Fecha de actualización: 01 de febrero de 2024

Derivado del ACUERDO por el que se establecen los formatos de propuesta de cédula descriptiva de insumos, para su aplicación en las solicitudes de actualización del Compendio Nacional de Insumos para la Salud, publucado en el DOF el 24/01/2023, en el numeral 15, se señala lo siguiente:

Consideraciones sobre la resistencia antimicrobiana, en el caso de antimicrobianos del Grupo Nº 6: Enfermedades Infecciosas y Parasitarias, se deberá especificar la categoría a la que pertenece de acuerdo la clasificación AWaRe de la Organización Mundial de la Salud:

- a. Acceso
- b. Vigilancia
- c. Reserva

Grupo Nº 6: Enfermedades Infecciosas y Parasitarias

ALBENDAZOL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Ascariasis.	Oral.
	Cada tableta contiene: Albendazol 200 mg.	Enterobiasis.	Adultos y niños:
	- 0.11.	Uncinariasis.	Ascariasis, enterobiasis, uncinariasis y
010.000.1344.00	Envase con 2 tabletas.		tricocefalosis
	SUSPENSION ORAL	Tricocefalosis.	400 mg/día, dosis única.
	Cada frasco contiene:	Teniasis.	Himenolepiasis, teniasis y estronguiloidosis
	Albendazol 400 mg.		400 mg/día, por tres días.
	_	Estronguiloidosis.	Repetir a los 15 días.
010.000.1345.00	Envase con 20 mL.		
		Himenolepiasis.	

Generalidades

Inhibe la captura de glucosa en los helmintos susceptibles.

Riesgo en el Embarazo) X
	Efectos adversos
Mareo, astenia, cefalea.	
	Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: en pacientes menores de 2 años, no administrar con medicamentos hepatotóxicos.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

AMOXICILINA (Acceso)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SUSPENSIÓN ORAL	Infecciones por bacterias gram negativas	Oral.
	Cada frasco con polvo contiene: Amoxicilina trihidratada equivalente a	susceptibles.	Adultos:
	7.5 g de amoxicilina.		500 a 1000 mg cada 8 horas. En infecciones graves, las dosis máxima no
010.000.2127.00	Envase con polvo para 75 mL (500 mg/5 mL).		debe exceder de 4.5 g/día.
	CÁPSULA		Niños:

	Cada cápsula contiene: Amoxicilina trihidratada equivalente a 500 mg de amoxicilina.	20 a 40 mg/kg de peso corporal/día, dividir cada 8 horas.
010.000.2128.00 010.000.2128.01	Envase con 12 cápsulas. Envase con 15 cápsulas.	

Generalidades

Impide la síntesis de la pared bacteriana al inhibir la transpeptidasa.

Riesgo en el Embarazo

Náusea, vómito, diarrea.

Contraindicaciones y Precauciones

Hipersensibilidad a las penicilinas o a las cefalosporinas.

Interacciones

Con probenecid y cimetidina aumentan su concentración plasmática.

AMOXICILINA / ÁCIDO CLAVULÁNICO (Acceso)

Clave	Descripción	`Indicacionés	Vía de administración y Dosis
	SUSPENSION ORAL Cada frasco con polvo contiene: Amoxicilina trihidratada equivalente a 1.5 g de amoxicilina. Clavulanato de potasio equivalente a 375 mg de ácido clavulánico.	Infecciones producidas por bacterias grampositivas y gram negativas sensibles.	Oral. Adultos: De acuerdo a la amoxicilina: 500 mg cada 8 horas. Niños:
010.000.2129.00	Envase con 60 mL, cada 5 mL con 125 mg de amoxicilina y 31.25 mg ácido clavulánico		De acuerdo a la amoxicilina: 20 a 40 mg/k de peso corporal/día, divididos cada horas.
	SOLUCIÓN INYECTABLE		
	Cada frasco ámpula con polvo contiene:		
	Amoxicilina sódica equivalente a		Intravenosa.
	500 mg de amoxicilina. Clavulanato de potasio equivalente a 100 mg de ácido clavulánico.		Adultos:
010.000.2130.00	Envase con un frasco ámpula con o sin 10 mL de diluyente.		De acuerdo a la amoxicilina: 500 mg a 100 mg cada 8 horas.
	To me as analysms.		Niños:
	TABLETA		De acuerdo a la amoxicilina: 20 a 40 mg/k de peso corporal/día, divididos cada
	Cada tableta contiene: amoxicilina trihidratada equivalente a 500 mg de amoxicilina.		horas.
	Clavulanato de potasio equivalente a 125 mg de ácido clavulánico.		
010.000.2230.00	125 mg de acido ciavdianico.		Oral.
010.000.2230.01	Envase con 12 tabletas. Envase con 16 tabletas.		Adultos y niños mayores de 50 kg:
	Cada tableta contiene: Amoxicilina trihidratada equivalente a 875 mg de amoxicilina. Clavulanato de potasio equivalente a 125 mg de ácido clavulánico.		500 mg / 125 mg cada 8 horas por 7 a 10 días.
010.000.6281.00	Envase con 10 tabletas		
	LIIVASE OUII IU IADIEIAS		

Inhibe la síntesis de la pared bacteriana.

	Efectos adversos
Náusea, vómito, diarrea.	
	Contraindicaciones y Precauciones
Hipersensibilidad a penicilinas o cefalosp	porinas.
Г	Interacciones
Con probenecid y cimetidina aumenta su	

AMPICILINA (Acceso)

Clave) Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA O CAPSULA	Infecciones por bacterias gram positivas y gram	Oral.
	Cada tableta o cápsula contiene: Ampicilina anhidra o ampicilina	negativas susceptibles.	Adultos:
	trihidratada equivalente a 500 mg de ampicilina.		2 a 4 g/día, dividida cada 6 horas.
010.000.1929.00	Envase con 20 tabletas o cápsulas.		
	SUSPENSION ORAL		Niños:
	Cada 5 mL contienen: Ampicilina trihidratada equivalente a 250 mg de ampicilina.		50 a 100 mg/ kg de peso corporal/día, dividida cada 6 horas.
010.000.1930.00	Envase con polvo para 60 mL y dosificador.		

Generalidades

Inhibe la síntesis de la pared celular bacteriana, al bloquear la actividad enzimática de las proteínas fijadoras de penicilinas.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Náusea, vómito, reacciones de hipersensibilidad que incluye choque anafiláctico, glositis, estomatitis, fiebre, sobreinfecciones.

В

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Nefritis intersticial, edema angioneurótico, enfermedad del suero.

Interacciones

Con anticonceptivos hormonales disminuye el efecto anticonceptivo. Con alopurinol aumenta la frecuencia de eritema cutáneo. Con probenecid aumenta la concentración plasmática de ampicilina. Sensibilidad cruzada con cefalosporinas y otras penicilinas.

BENCILPENICILINA BENZATÍNICA COMPUESTA (Acceso)

Clave	Descripción	Indicaciones `	Vía de administración y Dosis
	SUSPENSIÓN INYECTABLE	Infecciones por bacterias gram positivas	Intramuscular.
	Cada frasco ámpula con polvo contiene:	susceptibles.	Adultos:
	Benzatina bencilpenicilina equivalente a 600 000 UI de bencilpenicilina		1.200 000 UI en una sola dosis, no repetir antes de 21 días.
	Bencilpenicilina procaínica equivalente a 300 000 UI de		Niños:
	bencilpenicilina Bencilpenicilina cristalina		50 000 UI/kg de peso corporal. En una sola dosis.
	equivalente a 300 000 UI de bencilpenicilina.		Dosis máxima 2.4 millones de UI. No repetir antes de 21 días.

010.000.1938.00	Envase con un frasco ár diluyente con 3 mL.	npula y	Profilaxis de fiebre reumática: una vez por mes.
Inhiha la síntasis	s de la pared celular mic	Generalidades crobiana durante multiplicación activa	
Riesgo en e	·	В	•
		Efectos adversos	\neg
Reacciones de h	ipersensibilidad que inc	cluye choque anafiláctico, glositis, fieb	ore, dolor en el sitio de inyección.
		Contraindicaciones y Precaucione	! S
Hipersensibilidad	d al fármaco.		
		Interacciones	
•		ión plasmática de las penicilinas. Ser deos aumenta la vida media de las pe	nsibilidad cruzada con cefalosporinas y otras enicilinas.

BENCILPENICILINA PROCAÍNICA CON BENCILPENICILINA CRISTALINA(Acceso)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SUSPENSION INYECTABLE	Infecciones por bacterias gram positivas	Intramuscular.
	Cada frasco ámpula con polvo contiene:	susceptibles.	Adultos:
	Bencilpenicilina procaínica equivalente		800 000 UI cada 12 ó 24 horas.
	a 300 000 UI de bencilpenicilina. Bencilpenicilina cristalina equivalente a 100 000 UI de bencilpenicilina.		Niños:
010.000.1923.00	Envase con un frasco ámpula y 2 mL de diluyente.		25 000 a 50 000 UI/ kg de peso corporal cada 12 ó 24 horas, sin exceder 800 000 UI.
	SUSPENSION INYECTABLE		
	Cada frasco ámpula con polvo contiene: Bencilpenicilina procaínica equivalente a 600 000 UI de bencilpenicilina. Bencilpenicilina cristalina equivalente a 200 000 UI de bencilpenicilina.		
010.000.1924.00	Envase con un frasco ámpula y 2 mL de diluyente.		

O10.000.1924.00 Envase con un frasco ámpula y 2 mL de diluyente.

Generalidades

Inhibe la síntesis de la pared celular microbiana durante multiplicación activa.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Reacciones de hipersensibilidad que incluye choque anafiláctico, glositis, fiebre, dolor en el sitio de inyección.

