

Ficha Técnica

Nombre del producto	CEFAZOLINA POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 1g		
Registro ISP	F-21247	Condición de venta	Receta Médica
Forma Farmacéutica	Solución Inyectable	Expendio	Establecimientos Tipo A y Asistencial
Presentación	Caja x 50 frasco ampollas	Vía de administración	Parenteral (intramuscular - Intravenosa)
Descripción de envase	Frasco ampolla de vidrio tipo I, incoloro, con tapón de goma y sello de aluminio, etiquetado.	Condiciones de almacenamiento	Almacenar a no más de 25° C
		Periodo de eficacia	36 meses

- **COMPOSICIÓN Y PRESENTACIÓN:** Cada frasco – ampolla con polvo para solución inyectable contiene: Cefazolina sódica (Equivalente a Cefazolina base 1 g.).
- **INDICACIÓN:** Tratamiento de infecciones urinarias, de la piel, pélvicas, respiratorias bajas, septicemias, osteoarticulares, del tracto biliar y endocarditis causadas por gérmenes sensibles demostrado por antibiograma.
- **CLASIFICACIÓN:** Antibiótico cefalosporínico semisintético de primera generación.
- **ADVERTENCIAS:** El uso de este medicamento exige diagnóstico y supervisión médica.
- No administrar en lactantes menores de 1 mes.
- Embarazo y lactancia: Su médico le indicará si existe o no riesgo para el feto en caso de estar embarazada o para el bebé si está en período de lactancia si se requiere administrarle cefazolina.
- **CONTRAINDICACIONES:** No usar en pacientes con: hipersensibilidad a las cefalosporinas ni a los antibióticos del tipo de las penicilinas, ni a los componentes de la formulación.
- **EFFECTOS INDESEABLES:** Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados en las personas, aunque no todas los sufran. El uso de este medicamento puede producir los siguientes efectos que normalmente no requieren atención médica:
- trastornos gastrointestinales, náuseas, vómitos y diarrea, reacciones dermatológicas por hipersensibilidad o alergia, sobreinfección por microorganismos no susceptibles (cándida, pseudomonas).



Laboratorio Farmacéutico

- **PRECAUCIONES:** Hipersensibilidad a las penicilinas (alergias conocidas a estos antibióticos). En insuficiencia renal grave, su médico reducirá la dosis, especialmente si se usa en dosis elevadas o junto con otros medicamentos que dañan al riñón.
- **DOSIS:** El médico debe señalar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado a su caso particular, no obstante, la dosis usualmente recomendada es la siguiente:
 - Adultos: Administrar de 500 mg a 1,5 g cada 6 u 8 horas, dependiendo del tipo de infección que se produzca. El tiempo de tratamiento depende también del tipo de infección y de la respuesta clínica del paciente al tratamiento.
 - En adultos con insuficiencia renal leve, se administra la misma dosis normal.
 - En pacientes con insuficiencia renal leve a moderada, se administra la dosis estándar solo cada 8 horas. En adultos con insuficiencia renal de moderada a severa, se administra la mitad de la dosis normal cada 12 horas y en casos de insuficiencia renal muy grave, se administra la mitad de la dosis normal cada 18 a 24 horas.
 - Ancianos: No es necesario se ajusten las dosis a menos que exista algún tipo de insuficiencia renal.
 - En niños mayores de 1 año, administrar una dosis diaria de 25 a 50 mg/kg de peso/día dividida en tres o cuatro dosis.
 - En niños con insuficiencia renal, el médico indicará la dosis en cada caso.
- **MODO DE EMPLEO:** Administración: intramuscular; reconstituir con 2,5 ml de agua para inyectables o agua bacteriostática.
 - Intravenosa; reconstituir con 10 ml de agua para inyectables.
 - Por vía intravenosa, Cefazolina se debe diluir con soluciones salinas y glucosa, antes de la administración y que su doctor indicará.
- **INTERACCIONES:** El uso de un medicamento puede afectar los efectos de otros medicamentos que se estén tomando o administrando conjuntamente. Informe a su médico antes de que le administren este medicamento si está tomando o ha estado tomando otros medicamentos, aun los sin receta.
 - El probenecid potencia su acción al disminuir su excreción por el riñón. Puede inhibirse su acción por la administración simultánea de agentes bacteriostáticos (tetraciclinas, cloranfenicol, sulfamidas). Los antibióticos aminoglicósidos, la furosemida y el ácido etacrínico, aumentan su toxicidad renal.
- **CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:** Mantener lejos del alcance de los niños. Mantener en su envase original, protegido del calor, la luz y humedad. No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.