

Formicina®

Antibiótico bactericida fosfónico.

Cápsulas / Polvo para suspensión oral

COMPOSICIÓN	Cápsulas	Polvo para suspensión oral
Fosfomicina Cálcica Monohidratada equivalente a: Fosfomicina base	500 mg	250 mg
Excipientes, C.S.P.	1 cápsula	5 mL

INDICACIONES TERAPÉUTICAS

Formicina® está indicado en infecciones urinarias complicadas y no complicadas como cistitis, pielitis, pielonefritis, prostatitis, uretritis y uretritis gonocócica. Infecciones respiratorias: Amigdalitis, faringitis, sinusitis, otitis media, laringitis, bronquitis y neumonías. Infecciones ginecológicas: Bacteriurias, anexitis, aborto y parto sépticos, mastitis y abscesos mamarios. Infecciones de la piel y tejidos blandos: Furunculosis, celulitis, piodermitis, y heridas infectadas. Infecciones gastrointestinales: Disenteria bacilar, gastroenteritis, fiebre tifoidea y paratifoidea. Otras infecciones: Septicemias, endocarditis bacteriana, meningitis y abscesos cerebrales, osteomielitis, artritis séptica e infecciones quirúrgicas o aquellas infecciones producidas por gérmenes sensibles a la fosfomicina.

FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINAMIA

Actúa sobre las bacterias inhibiendo la formación de la nueva pared celular en su primera etapa; presenta una actividad bactericida de amplio espectro. Ausencia de resistencia cruzada y transferible con otros antimicrobianos. Además de su potente actividad sérica, presenta actividad sobre *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus beta-hemolítico*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Salmonella*, *Shigella*, *Proteus* y *H. influenzae*. Por vía oral se absorbe a lo largo del tracto gastrointestinal, principalmente por el duodeno. Este antibiótico no es inactivado por el jugo gástrico ni su absorción disminuye por la presencia de alimento. Alcanza su máxima concentración dos horas después de la ingestión. La administración de una dosis de 500 mg da lugar a concentraciones hemáticas de 4 mcg/ml y la administración oral de 500 mg cada 6 horas da lugar a concentraciones acumulativas con picos entre 6 y 8 mcg/ml. Tras la administración oral, las concentraciones urinarias son menores, no obstante, la administración oral de 500 mg cada 6 horas, da lugar a concentraciones entre 300 y 500 mcg/ml.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a componentes de la fórmula.

PRECAUCIONES GENERALES

La administración de más de 3 g por vía oral puede causar heces blandas o diarrea.

RESTRICCIONES DE USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA: El empleo de este medicamento durante el embarazo y la lactancia, queda bajo criterio del médico tratante.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS Como sucede con otros antibióticos, **Formicina®** puede producir, en algún caso, heces blandas o diarrea. En los pacientes hipersensibles al fármaco puede presentarse rash, que generalmente cede, no impidiendo, en la mayoría de los casos, continuar con el tratamiento.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO

Hasta el momento no se han descrito. Las asociaciones con penicilinas, cefalosporinas, aminoglucósidos, colistina y vancomicina son sinérgicas, sin producir antagonismo o resistencia cruzada.

ALTERACIONES EN LOS RESULTADOS DE LABORATORIO

Se han reportado aumentos transitorios de aminotransferasas y de fosfatasa alcalina en plasma.

PRECAUCIONES EN RELACIÓN CON EFECTOS DE CARCINOGENESIS, MUTAGENESIS, TERATOGENESIS Y SOBRE LA FERTILIDAD

No se han reportado hasta el momento efectos carcinogénicos, mutagénicos, teratogénicos ni sobre la fertilidad.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

DOSIS:

Formicina® Cápsulas:

Niños con más de 40 kg de peso y adultos: 1 a 2 cápsula cada 6 a 8 horas, o según criterio del médico tratante.

Formicina® Polvo para suspensión oral:

Niños de 20 a 40 kg de peso: 5 mL (1 cucharadita) cada 6 a 8 horas, o según criterio del médico tratante.

INSTRUCCIONES PARA PREPARAR LA SUSPENSIÓN

1a. Sacuda el frasco para despegar el polvo adherido a sus paredes.

2a. Añada un poco de agua potable a temperatura ambiente.

3a. Agite hasta formar una suspensión homogénea.

4a. Agregue de nuevo agua hasta donde indica la flecha de "nivel de agua".

Una vez preparada la suspensión, mantener el frasco bien cerrado. Se conserva a temperatura ambiente durante 7 días y 14 días en refrigeración (5°C ± 3°C).

AGITESE BIEN ANTES DE CADA USO.

MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL:

Hasta el momento no se han reportado.

PRESENTACIONES

Formicina® Cápsulas: Caja conteniendo un frasco con 12 cápsulas y Caja conteniendo 50 cápsulas.

Formicina® Polvo para suspensión oral: Caja conteniendo un frasco con polvo para preparar 75 mL.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN

Producto medicinal.

Venta bajo prescripción médica.

Mantener éste y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

Formicina® Cápsulas: Almacenar a una temperatura no mayor a 30°C. Protegido de la luz.

Formicina® Polvo para suspensión oral: Antes de preparar, almacenar a una temperatura no mayor a 30°C. Protegido de la luz.

INFORMACIONES ADICIONALES

Contacte la Dirección Médica de Laboratorios SUEO, S.R.L.

Tel.: (809) 682-4344 / Fax: (809) 686-1010

www.labsued.com

Reg. Ind. No. 18055.

Formicina® Cápsulas:

Reg. San. Rep. Dom.: 2010-0153

Reg. San. Guatemala: PF-48721

Formicina® Polvo para suspensión oral:

Reg. San. Rep. Dom.: 2008-1225

Reg. San. Guatemala: PF-48792



Elaborado por:
Laboratorios Sued, S.R.L.
Carretera La Isabela, Pantoja,
Santo Domingo, República Dominicana
Apartado Postal 847
www.labsued.com

©Marca registrada.



1600943