Contraindicaciones y Precauciones

Hipersensibilidad al fármaco, nefritis intersticial, edema angioneurótico, enfermedad del suero.

Interacciones

Con probenecid aumenta la concentración plasmática de las penicilinas. Sensibilidad cruzada con cefalosporinas y otras

penicilinas. Con analgésicos no esteroideos aumenta la vida media de las penicilinas.

BENZATINA BENCILPENICILINA (Acceso)

Clave	Descripción (7)	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SUSPENSION INYECTABLE	Infecciones por bacterias	Intramuscular.
	Cada frasco ámpula con polvo contiene:	gram positivas susceptibles.	Niños:
	Benzatina bencilpenicilina equivalente a 600 000 UI de bencilpenicilina.		50 000 UI/ kg de peso corporal. Dosis única. No exceder de 2.400 000 UI.
010.000.0071.00	Envase con un frasco ámpula y 5 mL de diluyente.		
	SUSPENSIÓN INYECTABLE		Adultos:
			1 200 000 a 2 400 000 UI. Dosis única.
	Cada frasco ámpula con polvo contiene: Benzatina bencilpenicilina equivalente		Niños:
	a 1 200 000 UI de bencilpenicilina.		50 000 UI/ kg de peso corporal. Dosis única.
010.000.1925.00	Envase con un frasco ámpula y 5 mL de diluyente.		Dosis máxima 2 400 000 UI. Profilaxis de fiebre reumática: una vez por mes.

		mes.
Inhibe la síntesis de la pared celular mic	Generalidades robiana durante multiplicación activa.	
Riesgo en el Embarazo	В	
[Efectos adversos	
Reacciones de hipersensibilidad que inc	luye choque anafiláctico, glositis, fiebre, o	dolor en el sitio de inyección.
	Contraindicaciones y Precauciones	
Hipersensibilidad al fármaco.		

Interacciones

Con probenecid aumenta la concentración plasmática de las penicilinas. Sensibilidad cruzada con cefalosporinas y otras penicilinas. Con analgésicos no esteroideos aumenta la vida media de las penicilinas.

CEFACLOR (Vigilancia)

probenecid.

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CAPSULA	Infecciones producidas por bacterias gram positivas y	Oral.
	Cada cápsula contiene: Cefaclor monohidratado equivalente a	gram negativas susceptibles.	Adultos:
	250 mg de cefaclor.	'	250 a 500 mg cada 8 horas sin exceder de 4 g/ día.
010.000.2131.00	Envase con 15 cápsulas.		· 3

	Generalidades			
Inhibe la síntesis de la pared celular. Cefalosporina segunda generación.				
Riesgo en el Embarazo	В			
Riesgo en el Embarazo	Ь			
	Efectos adversos]		
Diarrea moderada, ocasionalmente seve alérgica grave, dificultad para respirar.	era con moco o sangre, ictericia, sensacio	ón de debilidad y cansancio, reacción		
	Contraindicaciones y Precauciones]		
Hipersensibilidad al fármaco.				
,		7		
	Interacciones]		
Con furosemida y aminoglucósidos aum	enta el riesgo de lesión renal. Se incremo	enta su concentración plasmática con		

CEFALEXINA (Acceso)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA O CAPSULA	Infecciones producidas por bacterias gram positivas y	Oral.
	Cada tableta o cápsula contiene:	gram negativas	Adultos:
	Cefalexina monohidratada equivalente a 500 mg de cefalexina.	susceptibles.	500 mg cada 6 horas. Dosis total: 4 g/ día.
	· ·		Niños:
010.000.1939.00	Envase con 20 tabletas o cápsulas.		25 a 100 mg/kg de peso corporal/día fraccionar cada 6 horas.
			Dosis máxima 25 mg/kg de peso corporal/día.

Generalidades

Inhibe las síntesis de la pared bacteriana, al unirse a las proteínas fijadoras de penicilinas.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Náusea, vómito, diarrea, reacciones de hipersensibilidad, colitis pseudomembranosa.

Contraindicaciones y Precauciones

Hipersensibilidad al fármaco.

Interacciones

Aumenta su concentración plasmática con probenecid. Con aminoglucósidos, amfotericina B y vancomicina aumenta el riesgo de nefrotoxicidad.

CIPROFLOXACINO (Vigilancia)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CAPSULA O TABLETA Cada cápsula o tableta contiene: Clorhidrato de ciprofloxacino monohidratado equivalente a 250 mg de ciprofloxacino.	Infecciones producidas por bacterias gram positivas y gram negativas susceptibles.	Oral. Adultos: 250 a 750 mg cada 12 horas según el caso. Niños:
010.000.4255.00	Envase con 8 cápsulas o tabletas.		No se recomienda su uso.

Generalidades

Inhibe la DNA girasa bacteriana impidiendo la replicación en bacterias sensibles.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Cefalea, convulsiones, temblores, náusea, diarrea, exantema, candidiasis bucal.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a quinolonas, lactancia materna y niños.

Precauciones: Insuficiencia renal.

Interacciones

Los antiácidos reducen su absorción oral. El probenecid aumenta los niveles plasmáticos de ciprofloxacino. Con teofilina se aumentan los efectos neurológicos.

CLARITROMICINA (Vigilancia)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis	J
	TABLETA	Infecciones producidas por	Oral.	l

	Cada tableta contiene: Claritromicina 250 mg.	bacterias gram positivas y gram positivas y negativas susceptibles.		
010.000.2132.00	Envase con 10 tabletas.		Niños mayores de 12 años: 7.5 a 14 mg/ kg de peso corporal/día fraccionados cada 12 horas por 10 días.	

Generalidades

Ejerce su acción antibacteriana uniéndose a la subunidad ribosomal 50s de bacterias sensibles y suprime la síntesis de la proteína.

Riesgo en el Embarazo

Efectos Adversos

Dolor abdominal, diarrea, náusea, vómito y alteración del sabor.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad conocida a la claritromicina, eritromicina, cualquier otro de los antibióticos macrólidos o cualquiera de sus excipientes.

Precauciones: Insuficiencia hepática y renal.

Interacciones

Incrementa los efectos de terfenadina, carbamazepina, cisaprida, digoxina, ergotamina, teofilina, zidovudina y triazolam.

CLINDAMICINA (Acceso)

Clave	` Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.2133.00	CAPSULA Cada cápsula contiene: Clorhidrato de clindamici equivalente a 300 mg de clindamicina. Envase con 16 cápsulas.	Infecciones por bacterias anaeróbicas y bacterias gram positivas sensibles.	Oral. Adultos: 300 mg cada 6 horas.
		Generalidades	<u> </u>

Inhibe la síntesis de proteínas.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Náusea, vómito, diarrea, colitis pseudomembranosa, hipersensibilidad.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Precauciones: Colitis ulcerosa e insuficiencia hepática.

Interacciones

Su efecto se antagoniza con el uso de cloranfenicol y eritromicina. Aumenta el efecto de los relajantes musculares. Con caolín se disminuye su absorción. Con difenoxilato o loperamida se favorece la presencia de diarrea.

CLORANFENICOL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CÁPSULA	Infecciones por gérmenes gram negativos	Oral.
	Cada cápsula contiene: Cloranfenicol 500 mg.	susceptibles.	Adultos y niños:
010.000.1991.00	Envase con 20 cápsulas.		50 a 100 mg/ kg de peso corporal/día cada 6 horas.
			Dosis máxima 4 g/día.

Generalidades Inhibe la síntesis bacteriana de proteínas, a nivel de la subunidad ribosomal 50S.				
Riesgo en el Embarazo C				
Efectos adversos				
Náusea, vómito, diarrea, cefalea, confusión; anemia aplástica. En recién nacidos "síndrome gris".				
Contraindicaciones y Precauciones				
Hipersensibilidad al fármaco.				
Interacciones				
Incrementa los efectos adversos del voriconazol y con warfarina incrementa los riesgos de sangrado.				

CLOROQUINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
Clave 010.000.2030.00 010.000.2030.01		Indicaciones Paludismo.	Vía de administración y Dosis Oral. Adultos: Inicial: 600 mg. Mantenimiento:300 mg a las 6, 24 y 48 horas. Niños: Inicial 10 mg/ kg de peso corporal. Dosis
			Inicial 10 mg/ kg de peso corporal. Dosis máxima 600 mg. Mantenimiento: 5 mg/kg de peso corporal, a las 6, 24 y 48 horas.
			Dosis máxima: 300 mg.

Generalidades

Actúa contra las formas eritrocíticas del Plasmodium sin conocerse el mecanismo de acción específico.

Riesgo en el Embarazo	D
-----------------------	---

Efectos adversos

Náusea, cefalea, psicosis, dermatitis, leucopenia, trastornos oculares, hipotensión arterial, acúfenos.

Contraindicaciones y Precauciones

Hipersensibilidad al fármaco, retinopatía, úlcera péptica, psoriasis, porfiria, glaucoma.

Interacciones

Los antiácidos reducen la absorción de la cloroquina. Con metronidazol pueden presentarse reacciones distónicas agudas. La cloroquina disminuye la absorción de ampicilina.

DAPSONA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.0906.00	TABLETA Cada tableta contiene: Dapsona 100 mg. Envase con 1000 tabletas.	Lepra.	Oral. Adultos: 100 mg/ día por tiempo indefinido. Niños: De 2 a 5 años: 25 mg 3 veces a la semana. De 6 a 12 años: 25 mg/ día.

Generalidades

Bacterioestático que inhibe la biosíntesis del ácido fólico.

