

PRESENTACIONES COMERCIALES

Zinnat suspension 250 mg/ 5 mL. Granulos.
Caja frasco vidrio ámbar por 70 mL.

Reg. INVIMA 2018M-010278-R2

Indicaciones: Zinnat es un profármaco oral del antibiótico bactericida cefuroxima perteneciente a la clase de las cefalosporinas, el cual es resistente a la mayoría de las beta-lactamasas y es activo contra una amplia gama de microorganismos gramnegativos y grampositivos. se indica en el tratamiento de infecciones ocasionadas por bacterias sensibles. la susceptibilidad a zinnat variará geográficamente y con el tiempo, y deberían consultarse los datos de susceptibilidad local donde se encuentren disponibles (véase propiedades farmacológicas, farmacodinámica). entre las indicaciones se incluyen: - infecciones de las vías respiratorias superiores, por ejemplo: infecciones del oído, nariz y garganta, como otitis media, sinusitis, amigdalitis y faringitis - infecciones de las vías respiratorias inferiores, por ejemplo: neumonía, bronquitis aguda y exacerbaciones agudas de bronquitis crónica - infecciones de las vías genitourinarias, por ejemplo: pielonefritis, cistitis y uretritis - infecciones de la piel y de las partes blandas, por ejemplo: furunculosis, pioderma e impétigo - gonorrea, uretritis gonocócica aguda sin complicaciones y cervicitis - tratamiento de la enfermedad de Lyme en etapa temprana y prevención subsiguiente de la etapa tardía de la enfermedad de Lyme en adultos y niños a partir de 3 meses de edad y mayores. La cefuroxima también se encuentra disponible como sal sódica (zinacef) para administración parenteral. esto permite utilizar una terapia secuencial con el mismo antibiótico en aquellas situaciones donde se indique clínicamente un cambio de terapia parenteral a terapia oral. en situaciones adecuadas, zinnat es eficaz cuando se emplea después de una terapia parenteral inicial con zinacef (cefuroxima sódica), en el tratamiento de la neumonía y las exacerbaciones agudas de bronquitis crónica.

Interacciones: Los fármacos que reducen la acidez gástrica son capaces de ocasionar una disminución en la biodisponibilidad de la cefuroxima, en comparación con la que se observa en estado de ayuno, y tienden a cancelar el efecto de la absorción mejorada posterior a la administración de los alimentos.

Al igual que otros antibióticos, ZINNAT[®] es capaz de afectar la microflora intestinal, produciendo una disminución en la reabsorción de estrógenos y reduciendo la eficacia de los anticonceptivos orales combinados.

Como existe la posibilidad de que se produzca un resultado falso negativo en la prueba del ferrocianuro, se recomienda emplear los métodos de glucosa oxidasa o hexocinasa para determinar las concentraciones sanguíneas/plasmáticas de glucosa en los pacientes que reciben tratamiento con ZINNAT[®]. Este antibiótico no interfiere en el análisis de picrato alcalino para la creatinina.

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a la cefuroxima o a alguno de los excipientes pacientes con hipersensibilidad conocida a los antibióticos de la clase de las cefalosporinas antecedentes de hipersensibilidad grave (por ejemplo, reacción anafiláctica) a cualquier otro tipo de agente antibacteriano beta-lactámico (penicilinas, monobactámicos y derivados de carbapenem).

Precauciones y advertencias: se indica un cuidado especial en aquellos pacientes que hayan experimentado alguna reacción alérgica a las penicilinas o a otros agentes betalactámicos. como ocurre con otros antibióticos, el uso de zinnat podría ocasionar la proliferación de candida. el uso prolongado puede resultar en proliferación de organismos no sensibles (p.ej. enterococos y clostridium difficile) lo cual podría demandar la interrupción del tratamiento. al utilizar antibióticos, han surgido comunicaciones de colitis pseudomembranosa y puede variar en gravedad desde leves hasta que amenacen la vida. por lo cual es importante considerar su diagnóstico en aquellos pacientes que desarrollen diarrea grave durante o después del uso de antibióticos. si ocurre diarrea prolongada o significativa o el paciente experimenta calambres abdominales, se debe discontinuar inmediatamente el tratamiento y continuar con el estudio del paciente. al tratar a pacientes diabéticos, se debe tomar en cuenta el contenido de sacarosa de las formulaciones zinnat en suspensión y en gránulos y, asimismo, se deben hacer recomendaciones adecuadas. después de proporcionar un tratamiento de la enfermedad de Lyme con Zinnat, se ha observado la reacción Jarisch-Herxheimer. se produce directamente de la actividad bactericida de Zinnat sobre el microorganismo que ocasiona la enfermedad de Lyme, la espiroqueta *Borrelia burgdorferi*. se debe tranquilizar a los pacientes haciéndoles saber que esta reacción representa una consecuencia común y de resolución espontánea del tratamiento antibiótico de la enfermedad de Lyme. La formulación Zinnat en suspensión contiene aspartame, la cual es una fuente de fenilalanina, por lo que debe utilizarse con precaución en aquellos pacientes con fenilcetonuria.

Almacenamiento: Consérvese a temperatura no mayor a 30°C. Manténgase fuera del alcance de los niños.

Referencia: 2021025700

Fecha de Distribución: 25-jun-2021

NOTA

Los medicamentos deben conservarse fuera del alcance de los niños.

Antes de proceder a la prescripción, sírvase leer por completo la información respectiva.

Si desea reportar un evento adverso ingrese al siguiente link: <https://www.report.novartis.com/> o a través del correo electrónico: colombia.farmacovigilancia@novartis.com

Novartis de Colombia S.A.

Calle 93B No. 16-31

PBX 654 44 44

Bogotá, D.C.

® = Marca registrada