

XIMAX®

**POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL
Y TABLETAS**

Código
de
barras
Nº 250

COMPOSICIÓN

Cada tableta de **XIMAX** contiene Cefuroxima 500 mg.
Excipientes: Estearato de magnesio, goma xantán y croscarmelosa sódica.

Cada 70 mL de **XIMAX SUSPENSIÓN** reconstituida contiene Cefuroxima 3,50 g equivalente a Cefuroxima 250 mg/5mL.

Excipientes: Aerosil 200, azúcar, benzoato de sodio, esencia de limón y aspartame.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico cefalosporínico de amplio espectro (Bactericida)

INDICACIONES

Tratamiento de amigdalitis estreptocócica aguda y faringitis, sinusitis bacteriana aguda, otitis media aguda, exacerbación aguda de bronquitis crónica, neumonía adquirida en la comunidad, cistitis, pielonefritis, infecciones de piel y tejidos blandos no complicadas, infecciones gastrointestinales; tratamiento de las primeras fases de la enfermedad de Lyme; profilaxis antibiótica en cirugía gastrointestinal (incluyendo esofágica), ortopédica, cardiovascular y ginecológica (incluyendo cesárea).

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a la cefuroxima u otro antibiótico cefalosporínico.

Antecedente de hipersensibilidad grave a cualquier otro antibacteriano beta-lactámico (penicilinas, monobactamas y carbapenemas) o a cualquiera de sus excipientes.

ADVERTENCIAS

Antes de usar este medicamento debe sopesarse los riesgos y beneficios de su uso, los que deben ser discutidos entre usted y su médico. Considerar los siguientes aspectos:

- Alergia a penicilinas u otros β -lactámicos, si aparece alergia, suspender.
- Riesgo de sobreinfección por *Candida* y por otros microorganismos no sensibles en tratamiento prolongado, de colitis pseudomembranosa y de nefrotoxicidad asociada a diurético potente o aminoglucósido. No es adecuado para tratamiento de infecciones gastrointestinales causadas por bacterias Gram-negativas no fermentadoras.
- **Embarazo:** Sin suficiente información en embarazo. Valorar beneficio/riesgo.
- **Lactancia:** Cefuroxima se excreta por la leche materna en pequeñas cantidades. No es de esperar reacciones adversas a dosis terapéuticas, aunque no puede excluirse el riesgo de diarrea ni de infecciones por hongos en las membranas mucosas. La lactancia materna podría tener que interrumpirse debido a estos efectos. Se debe tener en cuenta la posibilidad de sensibilización. Cefuroxima sólo se debe utilizar durante la lactancia después de una evaluación beneficio/riesgo efectuada por el médico a cargo.
- **Efecto sobre la capacidad de conducir:** En base a las reacciones adversas conocidas, es poco probable que cefuroxima afecte a la capacidad para conducir y utilizar máquinas.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

- Nefrotoxicidad con: aminoglucósidos, furosemida; vigilar función renal.
- Absorción oral disminuida por: antiácidos.
- Secreción tubular renal reducida por: probenecid.
- Disminuye reabsorción de: estrógenos (menor eficacia de anticonceptivos orales).
- INR aumentado en tratamiento. concomitante con: anticoagulantes orales.

REACCIONES ADVERSAS

Sobre crecimiento de *Cándida*; neutropenia, eosinofilia, descenso de hemoglobina; cefalea, mareo; diarrea, náuseas, dolor abdominal; aumento de enzimas hepáticas.

MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL

La sobredosificación con XIMAX (Cefuroxima) puede ocasionar irritación cerebral que conduce a convulsiones. Los niveles séricos de XIMAX (Cefuroxima) se pueden reducir mediante hemo-díalisis y diálisis peritoneal.

RECOMENDACIONES DE ALMACENAMIENTO

Todo medicamento debe conservarse fuera del alcance de los niños.
Conservar a temperatura no mayor a 30°C.

No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

VIA DE ADMINISTRACIÓN ORAL

Preferiblemente después de las comidas.

ADMINISTRACIÓN O POSOLOGÍA

- Adultos y adolescentes: infecciones leves o moderadas del tracto respiratorio inferior (p.ej. bronquitis) 250-500 mg cada 12 horas durante 5 a 10 días
Niños: 125 mg cada 12 horas
- Adultos y niños con peso corporal ≥ 40 kg: amigdalitis aguda, faringitis, sinusitis bacteriana aguda, cistitis, pielonefritis, infecciones de piel y tejidos blandos no complicadas: 250 mg/12 h.
- Otitis media aguda, exacerbación de bronquitis crónica, enfermedad de Lyme: 500 mg/12 h.
- Niños con p.c. < 40 kg: amigdalitis aguda, faringitis, sinusitis bacteriana aguda: 10 mg/kg, 2 veces día (máx. 250 mg/día)
- Cistitis, pielonefritis, infecciones de piel y tejidos blandos no complicadas, enf. Lyme, niños ≥ 2 años con otitis media o en caso de infecciones más graves: 15 mg/kg, 2 veces día (máx. 500 mg/día).
- Duración normal del tratamiento: 5-10 días (en enf. Lyme 10-21 días).

VENTA BAJO RECETA MÉDICA

PRESENTACIÓN

XIMAX caja x 1 frasco con 40 g de polvo para reconstituir 70 mL de suspensión oral + jeringa dosificadora

XIMAX caja x 1 blíster con 10 tabletas.

Muestra Médica:

XIMAX caja x 1 frasco con 14,28 g de polvo para reconstituir 25 mL de suspensión oral + jeringa dosificadora

XIMAX caja x 1 blíster con 2 tabletas

Instrucciones para preparar la suspensión:

1- Agitar el frasco para desprender el polvo adherido a las paredes. Agregar agua potable hasta la marca indicada en la etiqueta del frasco.

2- Tapar y agitar hasta lograr la suspensión completa del polvo.

3- Completar con agua hasta alcanzar nuevamente la marca de la etiqueta y volver a agitar.

Agitar bien cada vez antes de usar.

La suspensión preparada puede conservarse durante 7 días a temperatura ambiente.

Elaborado por: BETAPHARMA S.A., Quito -Ecuador

Para FARMTRADING INTERNACIONAL S.A., Quito- Ecuador

QF. Responsable: Víctor Hugo Coba