Riesgo en el	Embarazo C		
Anemia hemolític	ca, metahemoglobinemia, leucopeni Contraind	Efectos adversos a, agranulocitosis, dermatitis licaciones y Precauciones] s alérgica, náusea, vómito, hepatitis.]
El probenecid au	menta la concentración plasmática	Interacciones de dapsona.	
DICLOXACI Clave	LINA (Acceso) Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.1926.00	CAPSULA O COMPRIMIDO Cada cápsula o comprimido contiene: Dicloxacilina sódica 500 mg.	Infecciones por gérmenes gram positivos susceptibles.	Oral. Adultos: De 1 a 2 g/día, dividir dosis cada 6 horas.
010.000.1926.00	Envase con 20 cápsulas o comprimidos. SUSPENSION ORAL Cada 5 mL contienen:		Niños de 1 mes a 10 años: 25 a 50 mg/ kg de peso corporal/día, en

Generalidades

Inhibe la síntesis de la pared celular bacteriana durante multiplicación activa.

Riesgo en el Embarazo B

dosificador.

Dicloxacilina sódica 250 mg.

Envase con polvo para 60 mL y

Efectos adversos

Reacciones de hipersensibilidad que incluye choque anafiláctico, glositis, fiebre, dolor en el sitio de inyección.

Contraindicaciones y Precauciones

dosis dividida cada 6 horas.

5 a 8 mg/kg de peso corporal/día cada 6

Neonatos.

horas.

Hipersensibilidad al fármaco.

010.000.1927.00

Interacciones

Con probenecid aumenta la concentración plasmática de las penicilinas. Sensibilidad cruzada con cefalosporinas y otras penicilinas. Con analgésicos no esteroideos aumenta la vida media de las penicilinas.

DIYODOHIDROXIQUINOLEÍNA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Amibiasis intestinal.	Oral.
	Cada tableta contiene: Diyodohidroxi- quinoleína 650 mg.		Adultos:
040 000 4304 00	, ,		650 mg cada 8 horas por 20 días.
010.000.1301.00	Envase con 60 tabletas.		Dosis máxima diaria: 2 g.

Generalidades

Derivado yodado, amebicida intraintestinal. No se conoce con exactitud su mecanismo de acción.

Riesgo en el Embarazo

	Efectos adversos	
Agranulocitosis, neuritis óptica, atrofia ocular	ır, pérdida de la visión, neurotoxicidad	, gastritis, estreñimiento.
С	Contraindicaciones y Precauciones	
Hipersensibilidad al fármaco, insuficiencia he	epática y renal, neuropatia óptica prev	ria.
	Interacciones	
Con sustancias yodadas aumenta sus efecto	os adversos.	

DOXICICLINA (Acceso)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CÁPSULA O TABLETA	Cólera. Infecciones por bacterias	Oral.
	Cada cápsula o tableta contiene: Hiclato de doxiciclina equivalente a	gram positivas y gram negativas sensibles.	Cólera: 300 mg en una sola dosis.
	100 mg de doxicilina.		Adultos:
010.000.1940.00	Envase con 10 cápsulas o tabletas.		Otras infecciones: el primer día 100 mg cada 12 horas y continuar con 100 mg/día
	CAPSULA O TABLETA		cada 12 ó 24 hóras.
	Cada cápsula o tableta contiene: Hiclato de doxiciclina equivalente a		Niños mayores de 10 años:
	50 mg de doxicilina.		4 mg/kg de peso corporal/día, administral cada 12 horas el primer día. Después 2.2
010.000.1941.00	Envase con 28 cápsulas o tabletas.		mg/kg de peso corporal/día, dividida cada 12 horas.

Generalidades

Inhibe la síntesis de proteínas al interactuar con la subunidad ribosomal 30S en bacterias susceptibles.

Riesgo en el Embarazo	D	,
-----------------------	---	---

Efectos adversos

Anorexia, náusea, vómito, diarrea, prurito, fotosensibilidad, colitis, reacciones alérgicas. En niños pigmentación de los dientes, defectos del esmalte y retraso del crecimiento óseo.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Insuficiencia hepática o renal, alteraciones de la coagulación, úlcera gastroduodenal, menores de 10 años, lactancia.

Interacciones

Interfiere en el efecto de los anticonceptivos hormonales y de heparina. Con anticonvulsivantes disminuyen la concentración plasmática de doxiciclina. Antiácidos y sustancias que contengan calcio, hierro o magnesio disminuyen su absorción intestinal.

ERITROMICINA (Vigilancia)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CÁPSULA O TABLETA	Infecciones por bacterias gram positivas y gram	Oral.
	Cada cápsula o tableta contiene: Estearato de eritromicina equivalente	negativas susceptibles.	Adultos:
	a 500 mg de eritromicina.		De 250 a 1 000 mg cada 6 horas.
010.000.1971.00	Envase con 20 cápsulas o tabletas.		Niños:
	SUSPENSIÓN ORAL		30 a 50 mg/kg de peso corporal/ día en dosis divididas cada 6 horas.
	Cada 5 mL contienen: Estearato o etilsuccinato o estolato de eritromicina equivalente a 250 mg de eritromicina.		dosis divididas cada o noras.
010.000.1972.00	Envase con polvo para 100 mL y		

	dosificador.			
Inhibe la síntesis	de proteína en bacterias s		Generalidades s, a nivel de la subunidad ı] ribosomal 50S.
Riesgo en el	Embarazo	В		
Vómito, diarrea,	náusea, erupciones cutáno		fectos adversos is aguda, ictericia colestátio] ca.
Hipersensibilidad	d al fármaco, colestasis, er		caciones y Precauciones hepática.	
triazolam, valpro		a, bromocri	Interacciones n corticoesteroides, teofilina ptina, digoxina, disopiramic] a, alcaloides del cornezuelo de centeno, la.
Clave	Descripción	<i></i> /	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.2403.00	SOLUCION INYECTABLE El frasco ámpula con polvo e Sulfato de estreptomicina ec a 1 g de estreptomicina. Envase con un frasco ámpu diluyente con 2 mL.	quivalente	Tratamiento primario estándar de la tuberculosis. Infecciones por: Bordetella pertussis. Campylobacter jejuny. Micoplasma pneumoniae.	Intramuscular. Adultos: 1 g/día, de lunes a domingo durante 2 meses (60 dosis). Otras infecciones: de 1 a 2 g/día; administrar cada 12 horas. Niños:
				20 mg/kg/ día, dividida cada 12 horas. De acuerdo al esquema se debe de administrar con otros antituberculosos.
Inhiho la cíntocio	do protoína a pivol do la s		Generalidades ribosomal 30S, en bacteria	s susceptibles
			ilibosoffiai 303, eff bacteria:	s susceptibles.
Riesgo en el	i Emparazo	D		
			fectos adversos]
Bloqueo neurom	uscular, ototóxico y nefrotó	óxico, reaco	ciones de hipersensibilidad	
Contraindicacion Precauciones: In	es: Hipersensibilidad al fái suficiencia renal.		caciones y Precauciones	
	Г		Interacciones	1

Interacciones

Con anestésicos generales y bloqueadores neuromusculares potencializa el bloqueo neuromuscular. Con cefalosporinas aumenta la nefrotoxicidad. Con diuréticos de asa aumenta la ototoxicidad, el dimenhidrinato enmascara los síntomas ototóxicos.

ETAMBUTOL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Tuberculosis.	Oral.
	Cada tabletas contiene: Clorhidrato de etambutol 400 mg.		Adultos: 2 g/día, durante dos meses (60 dosis).
010.000.2405.00	Envase con 50 tabletas.		Niños mayores de 12 años: 15 mg/kg de peso corporal/día, durante dos meses (60 dosis).

	Generalidades	
Inhibe el metabolismo de las proteínas p	or interferir con la síntesis de RNA.	
Riesgo en el Embarazo	В	
Г	Efectos adversos	
	Electos adversos	
Cefalea, mareo, confusión mental, neurit hipersensibilidad.	tis periférica, neuritis óptica, anorexia, ná	usea, vómito, hiperuricemia,
	Contraindicaciones y Precauciones	
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al Precauciones: Insuficiencia renal.	fármaco, neuritis óptica y en menores de	12 años.
Г	Interacciones	
Se debe administrar con otros antitubero	culosos para incrementar su efecto terapé	utico.

GENTAMICINA (Acceso)

Clave	` Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones producidas por bacterias gramnegativas	Intramuscular o infusión intravenosa (30 a 120 minutos).
	Cada ampolleta contiene: Sulfato de gentamicina equivalente a 80 mg de gentamicina.	sensibles.	Adultos:
010.000.1954.00	Envase con ampolleta con 2 mL.		De 3 mg/kg /día, administrar cada 8 horas.
	SOLUCION INYECTABLE		Dosis máxima 5 mg/kg/día.
			Niños:
	Cada ampolleta contiene: Sulfato de gentamicina equivalente a 20 mg de gentamicina base.		Prematuros: 2.5 mg/kg /día, administrar cada 18 horas. Neonatos: 2.5 mg/kg/día, administrar cada
010.000.1955.00	Envase con ampolleta con 2 mL.		8 horas. Niños: de 2 a 2.5 mg, administrar cada 8 horas.

Generalidades

Bactericida que impide la síntesis de proteínas, al unirse irreversiblemente a la subunidad ribosomal 30S.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Ototoxicidad (coclear y vestibular), nefrotoxicidad, bloqueo neuromuscular.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Insuficiencia renal, botulismo, miastenia gravis, enfermedad de Parkinson.

Interacciones

Aumentan sus efectos tóxicos con: Furosemida, cisplatino, indometacina, amfotericina B, vancomicina, ciclosporina A, cefalosporinas. Con penicilinas aumenta su efecto antimicrobiano.

HIDROXICLOROQUINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Antiparasitario Antirreumático.	Adultos
	Cada tableta contiene:	Paludismo:	El tratamiento de supresión es de 400 mg una vez a la semana, exactamente el
	Sulfato de hidroxicloroquina 200 mg		mismo día. En ataque agudo se debe dar una dosis
010.000.6309.00	Caja de cartón con 20 tabletas en envase de burbuja		inicial de 800 mg, seguida por 400 mg en seis a ocho horas y por 400 mg diarios durante dos días consecutivos hasta completar una dosis de 2 g.

Niños La dosis supresiva semanal es de 5 mg. por kg de peso corporal, calculada con respecto a la base (200 mg de sulfato de hidroxicloroquina = 155 mg de la base), sin exceder las dosis del adulto. En ataque agudo se administra una dosis total de 25 mg/kg, administrados en tres días como a continuación se indica: primera dosis, 10 mg/kg; segunda dosis, 5 mg/kg seis horas después de la primera dosis; tercera dosis, 5 mg/kg 18 horas después de la segunda dosis; cuarta dosis, 5 mg/kg 24 horas después de la tercera dosis. Se debe tener en cuenta que este cálculo se hace a partir de la hidroxicloroquina base y que no deben excederse 620 mg de dicha base en la primera dosis, 310 mg en la segunda, tercera v cuarta dosis. Artritis reumatoide:

Adultos

La dosis inicial en los adultos se encuentra entre 400 y 600 mg/día. El medicamento debe tomarse con alimentos o con un vaso de leche. La dosis de mantenimiento es de 200 a 400 mg/día. La gravedad de la afección y la respuesta terapéutica fijan la pauta definitiva del tratamiento, al igual que la duración del mismo.

Lupus eritematoso:

Adultos

En promedio, la dosis en el adulto es de 400 mg una o dos veces al día, la cual debe continuarse por varias semanas o meses, dependiendo de la respuesta del paciente. Para terapia de mantenimiento, una dosis más pequeña de 200 a 400 mg al día con frecuencia será suficiente.

Generalidades

La hidroxicloroquina es una aminoquinolina como la cloroquina. La hidroxicloroquina posee acciones antimaláricas y también ejerce un efecto benéfico en el lupus eritematoso (sistémico y discoide) y artritis reumatoide. El mecanismo de acción no se conoce precisamente, pero parece estar ligado a la elevación del pH intracitoplasmático, lo cual altera el ensamblaje de las cadenas a y \(\mathbb{S} \) de las moléculas de la clase II del complejo mayor de histocompatibilidad y así estaría interfiriendo con el procesamiento antigénico y, por tanto, disminuyendo el estímulo autoinmune de las células CD4+.

Riesgo en el Embarazo	D

Efectos adversos

Después de la administración en dosis adecuadas para el manejo del paludismo se han observado cefalea, mareos y alteraciones gastrointestinales como diarrea, anorexia, náusea, dolor abdominal y, en raras ocasiones, vómito. Todos estos efectos son leves y transitorios.

En tratamientos a largo plazo se han documentado una serie de eventos que, si bien no son comunes en cuanto a su presentación, deben ser tenidos en cuenta cuando se usa el medicamento.

Se ha reportado alteraciones hematológicas (anemia, anemia aplásica, agranulocitosis, leucopenia y trombocitopenia); alteraciones del metabolismo y nutrición (anorexia. Hipoglucemia. La hidroxicloroquina puede exacerbar la porfiria); alteraciones oculares (retinopatía con cambios en la pigmentación y defectos en el campo visual, visión borrosa, maculopatía, degeneración macular) en su forma inicial, estos cambios son reversibles después de la discontinuación de la hidroxicloroquina; alteraciones dermatológica (eritema cutáneo, prurito, cambios pigmentarios de piel y membranas mucosas: alopecia, eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica tóxica, erupción cutánea con eosinofilia y síntomas sistémicos (Síndrome DRESS), fotosensibilidad y dermatitis exfoliativa) éstos generalmente se resuelven al suspender el tratamiento; alteraciones gastrointestinales (dolor abdominal, náusea, diarrea y vómito); alteraciones psiquiátricas (nerviosismo, labilidad emocional, psicosis y comportamiento suicida); alteraciones en el sistema nervioso (mareo, cefalea y convulsiones); Desórdenes extrapiramidales (distonía, disquinesia, tremor); alteraciones auditivas y del laberinto (vértigo, tinnitus, acúfenos, disminución de la capacidad auditiva); alteraciones hepatobiliares (anormalidades de la función hepática y hepatitis fulminante) y alteraciones del sistema inmune (urticaria, angioedema

Contraindicaciones y Precauciones

Se contraindica su uso ante la presencia de cambios retinianos o en el campo visual atribuibles a compuestos relacionados con las 4-aminoquinoleínas. Maculopatía preexistente del ojo. Terapia a largo plazo en niños menores de 12 años. El uso de hidroxicloroquina en pacientes con psoriasis puede precipitar un severo ataque de la misma. En pacientes con porfiria, esta alteración se puede exacerbar. Hipersensibilidad a los componentes del producto y a otros del mismo grupo.

Precauciones: La hidroxicloroquina atraviesa la barrera placentaria. Existen sólo datos limitados con respecto al uso de la hidroxicloroquina durante el embarazo. Debe hacerse notar que las 4-aminoquinoleínas en dosis terapéuticas se han asociado con daño al sistema nervioso central, incluyendo ototoxicidad (toxicidad auditiva y vestibular, sordera congénita), hemorragias retinianas y pigmentación retiniana anormal. La hidroxicloroquina debe evitarse en el embarazo, excepto cuando, a juicio del médico, el beneficio potencial supere los riesgos.

Debe considerarse con mucho cuidado el uso de hidroxicloroquina durante el periodo de lactancia, debido a que se ha demostrado que el medicamento se excreta en la leche humana en pequeñas cantidades, y es sabido que los niños son especialmente sensibles a los efectos tóxicos de las 4-aminoquinoleínas.

Interacciones

Las principales son:

Antiácidos: Estudios in vitro e in vivo han demostrado que los antiácidos y el caolín pueden alterar la absorción de la cloroquina, por lo que se recomienda que existan 4 horas de intervalo entre la toma de cloroquina y antiácidos y/o caolín, cuando estos últimos sean necesarios.

Antibióticos: Se ha reportado que la cloroquina puede disminuir la absorción gastrointestinal de ampicilina. Los congéneres de la cloroquina (como la amiodiaquina) interfieren con el metabolismo de la hidroxicloroquina cuando se emplean en forma combinada.

La terapia concomitante de hidroxicloroquina y digoxina puede resultar en una elevación de los niveles séricos de digoxina. Los niveles séricos de digoxina deben monitorizarse estrechamente en pacientes que reciben tratamiento combinado.

Como la hidroxicloroquina puede intensificar los efectos de los tratamientos hipoglucemiantes, puede requerirse una disminución en las dosis de insulina u otros medicamentos antidiabéticos.

La halofrantina prolonga el intervalo QT y no debe ser administrada con otros medicamentos que tienen el potencial de inducir arritmias cardiacas, incluyendo hidroxicloroquina. De manera similar, puede haber un riesgo incrementado de inducir arritmias ventriculares si la hidroxicloroquina se usa concomitantemente con otros medicamentos arritmogénicos tales como la amiodarona y el Moxifloxacino.

Se ha reportado un incremento plasmático de ciclosporina cuando se administra concomitantemente con hidroxicloroquina.

La hidroxicloroquina puede disminuir el umbral convulsivo. Se sabe que la coadministración de hidroxicloroquina con otros medicamentos antipalúdicos (por ejemplo, mefloquina), disminuyen el umbral convulsivo y pueden incrementar el riesgo de crisis convulsivas. Así mismo, la actividad de los medicamentos anticonvulsivos puede afectarse si se coadministra con hidroxicloroquina.

ISONIAZIDA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Tuberculosis.	Oral.
	Cada tableta contiene: Isoniazida: 100 mg.		Adultos:
010.000.2404.00	Envase con 200 tabletas.		De 5 a 10 mg/ kg de peso corporal. Administrar de lunes a sábado durante diez semanas. Dosis máxima: 300 mg/día.
			Mantenimiento: 800 mg/día, dos veces por semana durante 15 semanas. Si pesa menos de 50 kg disminuir la dosis a 600 mg/día.
			Niños:
			10 a 20 mg/ kg de peso corporal/día cada 12 a 24 horas. Dosis máxima: 300 mg/día.

Generalidades

Inhibe la biosíntesis de la pared celular con interferencia de la síntesis lipoídica y de DNA.

