

Fomixina®

No contiene
azúcar ni gluten.

CLASE FARMACOLÓGICA.

Fosfomicina. Código ATC: J01XX01.

COMPOSICIÓN.

Cada sobre con granulado x 8 g contiene fosfomicina 3 g, excipientes: manitol, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Granulado para solución oral.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antibacteriano.

PROPIEDADES.

Fomixina® es un antibiótico derivado del ácido fosfónico con acción bactericida, que actúa mediante la inhibición de la enzima UDP-N-acetilglucosamina 3-0-enolpiruvil transferasa (MurA) en los primeros pasos de la síntesis de peptidoglucanos de la pared bacteriana. También actúa reduciendo la adherencia de las bacterias a epitelios urinarios. Presenta gran actividad frente a bacterias como *E. coli*, *Klebsiella* y *Enterobacter spp.*, *Proteus mirabilis*, *Shigella spp.*, *Serratia spp.*, *Citrobacter spp.*, y *Salmonella spp.*

Debido a la ausencia de resistencia cruzada fosfomicina es activa frente a enterobacterias multiresistentes, productoras de BLEE y carbapenemasas incluyendo aquellas resistentes a quinolonas y cotrimoxazol. Esta propiedad le confiere una alta utilidad para el manejo de infecciones urinarias y la convierte en el antibacteriano protagonista en la era de las multiresistencias.

Fomixina® en monodosis es el tratamiento de primera línea de la infección urinaria no complicada, especialmente en mujeres y en infecciones producidas por *E. coli*.

INDICACIONES.

Tratamiento de la infección urinaria no complicada, cistitis aguda, ataque agudo de cistitis crónica, síndrome agudo de la vejiga urinaria, uretritis no específicas, bacteriuria asintomática durante el embarazo, infecciones postoperatorias del tracto urinario y como profilaxis antibiótica para las biopsias transrectales de próstata en hombres adultos.

POSOLÓGIA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja 1 sobre cada 24 horas. Disolver el contenido del sobre en medio vaso de agua y tomar inmediatamente después de la preparación.

Como profilaxis de infecciones quirúrgicas y maniobras transuretrales, se aconseja administrar 1 sobre 3 horas antes de la cirugía y 1 sobre como segunda dosis 24 horas después de la intervención.

Los alimentos pueden retrasar la absorción de fosfomicina, por lo tanto, este medicamento se debe tomar con el estómago vacío 2 a 3 horas antes o después de las comidas. Adicionalmente se sugiere su administración preferiblemente antes de acostarse y después de la micción.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Por lo general este medicamento es bien tolerado, pero puede presentarse cefalea, náuseas, vómitos, pirosis, dispepsia, diarrea, vulvovaginitis, urticaria, angioedema, reacción de hipersensibilidad incluida anafilaxis, aumento de transaminasas y fosfatasa alcalina, alteración visual, mareos, anorexia, disnea, broncoespasmos.

SOBREDOSIS.

En caso de sobredosis o ingesta accidental acudir al servicio de urgencia más cercano.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. Pacientes hipertensos, pacientes con insuficiencia renal grave (aclaramiento de creatinina <10 mL/min) o pacientes sometidos a hemodiálisis.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia, salvo criterio médico.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Metoclopramida y procinéticos reducen la absorción de fosfomicina. Puede provocar acción sinérgica con betalactámicos, aminoglucósidos, vancomicina, colistina, cloranfenicol, tetraciclina, eritromicina, trimetoprima. Anticoagulantes orales.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Evitar el consumo con alimentos, debe ser administrado 2 a 3 horas antes o después de haber ingerido algún alimento, preferiblemente al acostarse después de vaciar la vejiga. No administrar a niños menores de 12 años. Por contener manitol, puede producir un ligero efecto laxante.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30°C. Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica. No usar después de la fecha de vencimiento.

No contiene azúcar ni gluten.

“Consultar con su médico periódicamente para revisiones preventivas.”

Contáctenos a través de las líneas gratuitas:
Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222
Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

PRESENTACIÓN.

Estuche x 3 sobres



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia
Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (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. Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos la seguridad y salud en el trabajo, el cuidado del medio ambiente y la bioseguridad.



breskotpharma.com

