



## FICHA TECNICA

### CEFTRIAXONA POLVO PARA SOLUCION INYECTABLE 1 g

**Composición y presentación:**

Cada frasco-ampolla con polvo para solución inyectable contiene Ceftriaxona sodica.....1,19 g (Equivalente a 1,0 g de Ceftriaxona base).

**Vía de administración:**

Intravenosa - Intramuscular

**Clasificación:**

Antibiótico cefalosporínico

**Indicación:**

Tratamiento de infecciones severas debida sagérmenes sensibles a la Ceftriaxona tales como: Septicemia , infecciones de huesos y articulaciones, infecciones pélvicas de la mujer, infecciones intraabdominales, neumonía, infecciones de la piel y tejidos blandos e infecciones complicadas de las vías urinarias producidas por organismos sensibles, infecciones del tracto respiratorio bajo, tratamiento de la meningitis en niños y adultos, de la gonorrea endocervical y uretral no complicada y en profilaxis de infecciones perioperatorias.

**Advertencias y precauciones:**

Antes de usar este medicamento debe sopesarse los riesgos y beneficios su uso. los que deben ser discutidos entre Ud. y su médico. Principalmente debe considerar los aspectos siguientes:

- a) Alergias: Usted debe comunicar a su médico si alguna vez ha presentado alguna reacción alérgica a este medicamento o a alguna otra sustancia, ya sea alimentos, preservantes, colorantes, saborizantes u otros medicamentos.
- b) Embarazo: No usar
- c) Lactancia: No usar
- d) Otros: Si ocurre una reacción alérgica a Ceftriaxona, éste debe suspenderse. Las reacciones severas de hipersensibilidad inmediata (alergias) pueden requerir la administración de epinefrina y otro tratamiento de apoyo complementario.

**Contraindicaciones:**

Este medicamento no debe ser usado en pacientes que presenten algunas de las siguientes afecciones, excepto si su médico lo indica: hipersensibilidad a ceftriaxona a otras cefalosporinas, penicilinas y otros betalactámicos (alergias). En recién nacidos prematuros hasta la edad corregida de 41 semanas (semanas de gestación más semanas de vida).

Recién nacidos a término de hasta 28 días de edad que presenten ictericia, hipoalbuminemia o acidosis y que requieran simultáneamente la administración de calcio intravenoso

**Interacciones:**

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (interacciones). Ud. debe comunicar a su médico de todos los medicamentos que está tomando ya sea con o sin receta médica antes de usar este fármaco.



No se deben administrar simultáneamente ni por vías distintas ni por sitios de administración diferentes, soluciones de calcio IV con ceftriaxona especialmente en lactantes menores de 28 días.

**Efectos adversos (no deseados):**

Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados además de los que se pretende obtener. Algunos de estos efectos requieren atención médica: prurito, fiebre, estreñimiento, dolor abdominal, dispepsia, reacciones locales en el sitio de la infusión I.V.

Pueden ocurrir otros efectos no deseados que usualmente no requieren atención médica y que desaparecen con el uso (adaptación del organismo al medicamento). No obstante, si continúan o se intensifican debe comunicarlo a su médico.

Si Ud. nota cualquier otro efecto molesto no mencionado consulte con el médico.

**Forma de administración:**

Use este medicamento siguiendo las instrucciones de uso, no use más o con mayor frecuencia que la indicada.

**Dosis:**

El médico señalará la dosis y el tiempo de tratamiento apropiado a su caso particular, no obstante, la dosis usual recomendada es la siguiente :

**Vía de administración:** IV e IM

Ceftriaxona una vez reconstituida con agua para inyectables es compatible para ser diluida y administrada con solución de cloruro de sodio 0,9%, solución de dextrosa al 5% y con solución de cloruro de sodio más solución de dextrosa al 5%.

Adultos y mayores de 12 años: 1-2 g una vez al día

Recien nacidos, lactantes y menores de 12 años:

Lactantes de hasta 14 días: 20-50 mg/kg/día

Lactantes mayores de 15 días y niños hasta 12 años: 20-80 g/kg/día

Ancianos: la misma dosis que en adultos a menos que tenga alterada la función renal y hepática

La terapia no debe durar menos de 48 a 72 horas o la que el médico tratante indique

**Condiciones de almacenamiento:**

Mantener lejos del alcance de los niños. Mantener en su envase original, a no más de 25°C.

protegido de la luz. No usar este medicamento después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.