

Cefixima, polvo para suspensión oral de 100 mg / 5 ml, frasco

Nivel de prescripción:

I.

Código institucional:

49.

Principio Activo:

Cefixima. (World Health Organization, 2023)

Forma farmacéutica:

Polvo para suspensión oral.

Concentración:

100 mg / 5 ml

Código ATC:

J01DD08. (World Health Organization, 2023)

Dosis Diaria Definida:

0.4 g. (World Health Organization, 2023)

Dosis:

Niños (6 meses o mayores):

En el tratamiento de infecciones por *Streptococcus pyogenes*, una dosis terapéutica de cefixima debe administrarse durante al menos 10 días.

La dosis recomendada es de 8 mg/kg/día de suspensión. Esto se puede administrar como una sola dosis diaria o puede administrarse en dos dosis divididas, como 4 mg/kg cada 12 horas.

Insuficiencia renal:

Dosis normales pueden emplearse en pacientes con aclaramientos de creatinina de 60 ml/min o mayores.

Pacientes con aclaramiento de creatinina 21 a 59 ml/min o hemodiálisis renal no se recomienda la presentación oral.

Pacientes con aclaramiento de creatinina de 20 ml/min o menos o diálisis peritoneal continua 200 mg (media tableta). (Nectlife PT, Unipessoal LDA, 2020)

Vía de administración:

Oral.

Indicaciones de uso:

Tratamiento de adultos y pacientes pediátricos de seis meses de edad o mayores con:

Infecciones del tracto urinario no complicadas causadas por aislados susceptibles de escherichia coli y proteus mirabilis.

Otitis media causada por aislamientos susceptibles de Haemophilus influenzae, Moraxella catarrhalis.

Faringitis y amigdalitis causadas por aislamientos susceptibles de Streptococcus pyogenes.

Exacerbaciones agudas de bronquitis crónica causadas por aislados susceptibles de Streptococcus pneumoniae y Haemophilus influenzae.

Gonorrea no complicada (cervical/uretral) causada por aislados susceptibles de Neisseria gonorrhoeae (aislados productores de penicilinasa y no productores de penicilinasa). (Nectlife PT, Unipessoal LDA, 2020)

Reacciones adversas:

>10%

Diarrea (16%)

Frecuencia no definida:

Dolor abdominal, candidiasis, mareo, dispepsia, transaminasas elevadas, eosinofilia, eritema multiforme, fiebre, flatulencia, dolor de cabeza, aumento del nitrógeno ureico en sangre, aumento de creatinina, leucopenia, náuseas, tiempo de protrombina prolongado, prurito, colitis pseudomembranosa, erupción, reacción similar a la enfermedad del suero, síndrome de Stevens-Johnson, trombocitopenia, urticaria, vaginitis, vómitos. (Medscape, a)

Precauciones de uso:

Se ha notificado diarrea asociada a *Clostridium difficile* con el uso de casi todos los antibacterianos, hasta dos meses después de la administración y puede variar en severidad desde diarrea leve hasta colitis fatal. De ocurrir, suspender el tratamiento. Pacientes en diálisis deben controlarse cuidadosamente.

Las cefalosporinas, pueden estar asociadas con una caída en la actividad de la protrombina por lo que el tiempo de protrombina debe ser monitoreado en riesgo. Puede contener aspartame una fuente de fenilalanina dentro de los excipientes por lo que debe tenerse precaución en pacientes con fenilcetonuria. (Nectlife PT, Unipessoal LDA, 2020)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad documentada a cefixima u otras cefalosporinas. (Medscape, b)

Interacciones:

Serías:

Vacuna BCG en vivo, vacuna contra el cólera, vacuna contra la fiebre tifoidea en vivo.

Supervisar de cerca:

Bazedoxifeno/estrógenos conjugados, dienogest/valerato de estradiol, estradiol, etinilestradiol, levonorgestrel oral/etinilestradiol/bisglicinato ferroso, probenecid, picosulfato de sodio/óxido de magnesio/ácido cítrico anhidro, voclosporina, warfarina. (Medscape, c)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

No se han establecido los riesgos asociados con el fármaco de defectos congénitos importantes, abortos espontáneos o resultados maternos o fetales adversos.

La gonorrea materna puede estar asociada con parto prematuro, bajo peso al nacer neonatal, corioamnionitis, restricción del crecimiento intrauterino, pequeño para la edad gestacional y ruptura prematura de membranas; la transmisión perinatal de la gonorrea a la descendencia puede provocar ceguera infantil, infecciones articulares e infecciones del torrente sanguíneo.

Lactancia:

No hay datos disponibles sobre la presencia del fármaco en la leche humana, los efectos sobre el lactante o sobre la producción de leche. Los beneficios para el desarrollo y la salud de la lactancia materna deben considerarse junto con la necesidad clínica de terapia de la madre y cualquier posible efecto adverso en el lactante amamantado debido al fármaco o a la afección subyacente de la madre. (Medscape, d)

Referencias bibliográficas:

Medscape. (a). *Medscape*. Recuperado el Abril de 2023, de Cefixima:

<https://reference.medscape.com/drug/suprax-cefixime-342503#4>

Medscape. (b). *Medscape*. Recuperado el Abril de 2023, de Cefixime:

<https://reference.medscape.com/drug/suprax-cefixime-342503#5>

Medscape. (c). *Medscape*. Recuperado el Abril de 2023, de Cefixime:

<https://reference.medscape.com/drug/suprax-cefixime-342503#3>

Medscape. (d). *Medscape*. Recuperado el Abril de 2023, de Cefixime:
<https://reference.medscape.com/drug/suprax-cefixime-342503#6>

World Health Organization. (2023). *World Health Organization*. Recuperado el Enero
de 2023, de Cefixime:
https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=J01DD08

Nectlife PT, Unipessoal LDA. (Diciembre de 2020). *Cefixima 100mg/5mL*.
Recuperado el Enero de 2023, de Agencia Española de Medicamentos y
Productos Sanitarios:
https://cima.aemps.es/cima/dohtml/ft/85640/FT_85640.html