

Dimension of packing material in mm L: 130 X W: 100

FRONT SIDE

CIPROFLOXACINO Solución Inyectable 200 mg/100 mL

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo pregunte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente.

COMPOSICIÓN Y PRESENTACIÓN:

Cada 100 mL de solución inyectable contiene: Ciprofloxacino.....200 mg.
Excipientes: Cloruro de sodio, Edetato disódico, Ác. cítrico monohidrato, Hidróxido de sodio, Ác. láctico, Ác. clorhídrico c.s.p. ajuste pH, Agua para inyectable c.s.

PRESENTACIÓN:

Envase conteniendo 1 botella plástica con 100 mL de solución inyectable con bolsa.

INDICACIONES:

Tratamiento de infecciones provocadas por agentes sensibles demostrado por antibiograma.

USOS:

Ciprofloxacino está indicado para el tratamiento de las siguientes infecciones causadas por bacterias susceptibles:

Infecciones del tracto respiratorio: bronquitis aguda y crónica, enfermedad de las vías aéreas obstructiva, empiema, absceso pulmonar, broncoestasis, bronconeumonía, exacerbación aguda de fibrosis quística, otitis media, sinusitis y mastoiditis especialmente debido a bacteria gramnegativa (incluyendo pseudomonas sp.).

Infecciones del tracto urinario: pielonefritis aguda y crónica, cistitis, uretritis, prostatitis, epididimitis e infecciones del tracto urinario crónico complicado o recurrente causado por microorganismos multiresistentes y/o Pseudomonas aeruginosa.

Infecciones del tejido blando y piel: en infecciones de heridas quirúrgicas y postoperatorias causadas por organismos gramnegativos así como Pseudomonas aeruginosa, también, útil en infecciones causadas por Staphylococcus resistente incluyendo úlceras infectadas, infecciones de heridas, abscesos, celulitis, erisipela, quemaduras infectadas.

Infecciones quirúrgicas: peritonitis, abscesos intra-abdominales, colangitis, colecistitis, empiema de vesícula.

Infecciones óseas y articulares: osteomielitis aguda y crónica, artritis séptica.

Infecciones pélvicas: salpingitis, endometritis, enfermedad inflamatoria pélvica, enfermedad de transmisión sexual. Gonorrea incluyendo la causada por cepas de bacterias productoras de betalactamasa y chancroide causado por H. ducreyi.

Infecciones gastrointestinales: fiebre tifoidea, diarrea infecciosa, septicemia de infecciones generalizadas severas, bacteremia e infecciones en pacientes inmuno-comprometidos.

DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN:**DOSIS HABITUAL PARA ADULTOS:**

Infecciones óseas y articulares: neumonía por bacterias gramnegativas o infecciones de piel y tejidos blandos: Inyección intravenosa, 400 mg cada doce horas. Administrar a lo largo de sesenta minutos. Las infecciones graves o complicadas pueden necesitar tratamiento prolongado. Las infecciones óseas pueden necesitar tratamiento durante cuatro a seis semanas o más.

En infecciones severas: 400 mg cada 8 horas.

Infecciones óseas y articulares: neumonía por bacterias gramnegativas: inyección intravenosa, de 200 a 400 mg cada doce horas durante siete a catorce días. Las infecciones graves o complicadas pueden necesitar tratamiento prolongado.

Otras infecciones: 200 - 400 mg 2 veces en infusión lenta.

Nota: Los adultos con disfunción renal pueden necesitar una reducción en la dosis como sigue:

Adaramiento de creatinina (mL/min)/(mL/seg)	Dosis (base)
≥ 30 / 0,50	Ver Dosis habitual para adultos
5 - 29 / 0,08 - 0,48	200 - 400 mg cada 18 a 24 horas

**FOLLETO DE
INFORMACIÓN
AL PACIENTE**

BACK SIDE

DOSIS HABITUAL PEDIÁTRICA :**Niños de 1 a 17 años:**

No se recomienda su uso en lactantes, niños o adolescentes, ya que el Ciprofloxacino produce artropatía en animales. Sin embargo, se ha administrado Ciprofloxacino cuando no se pudo utilizar un tratamiento alternativo.

En infecciones del tracto urinario complicadas o Pielonefritis 6 a 10 mg/kg (máximo 400 mg/dosis) cada 8 horas, vía endovenosa por 10 a 21 días.

La inyección de Ciprofloxacino es compatible con solución de Cloruro de sodio al 0,9%, Dextrosa al 5% y 10%, Dextrosa al 5% con Cloruro de sodio al 0,45%, Fructosa al 10%, Solución Ringer y Solución de Lactato Ringer. En el caso de la solución de Fructosa 10% y Solución de Ringer pueden ser diluidas hasta 1 g/L.

La solución resultante debe administrarse por infusión a lo largo de un período de 60 minutos. Como todo preparado estéril, cualquier dilución acuosa debería ser usada dentro de 24 horas de preparadas.

PRECAUCIONES:

No utilizar el producto si el contenido es turbio o si existen partículas sólidas visibles. Desechar cualquier porción no utilizada del contenido.

Recomendaciones generales:

- Manipular el producto y administrar con técnica aséptica.
- Insertar la espiga de la bajada de suero en el centro de la punta de la botella plástica.
- Introducir la espiga con un solo movimiento suave a presión, el orificio toma la forma de la punta insertada.
- Colgar el envase en posición vertical.
- Regular el goteo, según indicación médica.
- No se recomienda que el envase permanezca colgado por mucho tiempo con la llave cerrada o con una velocidad de flujo demasiada lenta.

No se debe:

- Cortar con tijera o insertar objetos corto punzantes en la punta de la botella plástica para abrirla.
- Insertar la espiga en otro lugar que no sea la punta de la botella plástica.
- Manipular la espiga cuando ya está insertada.
- Iniciar goteo con el cuenta gotas sin solución.
- Apretar el cuerpo de la botella plástica para acelerar la bajada del goteo.
- Insertar agujas para facilitar la entrada de aire en cualquier zona de la botella plástica.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

Usar con precaución en pacientes con trastornos del SNC, incluyendo arteriosclerosis cerebral o epilepsia; disfunción hepática; disfunción renal. Raramente puede ocurrir daño en el tendón y el tratamiento debería ser discontinuado si el paciente experimenta dolor en el tendón, inflamación o ruptura.

CONTRAINDICACIONES:**No usar en:**

Hipersensibilidad a fluoroquinolonas o el grupo de las quinolonas.
Embarazo, lactancia, lactantes, niños y adolescentes.

INTERACCIONES:

Alcalinizantes urinarios, tales como: inhibidores de la anhidrasa carbónica, citratos, Bicarbonato sódico; Aminofilina o Teofilinato de colina o Teofilina; Cafeína; Warfarina.

REACCIONES ADVERSAS:

Náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal y dispepsia. Dolor de cabeza, mareo, inquietud. Rash y prurito.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Mantener lejos del alcance de los niños, conserve la solución en su envase original, almacenado a no más de 30 °C. Protegido de la luz.

No congelar.

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

No repita el tratamiento sin consultar antes con el médico.

No recomiende este medicamento a otra persona.

Importado y distribuido por: BPH S.A.,
Cerro Portezuelo N° 9870, Quilicura -
Santiago - Chile.
bph2014-01

nirlife® | aculife™

Fabricado por:
Aculife Healthcare Pvt. Ltd.,
Sachana, Gujarat 382150, India.
© - TM Owners-Nirma Ltd.

IM4126ZS05A03BC
bph 2015-01