

GOBEMICINA
"1 g"
(Ampicilina)
INYECTABLE

VIA INTRAVENOSA E INTRAMUSCULAR

COMPOSICIÓN

"1 g"

Cada vial contiene:

AMPICILINA (D.C.I.) (SODICA)..... 1 g

PROPIEDADES

La Ampicilina es una penicilina semisintética derivada del núcleo 6-amino-penicilánico, de acción bactericida, que actúa durante el periodo de multiplicación bacteriana inhibiendo la biosíntesis del mucopéptido de la pared celular.

Se absorbe un 80% administrada por vía intramuscular.

Las dosis usuales producen concentraciones terapéuticas en suero y diversos líquidos del organismo que fundamentan su utilización en las indicaciones que se señalan. Penetra en el líquido cefalorraquídeo cuando las meninges están inflamadas. Se elimina por la orina y bilis en altas concentraciones, en forma biológicamente activa. Se une a las proteínas plasmáticas en un 20%.

Posee un amplio espectro de actividad antibacteriana frente a gérmenes gram-positivos y gram-negativos, habiéndose comprobado su actividad "in vitro" entre otros, frente a los microorganismos siguientes:

- Gram-positivos: *Streptococcus sp.*, *Diplococcus pneumoniae* y *Staphylococcus* no productores de penicilinas.
- Gram-negativos: *Haemophilus influenzae*, *Proteus mirabilis*, *Salmonella sp.*, *Shigella sp.*, *Escherichia coli*, *Neisseria gonorrhoeae* y *Neisseria meningitidis*.

Su contenido en sodio es de 2,9 mEq. por gramo.

INDICACIONES

Tratamiento de infecciones causadas por cepas sensibles de los microorganismos anteriormente citados, tales como:

Infecciones otorrinolaringológicas, infecciones respiratorias, infecciones del tracto gastrointestinal e infecciones génito-urinarias, meningitis, endocarditis bacteriana y septicemia.

POSOLOGIA

La dosis, vía de administración y el intervalo entre las inyecciones se establecerán según la gravedad de la infección, el estado del paciente y la sensibilidad del germen. Como pauta usual puede seguirse la siguiente:

Adultos: 500 mg cada 6 horas.

Niños: De 1 a 3 años, 125 mg cada 6 horas.

De 3 a 6 años, 250 mg cada 6 horas.

En infecciones graves, estas dosis pueden aumentarse según criterio facultativo.

El tratamiento debe continuarse 48-72 horas después de que los síntomas hayan desaparecido.

En caso de alteración renal, la posología debe adaptarse al grado de insuficiencia.

En caso de infecciones causadas por estreptococos beta-hemolíticos, el tratamiento deberá prolongarse durante diez días.

NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Se recomienda la administración de las soluciones intramusculares e intravenosas inmediatamente después de la preparación.

La Ampicilina sódica es compatible con la mayoría de los fluidos intravenosos utilizados habitualmente, pero no debe mezclarse con sangre, plasma, hidrolizados de proteínas, soluciones de aminoácidos, ni con emulsiones de lípidos.

CONTRAINDICACIONES

Está contraindicada en pacientes alérgicos a las penicilinas, así como en pacientes afectados de mononucleosis infecciosa.

PRECAUCIONES

Debe administrarse con precaución en pacientes alérgicos a las cefalosporinas y en aquellos con historial alérgico anterior fundamentalmente medicamentoso.

ADVERTENCIAS

Este medicamento contiene 66 mg de sodio por cada 1 g de ampicilina (sódica), lo que debe ser tenido en cuenta en pacientes con dietas pobres en sodio.

INCOMPATIBILIDADES

No debe asociarse al alopurinol, por riesgo de reacciones cutáneas, ni debe administrarse conjuntamente con antibióticos bacteriostáticos por la posibilidad de producirse un antagonismo.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Pueden presentarse reacciones alérgicas, urticaria y erupciones eritematosas, cuya incidencia es mayor en pacientes afectos de mononucleosis infecciosa.

Se han comunicado leucopenias, neutropenias y eosinofilias normalmente reversibles, así como elevación moderada de transaminasas séricas, especialmente en niños, que remiten al cesar el tratamiento.

Pueden producirse alteraciones gastrointestinales, náuseas, vómitos y diarreas.

En caso de aparecer sobreinfecciones producidas por gérmenes resistentes, debe suspenderse el tratamiento y aplicar la terapia adecuada.

INTOXICACIÓN Y SU TRATAMIENTO

Si se produce una reacción alérgica, deberá interrumpirse la administración del antibiótico e instaurarse en cada caso la terapia apropiada.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono (91) 562 04 20.

PRESENTACIÓN

GOBEMICINA "1 g".- Envase conteniendo un vial de 1 g.

OTRAS PRESENTACIONES

GOBEMICINA "250".

GOBEMICINA "500".

CON RECETA MÉDICA

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE Y DE LA VISTA DE LOS NIÑOS

Texto revisado: Febrero 1996.

LABORATORIOS NORMON, S.A.

Ronda de Valdecarrizo, 6 – 28760 Tres Cantos – Madrid (ESPAÑA).