

CEFUROXIMA 1 MG/0,1 ML INYECCIÓN INTRACAMERULAR

FORMA FARMACÉUTICA:

Inyectables

VIA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía intracamerular

INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:

La cefuroxima es una cefalosporina de segunda generación, con actividad frente a las bacterias Gram-positivas más frecuentemente implicadas en la endoftalmitis postoperatoria, como *Streptococcus* spp y *Staphylococcus* spp (excepto SARM, SERM y *Enterococcus faecalis*). Muchas bacterias Gram-negativas son sensibles (excepto *Pseudomonas aeruginosa*).

Está indicada en la profilaxis de endoftalmitis postoperatoria tras cirugía de cataratas.

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

Al final de la cirugía de catarata, inyectar lentamente 0,1 ml de solución en la cámara anterior del ojo.

SOBREDOSIS:

Existen descritos en la literatura casos de sobredosis secundarios a errores de dilución que pueden producir pérdida de visión en algunos pacientes grave y permanente.

EMBARAZO Y LACTANCIA:

Los datos sobre el uso de la cefuroxima en las mujeres embarazadas son limitados. Los estudios con animales no han mostrado ningún efecto perjudicial sobre el desarrollo embrionario y fetal.

Cefuroxima alcanza al embrión/feto a través de la placenta. Sin embargo, no se esperan efectos durante el embarazo, la exposición sistémica a la cefuroxima administrada por vía intracamerular es muy baja.

Es posible que la cefuroxima se elimine en la leche humana en muy pequeñas cantidades. No son esperables reacciones adversas tras la administración de cefuroxima intracamerular a las dosis terapéuticas.

USO EN NIÑOS:

No se ha realizado estudios de seguridad en niños.

EFFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:

Tras la inyección, y hasta que recupere la agudeza visual el paciente no debe conducir vehículos o manipular maquinaria peligrosa.

OTRAS:

Esta fórmula contiene suero fisiológico 0,9% y agua para inyectables como excipientes.

CONTRAINDICACIONES:

Alergia a las cefalosporinas.

PRECAUCIONES:

No abrir en ambiente no estéril.

Se debe tratar en lo posible, de determinar si ha experimentado anteriormente reacciones de hipersensibilidad a cefuroxima, cefalosporinas, penicilinas u otros medicamentos. Este producto debe ser administrado con cautela a los pacientes alérgicos a la penicilina.

INTERACCIONES:

Es improbable la interacción sistémica con otros medicamentos por la baja exposición.

REACCIONES ADVERSAS:

Derivadas de la contaminación del preparado. Reacciones anafilácticas (muy raras).

CONSERVACIÓN:

Conservar en frigorífico y protegido de la luz o congelado. No abrir en ambiente no estéril.

PLAZO DE VALIDEZ:

Esta fórmula magistral tiene un plazo de validez de 7 días desde su elaboración conservada en nevera (4-8°C) y 4 meses en congelador (-20°C) No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:

Agosto 2014.