Riesgo en el Embarazo

	F	fectos adversos	7
Agranulocitosis,	anemia hemolítica, anemia aplástica		sea, vómito, hepatitis.
	Control of		٦
Contraindicacion	es: Hipersensibilidad al fármaco, insi	caciones y Precauciones	Ј
	es. Hipersensibilidad al farmaco, inst Icoholismo crónico.	unciencia nepatica o renai.	
			_
		Interacciones	<u>. </u>
	isminuyen la absorcion, la carbamac cacia de la isoniazida. Con disulfiram		e hepatotoxicidad. Los corticoesteroides
distrillayeri la en	cacia de la isoniazida. Con disdilitari	1 30 prosentan sintomas ne	nulologicos.
	Y RIFAMPICINA		
Clave	Descripción COMPRIMIDO O CAPSULA	Indicaciones Tuberculosis.	Vía de administración y Dosis Oral.
	COMPRIMIDO O CAPSOLA	Tuberculosis.	Olai.
	Cada comprimido o cápsula contiene: Isoniazida 200 mg.	Tratamiento acortado, fase de sostén.	Adultos y niños con peso mayor de 50 kg:
	Rifampicina 150 mg.	de sosten.	Una dosis = 4 comprimidos o cápsulas
040 000 0445 00			juntas.
010.000.2415.00	Envase con 120 comprimidos o cápsulas.		Fase sostén 45 dosis.
			Una dosis dos veces por semana
	TABLETA RECUBIERTA		Oral.
	Cada tableta recubierta contiene:		Adultos:
	Isoniazida 400 mg. Rifampicina 300 mg.		2 tabletas en una sola toma al día. en
			administración intermitente (lunes,
010.000.2417.00	Envase con 90 tabletas recubiertas.		miércoles y viernes), hasta completar 45 dosis.
			uosis.
		Generalidades	
Asociación de do	os antituberculosos que impiden la sí	ntesis del ácido micólico y o	de ácidos nucléicos respectivamente.
Dioggo on al E	mbarazo C		
Riesgo en el E	mbarazo j C		
	E	fectos adversos	
Náusea, vómito,	fiebre, hepatitis, neuritis periférica y	óptica, agranulocitosis, tron	nbocitopenia.
	Controlindi	i Di	٦
Contraindicacion	es: Hipersensibilidad a los fármacos,	caciones y Precauciones	J nal alcoholismo enilensia
	n antecedente o riesgo de neuropatía		
. ,			7
Con la ingestión	a do alcohol aumonto al ricara d	Interacciones	J
Con la ingestión de alcohol aumenta el riesgo de hepatitis, el ketoconazol disminuye su absorción intestinal, el probenecid aumenta la concentración plasmática de rifampicina.			
F. 5255514 441116	Server and the place and		

ISONIAZIDA, RIFAMPICINA, PIRAZINAMIDA, ETAMBUTOL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Tuberculosis.	Oral.
	Cada tableta contiene: Isoniazida 75 mg.	Tratamiento acortado, fase intensiva.	Adultos:
	Rifampicina 150 mg. Pirazinamida 400 mg. Clorhidrato de etambutol 300 mg.		4 tabletas en una sola toma al día, de lunes a sábado, hasta completar 60 dosis.
010.000.2418.00	Envase con 240 tabletas.		

Generalidades

Asociación de cuatro antituberculosos que impiden la síntesis del ácido micólico y de ácidos nucléicos respectivamente.

Riesgo en e	l Embarazo	С		
anemia, eosinofi	lia, hiperuricemia	odominal, fiebre, he	prurito, cefalea, mareos, d	y óptica, agranulocitosis, trombocitopenia lebilidad muscular, disminución de reflejos
alcoholismo, epil	epsia.	lidad a los fármad	·	a o renal, hiperuricemia, gota aguda,) administración concomitante de
probenecid aur	menta la conc es. Disminuye	entración plasmátic	ca de rifampicina. Rec	col disminuye su absorción intestinal, e duce el efecto de anticonceptivos y s, benzodiazepinas, anticoagulantes, y
Clave		ripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.2018.00	CAPSULA Cada cápsula co Itraconazol 100 Envase con 15 c	ng.	Micosis local y sistémica.	Oral. Adultos: 100 a 400 mg/día después de la comida.
Daña la membra	na celular del ho		Generalidades e la biosíntesis de ergoster	roles.
Riesgo en e	l Embarazo	D		
Diarrea, náusea,	vómito, cefalea,	fiebre, hipersensibili	fectos adversos idad, puede producir hepat	totoxicidad mortal.
Hipersensibilidad	d al fármaco, insu		caciones y Precauciones lcoholismo, lactancia.	

Interacciones

Con antiácidos, atropínicos y antihistamínicos se reduce su absorción. Con rifampicina e isoniazida disminuye su efecto terapéutico.

IVERMECTINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Tratamiento sistémico de la Ectoparasitosis	Vía oral, administrar junto con alimentos.
	Cada tableta contiene 6 mg de ivermectina		Dosis única de 200 mcg/Kg.
040 000 0000 00	0		A criterio del médico tratante puede
010.000.6329.00	Caja de cartón con 2 tabletas		aplicarse una segunda dosis 7 días
010.000.6329.01	Caja de cartón con 4 tabletas		después.
010.000.6329.02	Caja de cartón con 6 tabletas		
010.000.6329.03	Caja de cartón con 100 tabletas		

Generalidades

La ivermectina es un miembro de las avermectinas, lactonas macrólidas producidas por el Streptomyces avemitlis. Potente antiparasitario, activo contra ectoparásitos como arácnidos e insectos.

Riesgo en el Embarazo

No se recomienda su uso durante el embarazo

	E	fectos adversos]
Raras o menores menos del 1% de		olor abdominal, anorexia, co	onstipación, diarrea, náusea y vómito en
	Contraindi	caciones y Precauciones	1
Contraindicacion	es: hipersensibilidad a los componer	•	ZO
		Interacciones	1
	tina no penetra en el SNC no se r alizadora GABA como barbitúricos, b		conjunto con medicamentos que tienen ódico y ácido valproico.
KETOCONA	ZOL		
Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Micosis local y sistémica.	Oral.
	Cada tableta contiene: Ketoconazol 200 mg.		Adultos:
010.000.2016.00	Envase con 10 tabletas.		200 mg/ día. En micosis severas 400 mg/día, no debe excederse de 1 g en 24 horas.
			Niños mayores de 2 años:
			2.5 a 7.5 mg/kg de peso corporal/día.
Inhibe la biosínte	sis del ergosterol dañando la pared d	Generalidades celular y la permeabilidad d] e los hongos sensibles.
Riesgo en el	Embarazo C		
		fectos adversos	٦
Diarrea, náusea,	vómito, ginecomastia, cefalea, fiebre		J es menstruales.
	Contraindi	caciones y Precauciones	7
	es: Hipersensibilidad al fármaco. Icoholismo, insuficiencia hepática y la		-
		Interacciones	1
Los antiácidos, a antimicótico.	tropínicos y antihistamínicos H₂ redu		dicina e isoniacida disminuyen el efecto
<i>METENAMII</i>	VA		
Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Infección de vías urinarias bajas no complicada.	Oral.
	Cada tableta contiene: Hipurato de metenamina 500 mg.	Acidificante urinario.	Adultos: 1 g cada 6 u 8 horas.
010.000.2333.00	Envase con 30 tabletas.		Niños: Menores de 5 años: 50 mg/kg de peso corporal/día dividir dosis cada 6 horas.
			De 6 a 12 años: 500 mg cada 6 horas.
		Conoralidados	
Antiséptico urina	rio que debe su acción a su metaboli	Generalidades to activo formaldehído.	Ţ

Efectos adversos Náusea, vómito, diarrea, gastritis, disuria, hematuria, albuminuria.

Riesgo en el Embarazo

С

Contraindicaciones y Precauciones

Hipersensibilidad al fármaco, insuficiencia hepática e insuficiencia renal.

Interacciones

Con fármacos alcalinizantes de la orina inhiben su efecto terapéutico.

METRONIDAZOL (Acceso)

Clave	` Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Amibiasis intra y extraintestinal.	Oral.
	Cada tableta contiene: Metronidazol 500 mg.		Adultos:
	· ·	Tricomoniasis.	500 a 750 mg cada 8 horas por 10 días.
010.000.1308.00	Envase con 20 tabletas.	Giardiasis.	
010.000.1308.01	Envase con 30 tabletas.		
	SUSPENSION ORAL	Infecciones por anaerobios.	Niños:
	Cada 5 mL contienen: Benzoilo de metronidazol equivalente a 250 mg de metronidazol.		35 a 50 mg/ kg de peso corporal/día cada 8 horas por 10 días.
010.000.1310.00	Envase con 120 mL y dosificador.		

Generalidades

Fármaco antiinfeccioso del grupo de los nitroimidazoles, inhibe la síntesis del ácido nucléico y la disrupción del DNA.

Riesgo en el Embarazo

В

Efectos adversos

Vértigo, cefalea, náusea, vómito, anorexia, cólicos, diarrea, calambres abdominales, depresión, insomnio.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: No ingerir alcohol durante el tratamiento, insuficiencia hepática o renal.

Interacciones

Con la ingestión de alcohol se produce el efecto antabuse, con la ciclosporina puede aumentar los riesgos de neurotoxicidad.

NISTATINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SUSPENSION ORAL	Candidiasis buco-faríngea.	Oral.
	Cada frasco con polvo contiene: Nistatina 2 400 000 UI.		Adultos:
010.000.4260.00	Favore nare 24 ml		400 000 a 600 000 UI cada 6 horas.
010.000.4260.00	Envase para 24 mL.		Niños:
			100 000 UI, cada 6 horas.

Generalidades

El efecto antimicótico depende de su unión a los esteroles de la membrana celular de los hongos susceptibles, acción que traduce un cambio en la permeabilidad de membrana y salida de los constituyentes celulares esenciales.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

С

Náusea, vómito, diarrea, dolor abdominal y, ocasionalmente, prurito y dermatitis.

Contraindicaciones y Precauciones

Hipersensibilidad al fármaco.

Interacciones	

Ninguna de importancia clínica.

