

Ceporexín Dúo 1g

Cefalexina

Vía oral
Comprimidos recubiertos

Fórmula

Cada comprimido recubierto contiene Cefalexina (como monohidrato) 1 g. Excipientes: Estearato de magnesio; Celulosa microcristalina; Alcohol polivinílico; Dióxido de titanio; Talco; Polietilenglicol 3350; Lecitina; Carmine 40 red (CI N° 75470); FD & Red N° 40.

Acción terapéutica

Antibiótico bactericida de amplio espectro que actúa sobre una amplia gama de gérmenes gram-positivos y gram-negativos, incluyendo cepas de estafilococos penicilino-resistentes y otras especies de estafilococos (excluyendo las cepas meticilino resistentes). Son altamente susceptibles a la Cefalexina: Streptococcus pyogenes, Streptococcus pneumoniae, Streptococcus agalactiae (Grupo B), otros estreptococos β -hemolíticos y muchos estreptococos del grupo viridans. La Cefalexina tiene actividad *in vitro* contra E. coli, especies de Klebsiella, Proteus mirabilis, Corynebacterium diptheriae, Salmonella y especies de Shigella. También son susceptibles: Neisseria gonorrhoeae y N. meningitidis.

Indicaciones

Ceporexín Dúo 1g está indicado en el tratamiento de las siguientes infecciones ocasionadas por gérmenes sensibles: Infecciones del tracto respiratorio, otitis media, infecciones de la piel y partes blandas, infecciones osteoarticulares, infecciones genitourinarias incluyendo prostatitis aguda e infecciones odontógenas.

Posología y forma de administración

Función renal normal:

Adultos: 2 gramos por día en al menos dos tomas. Tomar preferentemente fuera de las comidas.

Insuficiencia renal:

Clearance de creatinina (ml / min)	Dosis de carga (mg)	Dosis (mg)	Intervalo (h)
30 - 60	-	500	12
10 - 30	500	500	24
5 - 10	250	250	12
≤ 5	250	250	24

Duración del tratamiento:

La duración del tratamiento es de 7 a 10 días en promedio para la mayoría de las indicaciones terapéuticas, pudiendo extenderse a 14 días en las neumopatías.

Está recomendado un tratamiento mínimo de 10 días en toda infección por estreptococos beta hemolíticos.

Contraindicaciones

Hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes.

Precauciones

Ceporexín Dúo 1g es habitualmente bien tolerado en pacientes alérgicos a la penicilina, pero raramente pueden ocurrir reacciones cruzadas.

Como con otros antibióticos que se excretan principalmente por vía renal, cuando existe disminución de la función del riñón, la dosificación de **Ceporexín Dúo 1g** debe ser adecuadamente reducida (Ver posología y forma de administración). Experiencias clínicas y de laboratorio no evidencian que la Cefalexina produzca efectos teratogénicos, pero, al igual que con otras drogas, es aconsejable administrarla con precaución en los primeros meses del embarazo.

Como sucede con otros antibióticos de amplio espectro, el uso prolongado puede provocar un mayor desarrollo de microorganismos no susceptibles (por ej.: Candida albicans, Enterococos, Clostridium difficile) lo que podría requerir la interrupción del tratamiento. Colitis pseudomembranosa ha sido observada con el uso de antibióticos de amplio espectro, por lo que es importante considerar su diagnóstico si el paciente desarrolla cuadros de diarrea severa durante o después del tratamiento. En pacientes que reciben **Ceporexín Dúo 1g**, cuando se utilizan como reactivos el Fehling, Benedict o Clinitest, puede aparecer una reacción falsa positiva a la glucosa en orina; esto no ocurre si se utilizan procedimientos enzimáticos. Cuando se utilice el método del picrato alcalino para la determinación de la creatinina, las lecturas podrían dar falsamente elevadas debido a la administración de **Ceporexín Dúo 1g**; pero es improbable que este grado de elevación tenga importancia clínica.

Interacciones

Tratamiento concurrente de altas dosis de cefalosporinas y drogas nefrotóxicas como aminoglucósidos o diuréticos potentes (furosemida, ácido etacrínico, piretanida) pueden provocar trastornos en la función renal. La experiencia clínica demostró probablemente que esto no constituye un problema cuando **Ceporexín Dúo 1g** se administra en las dosis recomendadas.

Acciones colaterales y secundarias

Una pequeña proporción de pacientes que estén recibiendo **Ceporexín Dúo 1g** puede presentar trastornos gastrointestinales, como náuseas, vómitos y diarrea. Como sucede con otros antibióticos de amplio espectro, se han informado casos de colitis pseudomembranosa. El uso prolongado puede provocar desarrollo de Candida albicans, causando vulvo-vaginitis. Es también muy rara la aparición de neutropenia reversible. **Ceporexín Dúo 1g** debe ser utilizado con precaución en pacientes con historia previa de hipersensibilidad a penicilinas y cefalosporinas. Raramente se observaron reacciones de piel severas, incluyendo necrólisis epidérmica tóxica (necrólisis exantemática), así como reacciones de hipersensibilidad, incluyendo angioedema y anafilaxia, erupciones urticarinas y maculopapulares. Se pueden observar pruebas de Coombs positivas. Como con otras cefalosporinas, se han informado raros casos de nefritis intersticial.

Sobredosificación

Los niveles séricos de Cefalexina pueden ser marcadamente reducidos por hemodiálisis o diálisis peritoneal.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología: Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247, Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777.



Presentación

Ceporexín Dúo 1g Comprimidos recubiertos: Envase conteniendo 14 comprimidos recubiertos.



Comprimidos oblongos, color rosado, ranurados, codificados CF 1 en una cara.

Otras Presentaciones

Ceporexín 250 Suspensión: Frasco conteniendo polvo para preparar 90 ml (18 dosis).

Ceporexín 500 Comprimidos recubiertos: Envases conteniendo 8 y 16 comprimidos recubiertos.

Ceporexín 500 Suspensión: Frasco conteniendo polvo para preparar 90 ml (18 dosis).

Ceporexín Dúo 750 Suspensión: Frasco conteniendo polvo para preparar 90 ml (18 dosis).

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción médica y no puede repetirse sin una nueva receta médica.

Venta bajo receta archivada.

Industria Argentina.

Medicamento autorizado por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 35.802.

Directora Técnica: Jorgelina D'Angelo, Farmacéutica.

Elaborado en Alvaro Barros 1113, B1838CMC Luis Guillón, Pcia. de Buenos Aires.

Fecha de última actualización: Enero de 2006.

Producto medicinal.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Conservar en ambiente fresco y seco a temperatura inferior a 30°C.

Proteger de la luz.

Información a profesionales y usuarios: ☎ 0-800-333-5658

Roemmers S.A.I.C.F.

Fray Justo Sarmiento 2350,

B1636AKJ Olivos,

Pcia. de Buenos Aires.

www.roemmers.com.ar

B 1111507840
14135 0722



6 / LR2

