

Unixima®

no
contiene
gluten

COMPOSICIÓN.

Cada cápsula contiene cefixima 400 mg, excipientes c.s.

CLASE TERAPÉUTICA O FARMACOLÓGICA.

Cefixima. Código ATC: J01DD08

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral

FORMA FARMACÉUTICA.

Cápsula.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antibiótico cefalosporínico.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS.

Unixima® está indicada en infecciones ORL: otitis media, sinusitis, faringitis y amigdalitis; infecciones de las vías respiratorias bajas: bronquitis, bronquiectasias infectadas, reagudización de bronquitis crónica y neumonías; infecciones de las vías urinarias altas y bajas no complicadas; escarlatina. Antibióticoterapia posoperatoria.

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS.

Antibiótico cefalosporínico con acción bactericida dada por la inhibición de la síntesis de la pared celular bacteriana. Cefixima es altamente estable en presencia de enzimas betalactamasas. Cefixima ha mostrado ser activa contra la mayoría de las siguientes cepas, tanto in vitro como en infecciones clínicas: Organismos Gram - positivos: *Streptococcus pneumoniae*, *Streptococcus spp.* Organismos Gram - negativos: *Haemophilus influenzae* (betalactamasas positiva o negativa), *Moraxella catarrhalis* (la mayoría de los cuales son betalactamasas positivos), *Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *Serratia spp.*, *Neisseria gonorrhoeae* (incluyendo cepas productoras de penicilinasas).

POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN.

Según prescripción e indicación médica.

1 cápsula cada 24 horas. La duración del tratamiento se determinará según criterio médico de acuerdo al tipo y a la evolución de la infección.

Unixima® puede tomarse con o sin alimentos.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES.

Informe a su médico acerca de los medicamentos, vitaminas y suplementos nutricionales que está tomando.

Administrar cefixima con precaución a pacientes con predisposición alérgica, personal o familiar, particularmente hipersensibilidad a fármacos, asma bronquial, erupciones cutáneas; pacientes con compromiso severo de la función renal; pacientes debilitados o con una pobre ingesta oral o bajo nutrición parenteral, en estos casos se han descrito síntomas de deficiencia de vitamina K asociados a la administración de otras cefalosporinas.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

Según criterio médico. Debe ser administrada solamente si los beneficios esperados superan los posibles riesgos asociados al tratamiento.

REACCIONES ADVERSAS.

Diarrea, heces blandas, náuseas, vómitos, indigestión, dolores abdominales, urticaria, enrojecimiento de la piel, erupción cutánea, dolor de cabeza, aumentos transitorios de las enzimas hepáticas en sangre.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL.

Lavado gástrico puede estar indicado; no existen antidotos específicos. Cefixima no es removida en cantidades significativas desde la circulación por la hemodiálisis o la diálisis peritoneal. Reacciones adversas en pequeño número de voluntarios sanos adultos que recibieron dosis únicas de más de 2 g de cefixima, no difirieron del perfil visto en pacientes tratados a dosis recomendadas. En caso de intoxicación acudir al centro de salud más cercano.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Warfarina y otros anticoagulantes orales, carbamazepina.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO.

Conservar a temperatura no mayor a 30 °C. Todo medicamento debe mantenerse fuera del alcance de los niños. Utilizar este medicamento antes de su fecha de vencimiento. Venta bajo prescripción médica. No contiene gluten.

"Realizar consultas médicas periódicas ayuda a detectar enfermedades a tiempo y contribuye a una mejor calidad de vida".

Nuestro número de servicio de atención al consumidor, 800 16 2222, se encuentra disponible para brindar mayor información de nuestros productos y servicios. En caso de presentarse alguna reacción medicamentosa adversa comunicarse con nuestro Centro de Farmacovigilancia: 800 16 2636.

PRESENTACIÓN

Estuche x 10 cápsulas



FORTIER

Un monde digne de nous.



Qualité Certifiée

FORTIER Un mundo digno de nosotros.

Producido por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. Calle Víctor Eduardo 2293, La Paz - Bolivia. Industria farmacéutica comprometida con la filosofía ESG (Ambiente, Social, Gobernanza) en un mundo donde los desafíos medioambientales y sociales son cada vez más representativos. Certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (BPM/GMP), Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operador Económico Autorizado (OEA), Laboratorio de Control de Calidad acreditado según NB-ISO/IEC 17025:2018 (DTA-CET-178). Operaciones Bioseguras.

Para aportar a un mundo digno de nosotros estamos socialmente comprometidos, promovemos la seguridad y salud en el trabajo, el cuidado del medio ambiente y la bioseguridad.



01/24