NITAZOXANIDA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Antiparasitario de amplio espectro.	Oral.
	Cada tableta contiene:	55,000	Adultos y niños:
	Nitazoxanida 200 mg.		•
010.000.2519.00	Envase con 6 tabletas.		Amibiasis quistes y trofozoítos: 7.5 mg/k de peso corporal cada 12 horas por
0.0.000.20.000	GRAGEA O TABLETA RECUBIERTA		días.
	Cada gragea o tableta recubierta contiene: Nitazoxanida 500 mg.		Helmintiasis: 7.5 mg/kg de peso corpora cada 12 horas por 3 días.
010.000.2523.00	Envase con 6 grageas o tabletas		Tricomoniasis: 7.5 mg/kg de peso corpora cada 12 horas por 3 días.
	recubiertas.		
010.000.2523.01	Envase con 10 grageas o tabletas recubiertas.		Giardiasis: 7.5 mg/kg de peso corpora cada 12 horas por 3 días.
010.000.2523.02	Envase con 14 grageas o tabletas		·
	recubiertas.		Fasciolosis: 7.5 mg/kg de peso corpora cada 12 horas por 7 días.
	SUSPENSION ORAL		
	Cada 5 mL contienen		
	Nitazoxanida 100 mg.		
010.000.2524.00	Envase con 30 mL.		
010.000.2524.01	Envase con 60 mL.		
010.000.2524.02	Envase con 100 mL.		

Generalidades	
Generalidades	

Medicamento con actividad contra protozoarios, helmintos y bacterias, que inhibe la síntesis de nucleósidos del ADN del parásito.

Riesgo en el Embarazo	X	
·		
	Efectos adversos	
Dolor abdominal, diarrea, mareo, cefalea	a y náusea. Embriotoxicidad.	
	Contraindicaciones y Precauciones	
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al	fármaco. Precauciones: En menores de o	dos años y lactancia.
	Interacciones	
Ninguna de importancia clínica.		

NITROFURANTOÍNA (Acceso)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CAPSULA	Infección urinaria por bacterias sensibles.	Oral
	Cada cápsula contiene: Nitrofurantoína 100 mg.		Niños menores de 12 años:
010.000.1911.00	Envase con 40 cápsulas.		5 a 7 mg/kg de peso corporal/día, dividida cada 6 horas.
	SUSPENSION ORAL		Adultos y niños mayores de 12 años:
	Cada 100 mL contienen: Nitrofurantoina 500 mg.		50 a 100 mg cada 6 horas.
010.000.5302.00	Envase con 120 mL (25 mg/5 mL).		

Generalidades

Bacteriostático que interfiere en los procesos enzimáticos bacterianos.

Riesgo en el Embarazo	В
	Efectos adversos
Anorexia, náusea, vómito, diarrea, dolor abdo	ominal, anemia hemolítica, neuropatía periférica.
C	ontraindicaciones y Precauciones
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fárm	naco, menores de un mes, embarazo a término.
Precauciones: Insuficiencia renal.	
	Interacciones
Con quinolonas disminuye su efecto terapéut	tico.

PIRAZINAMIDA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Tuberculosis.	Oral.
010.000.2413.00	Cada tableta contiene: Pirazinamida 500 mg. Envase con 50 tabletas.		Adultos: Diaria de lunes a sábado hasta completa 60 dosis Administración en una toma.
			Una dosis equivale a 20 a 35 mg/kg de peso corporal/día.
			Dosis máxima: 3 g/día.
			Niños: 15 a 30 mg/kg de peso corporal/día, equivalente a una dosis.
			Dosis máxima: 2 g/día.
		Generalidades	一

Se desconoce su mecanismo de acción.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Anemia sideroblástica, trombocitopenia, anorexia, náusea, vómito, disuria, hepatitis.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, insuficiencia hepática.

Precauciones: Diabetes mellitus.

Interacciones

Se debe administrar asociado a otros antituberculosos para aumentar el efecto terapéutico y disminuir riesgo de resistencia.

PRAZICUANTEL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Teniasis.	Oral.
	Cada tableta contiene: Prazicuantel 600 mg.	Neurocisticercosis.	Adultos y niños mayores de 5 años:
010.000.2040.00	Envase con 25 tabletas.	Fasciolosis hepática.	Esquistosomiasis: 20 mg/ kg de peso corporal/día, dividido en dosis, cada 8
		Himenolepiasis.	horas.
		Esquistosomiasis.	Cisticercosis: 50 mg/ kg de peso corporal/día, dividido en dosis cada 8 horas por 3 semanas.

Trematodiasis: 25 mg/kg de peso corporal/día, dividir dosis cada 8 horas, durante 8 días. Cestodiasis: 50 mg/kg de peso corporal /día, dividir dosis cada 8 horas por 14 días. Generalidades Causa parálisis espástica, debido al pasaje del calcio al interior del parásito, inhibiendo además su captación de glucosa. Riesgo en el Embarazo В Efectos adversos Somnolencia, cefalea, vértigo, náusea, fiebre, exantemas, inflamación alrededor del cisticerco. Contraindicaciones y Precauciones Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, cisticercosis ocular. Interacciones Ninguna de importancia clínica.

PRIMAQUINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Paludismo.	Oral.
	Cada tableta contiene: Fosfato de primaquina equivalente a 5		Adultos:
	mg de primaquina.		15 mg/día por 14 días.
010.000.2031.00	Envase con 20 tabletas.		Niños mayores de 6 meses:
	TABLETA Cada tableta contiene: Fosfato de primaquina equivalente a 15 mg de primaquina.		0.3 mg/kg de peso corporal/día, por 14 días.
010.000.2032.00	Envase con 20 tabletas.		

Generalidades

Destruye las formas exoeritrocíticas, al generar mediadores de oxidorreducción que interfieren en el transporte electrónico del parásito.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Hemólisis, hematuria, leucopenia, agranulocitosis, cefalea, trastornos de acomodación ocular, náusea, vómito, cólico, urticaria.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, menores de 6 meses, depresión de médula ósea.

С

Precauciones: Deficiencia de glucosa 6 fosfato deshidrogenasa y favismo.

Interacciones

La sales de magnesio disminuyen su absorción.

QUINFAMIDA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
-------	-------------	--------------	-------------------------------

	TABLETA	Amibiasi	s intestinal.	Oral.
010.000.1314.00	Cada tableta contiene: Quinfamida 300 mg. Envase con una tableta.			Adulto: Una tableta, como dosis única.
010.000.1011.00	Envado con una tablota.	i	ı	
		Generalid	lades	7
	forma móvil de <i>Entamo</i> biasis extraintestinal.			nal destruyendo los trofozoitos, no tiene
Riesgo en el	Embarazo	D		
		Efectos ad	versos	7
Náusea, cefalea,	flatulencia.			_
				-
		Contraindicaciones	y Precauciones	_
Hipersensibilidad	d al fármaco, amibiasis o	extraintestinal.		
		Interaccio	ones	-
Ninguna de impo	rtancia clínica.]

QUININA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.2034.00	TABLETA Cada tableta contiene: Sulfato de quinina 300 mg. Envase con 30 tabletas.	Paludismo.	Oral. Adultos: Paludismo: 600 mg cada 8 horas por 10 días. Administrar con pirimetamina. Niños:
			25 mg/kg de peso corporal/día cada 8 horas por 10 a 14 días.

Generalidades

Actúa como esquizontocida eritrocítico y gametocida. Inhibe a la Hem polimerasa produciendo un sustrato citotóxico.

Efectos adversos

Anemia hemolítica, trombocitopenia, agranulocitosis, cefalea intensa, excitación, confusión, hipotensión, alteraciones oculares, náusea, vómito diarrea.

Contraindicaciones y Precauciones

Hipersensibilidad al fármaco.

Interacciones

Con bicarbonato de sodio se aumentan los niveles plasmáticos de quinina.

RIFAMPICINA (Vigilancia)

INII AIVIE IOII	vA (vigilalicia)		
Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CÁPSULA, COMPRIMIDO O TABLETA RECUBIERTA.	Tuberculosis.	Oral.
	Cada cápsula, comprimido o tableta recubierta contiene: Rifampicina 300 mg.		Adultos: Una dosis equivale a 600 mg/día en una sola toma.
010.000.2409.00	Envase con 1000 cápsulas, comprimidos o tabletas recubiertas.		Niños: 10 a 20 mg/kg de peso corporal/día en
010.000.2409.01	Envase con 120 cápsulas,		una sola toma, equivalente a una dosis.

