

## CEFTAZIDIMA 2MG/0,1ML INYECCIÓN INTRAVÍTREA

### FORMA FARMACÉUTICA:

Soluciones estériles

### CANTIDAD Y UNIDAD DEL LOTE PATRÓN

0.5 ml

### COMPOSICIÓN:

CEFTAZIDIMA PENTAHIDRATO	10mg
AGUA PARA INYECTABLES	0.1ml
SODIO CLORURO 0,9% c.s.p.	0.5ml

### VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía Intravítrea

### INDICACIÓN Y POSOLOGÍA:

#### INDICACIONES

Tratamiento de la endoftalmitis bacteriana (FFT).

#### POSOLOGÍA

En general, dosis única. Sólo un 7% de pacientes necesitan una segunda inyección a las 40-72 horas (las inyecciones repetidas aumentan la toxicidad retiniana).

Es necesaria la reducción de dosis de los antibióticos intravítreos si se ha empleado gas o aceite de silicona.

### NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

La administración la debe realizar un oftalmólogo con experiencia en la administración de inyecciones intravítreas, en condiciones asépticas.

Lugar de inyección: cuadrante inferotemporal (evitar dirigir el fármaco a la mácula), vítreo medio, bisel de la aguja hacia arriba.

Volumen: 0,1 mL (cargar 0,5 mL, por la necesidad de purgar, en jeringas de 1 mL).

### SOBREDOSIS:

Si usted se ha administrado más cantidad de medicamento de la que debe, consulte a su médico o farmacéutico. En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91-562-04-20.

### EMBARAZO Y LACTANCIA:

Si está o puede estar embarazada o si está en periodo de lactancia, advierta a su médico o farmacéutico antes de que se le administre el medicamento.

### USO EN NIÑO:

No se han realizado estudios de seguridad en niños.

### EFFECTO SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:

El efecto de la inyección sobre la visión del paciente puede ser importante e influir en la capacidad de conducir. Tras la inyección, y hasta que recupere la agudeza visual el paciente no debe conducir vehículos o manipular maquinaria peligrosa.

**OTRAS:**

No se han descrito otras precauciones especiales. Advertencia: los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños.

**CONTRAINDICACIONES:**

Advierta a su médico si tiene alergia al principio activo de este medicamento (ceftazidima), al grupo de medicamentos (cefalosporinas).

**PRECAUCIONES:**

Alergia a las penicilinas. Aunque la alergia a las penicilinas no presupone la alergia a las cefalosporinas si el paciente ha sufrido una reacción inmediata, moderada o grave, tras la administración de una penicilina sería conveniente evitar su uso.

Es necesaria la reducción de dosis de los antibióticos intravítreos si se ha empleado gas o aceite de silicona.

**INTERACCIONES:**

Aunque precipita en presencia de vancomicina, existe evidencia de que tanto el precipitado como el sobrenadante conservan la actividad antibacteriana y son eficaces para el tratamiento de la endoftalmitis.

**REACCIONES ADVERSAS:**

Dolor en el lugar de inyección. La administración de dosis repetidas puede aumentar la toxicidad retiniana.

**CONSERVACION:**

Conservar refrigerado (2-8°C) protegido de la luz o congelado (-20°C).

Mantener este medicamento fuera del alcance y de la vista de los niños.

**PLAZO DE VALIDEZ:**

Esta fórmula magistral tiene un plazo de validez de 9 días desde su elaboración refrigerado (2-8°C) y 45 días congelado (-20°C).

No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

**FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:**

13/10/2017