicional de 500 mg después de cada diálisis; los niños recibirán un adicional de 8 mg/Kg.

Equivalencias: una cucharadita = 5 ml = 250 mg de antibiótico.

Dosis máxima en adultos: 4 g diarios.

PREPARACIÓN Y CONSERVACIÓN DE LA SUSPENSIÓN: Agitar el frasco para desprender el polvo adherido a las paredes. Agregar agua potable hasta el nivel que indica la flecha del frasco. Agitar vigorosamente para facilitar la suspensión del polvo. Completar con agua potable nuevamente hasta el nivel que indica la flecha del frasco. Agitar hasta obtener una preparación homogénea. Una vez preparada la suspensión del polvo conservar entre 4 °C y 8 °C durante no más de 15 días. Debe agitarse bien antes de usar. Transcurrido ese período descartar la cantidad de suspensión sobrante.

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN:

Comprimidos y suspensión previo a ser preparada: a temperatura menor a 30 °C, en lugar seco y al abrigo de la luz.

PRESENTACIONES:

Comprimidos recubiertos: envases con 8, 16, 56, 70 y 1000 comprimidos, siendo los últimos tres para uso hospitalario exclusivo.

Polvo para suspensión oral: 1 y 96 frascos conteniendo polvo para preparar 60, 90 y 120 ml de suspensión con vasos dosificadores, siendo la presentación de 96 envases de uso hospitalario exclusivo.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

SOBREDOSIFICACIÓN:

No existe un antídoto para la sobredosificación debida a las cefalosporinas, por lo cual el tratamiento deberá ser sintomático y de soporte.

La cefalexina es hemodializable.

Ante la eventualidad de una sobredosificación u otra emergencia comunicarse con los siguientes centros:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez Tel.: 4962-6666/2247.

Hospital Posadas Tel: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-333-0160.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Cert. N° 43.298

"ESTE MEDICAMENTO DEBE SER USADO BAJO PRESCRIPCIÓN Y VIGILANCIA MÉDICA Y NO PUEDE REPETIRSE SIN NUEVA RECETA MÉDICA"

Director Técnico: Leonardo Iannello

Farmacéutico

Fecha de última revisión: 04/1994

Planta: Lamadrid 802 - Quilmes - Provincia de Bs. As., Argentina. C.P. (B1878CZV)
Tel. Fax: (54) (11) 4251-5954/5955