	comprimidos o tabletas recubiertas.		Dosis máxima: 600 mg por día.
	SUSPENSIÓN ORAL		De 3 meses a 1 año: 5 mg/kg de peso corporal/día.
	Cada 5 mL contienen: Rifampicina 100 mg.		Fase intensiva. De lunes a sábado hasta completar 6
010.000.2410.00	Envase con 120 mL y dosificador.		dosis.
010.000.2410.00	Envade don 120 mz y decimeador.		Fase de sostén: Intermitente dos veces por semana, lune y jueves o martes y viernes, hast completar 30 dosis.
Interfiere con la	RNA polimerasa de los organismos ir	Generalidades nfectantes.	
Riesgo en e	I Embarazo C		
		fectos adversos	¬
Trombocitopenia hiperuricemia.			, úlceras en mucosas, hepatotoxicidad,
		caciones y Precauciones	
Contraindicacion	nes: Hipersensibilidad al fármaco, hep	patitis. Precauciones: en di	sfunción hepática y alcoholismo.
		Interacciones	\neg
La ingesta de a	Icohol aumenta el riesgo de hepato	otoxicidad y el ketoconazo	ol disminuye la absorción, el probenec
aumenta sus coi	ncentraciones plasmáticas.		
	NA-ISONIAZIDA-PIRAZII		
RIFAMPICII Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	Descripción TABLETA O GRAGEA Cada tableta o gragea contiene:	Indicaciones Fase intensiva del tratamiento primario de corta duración contra la	Vía de administración y Dosis Oral. Adultos y niños mayores de 50 kg:
	Descripción TABLETA O GRAGEA	Indicaciones Fase intensiva del tratamiento primario de	Oral.
	Descripción TABLETA O GRAGEA Cada tableta o gragea contiene: Rifampicina 150 mg. Isoniazida 75 mg.	Indicaciones Fase intensiva del tratamiento primario de corta duración contra la	Oral. Adultos y niños mayores de 50 kg: Fase intensiva 60 dosis.
Clave	Descripción TABLETA O GRAGEA Cada tableta o gragea contiene: Rifampicina 150 mg. Isoniazida 75 mg. Pirazinamida 400 mg.	Indicaciones Fase intensiva del tratamiento primario de corta duración contra la	Oral. Adultos y niños mayores de 50 kg: Fase intensiva 60 dosis. Una dosis = 4 tabletas al día.
Clave	Descripción TABLETA O GRAGEA Cada tableta o gragea contiene: Rifampicina 150 mg. Isoniazida 75 mg. Pirazinamida 400 mg.	Indicaciones Fase intensiva del tratamiento primario de corta duración contra la	Oral. Adultos y niños mayores de 50 kg: Fase intensiva 60 dosis. Una dosis = 4 tabletas al día. Niños de 40 a 50 kg: Fase intensiva 60 dosis. Una dosis = 3 tabletas al día. Con menos de 40 kg:
Clave	Descripción TABLETA O GRAGEA Cada tableta o gragea contiene: Rifampicina 150 mg. Isoniazida 75 mg. Pirazinamida 400 mg. Envase con 240 tabletas o grageas.	Indicaciones Fase intensiva del tratamiento primario de corta duración contra la tuberculosis.	Oral. Adultos y niños mayores de 50 kg: Fase intensiva 60 dosis. Una dosis = 4 tabletas al día. Niños de 40 a 50 kg: Fase intensiva 60 dosis. Una dosis = 3 tabletas al día. Con menos de 40 kg: Dosificación de cada medicamento por kg
Clave 010.000.2414.00	Descripción TABLETA O GRAGEA Cada tableta o gragea contiene: Rifampicina 150 mg. Isoniazida 75 mg. Pirazinamida 400 mg. Envase con 240 tabletas o grageas.	Indicaciones Fase intensiva del tratamiento primario de corta duración contra la tuberculosis.	Oral. Adultos y niños mayores de 50 kg: Fase intensiva 60 dosis. Una dosis = 4 tabletas al día. Niños de 40 a 50 kg: Fase intensiva 60 dosis. Una dosis = 3 tabletas al día. Con menos de 40 kg: Dosificación de cada medicamento por kg de peso corporal/día.
Clave 010.000.2414.00 Asociación de tro	Descripción TABLETA O GRAGEA Cada tableta o gragea contiene: Rifampicina 150 mg. Isoniazida 75 mg. Pirazinamida 400 mg. Envase con 240 tabletas o grageas.	Indicaciones Fase intensiva del tratamiento primario de corta duración contra la tuberculosis.	Oral. Adultos y niños mayores de 50 kg: Fase intensiva 60 dosis. Una dosis = 4 tabletas al día. Niños de 40 a 50 kg: Fase intensiva 60 dosis. Una dosis = 3 tabletas al día. Con menos de 40 kg: Dosificación de cada medicamento por kg de peso corporal/día.
Clave 010.000.2414.00 Asociación de trobacteriana.	Descripción TABLETA O GRAGEA Cada tableta o gragea contiene: Rifampicina 150 mg. Isoniazida 75 mg. Pirazinamida 400 mg. Envase con 240 tabletas o grageas. es antifímicos para incrementar la act	Indicaciones Fase intensiva del tratamiento primario de corta duración contra la tuberculosis. Generalidades tividad antimicrobiana y evi	Oral. Adultos y niños mayores de 50 kg: Fase intensiva 60 dosis. Una dosis = 4 tabletas al día. Niños de 40 a 50 kg: Fase intensiva 60 dosis. Una dosis = 3 tabletas al día. Con menos de 40 kg: Dosificación de cada medicamento por kg de peso corporal/día.
O10.000.2414.00 Asociación de tribacteriana. Riesgo en e	Descripción TABLETA O GRAGEA Cada tableta o gragea contiene: Rifampicina 150 mg. Isoniazida 75 mg. Pirazinamida 400 mg. Envase con 240 tabletas o grageas. es antifímicos para incrementar la act	Indicaciones Fase intensiva del tratamiento primario de corta duración contra la tuberculosis. Generalidades tividad antimicrobiana y evifectos adversos	Oral. Adultos y niños mayores de 50 kg: Fase intensiva 60 dosis. Una dosis = 4 tabletas al día. Niños de 40 a 50 kg: Fase intensiva 60 dosis. Una dosis = 3 tabletas al día. Con menos de 40 kg: Dosificación de cada medicamento por kg de peso corporal/día.
Clave 010.000.2414.00 Asociación de trobacteriana. Riesgo en e Vértigo, náusea,	Descripción TABLETA O GRAGEA Cada tableta o gragea contiene: Rifampicina 150 mg. Isoniazida 75 mg. Pirazinamida 400 mg. Envase con 240 tabletas o grageas. Es antifímicos para incrementar la act	Indicaciones Fase intensiva del tratamiento primario de corta duración contra la tuberculosis. Generalidades tividad antimicrobiana y evidenciones de corta duración contra la tuberculosis.	Oral. Adultos y niños mayores de 50 kg: Fase intensiva 60 dosis. Una dosis = 4 tabletas al día. Niños de 40 a 50 kg: Fase intensiva 60 dosis. Una dosis = 3 tabletas al día. Con menos de 40 kg: Dosificación de cada medicamento por kg de peso corporal/día. itar la presencia de resistencia

TETRACICLINA (Acceso)

Clave	` Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA O CÁPSULA	Infecciones por bacterias	Oral.
	Cada tableta o cápsula contiene:	gram positivas y gram negativas susceptibles.	Adultos:

Interacciones

Modifica la efectividad de anticonceptivos orales, corticoesteroides, tolbutamida, digoxina y anticoagulantes orales.

	Clorhidrato de tetraciclina 250 mg.	250 a 500 mg cada 6 horas.
Giori	Ç	Niños mayores de 10 años: 40 mg/kg de peso corporal/día, dividir la dosis cada 6 horas.
010.000.1981.00	Envase con 10 tabletas o cápsulas.	Máximo 2 g al día.

Generalidades

Antibiótico de amplio espectro, con actividad bacteriostática que actúa sobre la subunidad ribosomal 30 S inhibiendo la síntesis de las proteínas.

Riesgo en el Embarazo D

Efectos adversos

Náusea, vómito, diarrea, fotosensibilidad y reacciones alérgicas graves. En los niños produce defectos en el esmalte, retraso del crecimiento óseo y pigmentación de los dientes.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, insuficiencia renal o hepática, y en menores de 10 años.

Interacciones

Antiácidos y sustancias que contengan aluminio, calcio, zinc, hierro y magnesio disminuyen la absorción de tetraciclinas, por la formación de quelatos.

TINIDAZOL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Amibiasis.	Oral.
	Cada tableta contiene: Tinidazol 500 mg.	Tricomoniasis.	Adultos: 2 g dosis única.
010.000.2042.00	Envase con 8 tabletas.	Giardiasis.	Niños: 50 a 60 mg/kg de peso corporal/día.

Generalidades

Inhibe y provoca pérdida de la forma helicoidal del DNA.

Riesgo en el Embarazo

В

Efectos adversos

Vértigo, cefalea, náusea, vómito, anorexia, cólicos.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, en insuficiencia hepática y renal.

Precauciones: La ingestión de alcohol produce efecto antabuse.

Interacciones

Aumenta los efectos anticoagulantes de la warfarina; los barbitúricos inhiben su acción.

TRIMETOPRIMA-SULFAMETOXAZOL (Acceso)

Clave	Descripción	` Indicaciones	Vía de administración y Dosis	
	COMPRIMIDO O TABLETA	Infecciones por bacterias gram positivas y gram	Oral.	
	Cada comprimido o tableta contiene: Trimetoprima 80 mg.	negativas susceptibles.	Adultos y niños:	
	Sulfametoxazol 400 mg.		De acuerdo a trimetoprima administrar 15 a 20 mg/kg/de peso corporal/día,	
010.000.1903.00	Envase con 20 comprimidos o tabletas.		fraccionar para cada 12 horas, por 10 días.	
	SUSPENSIÓN ORAL		Niños:	
	Cada 5 mL contienen: Trimetoprima 40 mg.		4 mg/kg de peso corporal /día de trimetoprima y 20 mg/kg de peso	

010.000.1904.00	Sulfametoxazol 200 mg. Envase con 120 mL y dosificador.	corporal/día de sulfametoxazo fraccionados en dos dosis, durante 1 días.
Interfiere con la	Generalidades síntesis bacteriana de ácido tetrahidrofólico y de ácidos	
Riesgo en el	l Embarazo C	
Agranulocitosis, Johnson.	Efectos adversos anemia aplástica, cefalalgia, náusea, vómito, pancreati	itis, neuropatías, fiebre, síndrome de Stevens
Contraindicacion	Contraindicaciones y Precau nes: Hipersensibilidad a los fármacos, insuficiencia hep-	
Potencia el efect	Interacciones to de los anticoagulantes e hipoglucemiantes orales. Co	on acidificantes urinarios aumenta el riesgo de

ABACAVIR

cristaluria.

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN o JARABE	Infección por Virus de Inmunodeficiencia	Oral.
	Cada 100 mL contienen:	Humana (VIH).	Adultos:
	Sulfato de abacavir equivalente a 2 g de abacavir.		300 mg (15 mL) cada 12 horas.
			Niños y adolescentes:
010.000.4272.00	Envase con un frasco de 240 mL y pipeta dosificadora o jeringa dosificadora.		8 mg/kg de peso corporal cada 12 horas, hasta un máximo de 600 mg (30 mL).
	TABLETA		Oral.
	Cada tableta contiene: Sulfato de abacavir equivalente a 300 mg de abacavir.		Adultos: Tomar una tableta cada 12 horas, combinada con otros antirretrovirales.
010.000.4273.00	Envase con 60 tabletas.		

Generalidades

Nucleósido análogo carbocíclico con actividad inhibitoria contra HIV. Intracelularmente se convierte en su metabolito activo que inhibe a la transcriptasa reversa incorporándose al ADN viral.

Riesgo en el Embarazo	C
	Efectos adversos
Fiebre, rash, fatiga, náusea, vómito, dia	rrea, hipotensión, acidosis láctica, esteatosis hepática.
	Contraindicaciones y Precauciones
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al	l fármaco.
Precauciones: Lactancia, insuficiencia h	nepática, obesidad.

Interacciones
Alcohol disminuye su eliminación aumentando su concentración plasmática.

ABACAVIR-LAMIVUDINA

ĺ	Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
		TABLETA	Infección por Virus de la Inmunodeficiencia Humana	Oral
		Cada tableta contiene: Sulfato de abacavir equivalente a	(VIH).	Adultos y mayores de 12 años de edad:
		600 mg de abacavir. Lamivudina 300 mg.		600 mg / 300 mg cada 24 horas.
	010.000.4371.00	Envase con 30 tabletas.		

				,
respectivos (TFs	s) que son las partes a	metabolizado: activas. El TF	de lamivudina y el TF d	s cinasas intracelulares a los trifosfatos le carbovir (la forma trifosfato activa de a (TR) del virus de la inmunodeficiencia
Riesgo en el	Embarazo		С	
•				_
Con abacavir: er hiperlactemia.	upción cutánea (sin sínt		fectos adversos cos), hiperlactemia. Con la	
		Contraindi	caciones y Precauciones	٦
Precauciones: E hallazgos clínico	I tratamiento con Aba s o de laboratorio que	fármaco e ins cavir, Lamivu sugieran acid	uficiencia hepática modera dina debe ser suspendid	o en cualquier paciente que desarrolle dad (que puede incluir hepatomegalia y
inhiben o induc antirretrovirales por las enzimas	cen este sistema enz	etabolizados imático. Por de la proteas	lo tanto, hay poco pot sa, análogos no nucleósid	enzimas del citocromo P ₄₅₀ ni tampoco encial de interacciones con productos os y otros medicamentos metabolizados
Clave	Descripción		Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.4368.00	TABLETA Cada tableta contiene: Sulfato de abacavir Equivalente a 300 mg de Lamivudina 150 mg. Zidovudina 300 mg. Envase con 60 tabletas.		Infección por Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH).	Oral. Adultos y mayores de 12 años: Una tableta cada 12 horas.
010.000.4368.00	Envase con ou tabletas.			
Análogos nucleo	sidos inhibidores de la t		Generalidades reversa, inhibidores selectiv	os del VIH-1 Y VIH-2.
Riesgo en el	Embarazo	С		
hepáticas, eleva mialgias, miopat	ción de la amilasa se ia, cefalea, parestesias sión, rash, alopecia, pi	oprenia, trombrica, hepaton	negalia con esteatosis, el periférica, insomnio, perdi	poplasia medular, elevación de enzimas evación de bilirrubinas, acidosis láctica, da de la agudeza mental, convulsiones, aforesis, fiebre, fatiga, alteraciones en e
Contraindicacion	es: Hipersensibilidad a		caciones y Precauciones neutropenia, anemia, insu] ficiencia hepática, embarazo.

Interacciones

Con la ingestión de alcohol se altera su metabolismo, con metadona disminuye su efecto terapéutico y con la ribavirina antagoniza su actividad antiviral.

ACICLOVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	COMPRIMIDO O TABLETA	Herpes simple y genital.	Oral.
	Cada comprimido o tableta contiene: Aciclovir 400 mg.	Varicela Zoster.	Adultos:
			200 mg cada 4 horas.
010.000.2126.00	Envase con 35 comprimidos o		
	tabletas.		
	COMPRIMIDO O TABLETA		

	ı			1	
		Cada comprimido o table Aciclovir 200 mg.	eta contiene:		
	010.000.4263.00	Envase con 25 comprim tabletas.	idos o		
Ī		SOLUCIÓN INYECTABI	-E		Intravenosa.
		Cada frasco ámpula con contiene: Aciclovir sódico equivale de aciclovir.			Adultos y niños mayores de 12 años: 5 mg/kg de peso corporal cada 8 horas por siete días.
	010.000.4264.00	Envase con 5 frascos án	npula.		Niños menores de 12 años: 250 mg/ m² de superficie corporal/día, cada 8 horas por 7 días.
					Neonatos: 30 mg/kg de peso corporal/día, cada 8 horas.
					Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio.
				Generalidades]
	Inhibe la síntesis	del DNA viral.			
	Riesgo en el	Embarazo	С		
			Е	fectos adversos	
	Intravenosa: fleb	itis. cefalea, temblores,	alucinaciones	s, convulsiones, hipotensión	n. Oral: náusea, vómito, diarrea.
			Contraindi	caciones y Precauciones	1
	Contraindicacion	es: Hipersensibilidad al		caciones y i recauciones	J
				evitar su uso en bolo, tópio	ca u ocular.
				Interacciones]

ADEFOVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Hepatitis B crónica.	Oral.
	Cada tableta contiene: Dipivoxilo de adefovir 10 mg.		Adultos:
010.000.4375.00	Envase con 30 tabletas.		10 mg cada 24 horas.

Generalidades

El dipivoxilo de adefovir es un pro fármaco oral del adefovir. Es un análogo nucleótido fosfonato aciclico del monofosfato de adenosina, inhibe la Polimerasa del ADN del virus de la hepatitis B (VHB).

Riesgo en el Embarazo	С
	Efectos adversos
Astenia, dolor abdominal, nausea, flatulencia, diarrea, dispepsia y cefalea.	
	Contraindicaciones y Precauciones
Hipersensibilidad al fármaco.	
	Interacciones

Con probenecid aumenta la vida media plasmática del fármaco.

El adefovir se excreta por vía renal, mediante una combinación de filtración glomerular y secreción tubular activa. La coadministración de 10 mg de Dipivoxilo de adefovir junto con otros medicamentos que se eliminan por secreción tubular o alteran la secreción tubular, puede aumentar las concentraciones séricas de Adefovir o del medicamento coadministrado.

AMFOTERICINA B LIPOSOMAL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Micosis Sistémicas.	Intravenosa
	Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Amfotericina B Liposomal, 50 mg.		Niños y adultos: 3 a 5 mg/kg por día en infusión intravenosa durante 60 a 120 minutos.
010.000.6122.00	Envase con 1 frasco ámpula con liofilizado, un frasco ámpula con o sin 12 mL. de diluyente, un filtro de 5 micras.		

Generalidades

Actúa mediante la unión al componente de esterol y ergosterol de la membrana celular de los hongos susceptibles. Penetra la pared de los hongos medinate la formación de canales trasmenbranales que conducen alteraciones en la permeabilidad celular a través del cual los iones de Na, K, H y Cl filtrándose fuera de la célula dando como resultado la muerte celular.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Dolor abdominal, diarrea, náusea, vómito, elevación de enzimas hepáticas, desequilibrio hidroeléctrico, rash, taquicardia e hipotensión.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Pueden presentarse falsas elevaciones de fosfato sérico.

Interacciones

No hay estudios clínicos formales de interacciones farmacológicas que se hayan realizado con Amfotericina B. El uso simultáneo de amfotericina B y otros medicamentos nefrotóxicos puede aumentar el potencial de toxicidad renal inducida por fármacos. Se recomienda seguimiento intensivo de la función renal.

AMFOTERICINA B O ANFOTERICINA B

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Micosis sistémicas.	Intravenosa.
	Cada frasco ámpula con polvo contiene: Amfotericina B o Anfotericina B 50 mg.		Adultos: 0.5 a 1.0 mg/kg de peso corporal/día, en solución glucosada al 5%. Dosis máxima: 1.5 mg/kg de peso corporal/día.
010.000.2012.00	Envase con un frasco ámpula.		Niños:
			0.25 a 0.5 mg/kg de peso corporal/día en solución glucosada al 5%, aumentar en forma progresiva hasta un máximo de 1 mg/kg de peso corporal/día.
			Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio.

Generalidades

Se une a esteroles en la membrana celular micótica alterando su permeabilidad.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Anemia, cefalea, neuropatía periférica, arritmias cardiacas, hipotensión, náusea, vómito, diarrea, hipokalemia, disfunción renal.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, uso concomitante con otros antibióticos.

Precauciones: Disfunción renal.

Interacciones

Con otros antibióticos nefrotóxicos aumenta la toxicidad renal.

ANFOTERICINA B (COMPLEJO FOSFOLÍPIDO O LIPÍDICO)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.6132.00	SUSPENSION INYECTABLE Cada frasco ámpula contiene: Anfotericina B (Como complejo fosfolípido o lipídico) 100 mg Envase con un frasco ámpula con 20 mL (5 mg/mL), con aguja filtro de 5 micras.	Tratamiento de las infecciones micóticas invasivas en pacientes que son refractarios o intolerantes al tratamiento convencional con anfotericina B convencional.	Intravenosa. Niños y adultos: 5 mg/kg de peso corporal/día, administrados en una sola infusión, a una velocidad de 2.5 mg/kg de peso corporal/h. Sí el tiempo de infusión es mayor a 2 horas, se debe mezclar el contenido agitando la bolsa de infusión cada 2 horas.

Generalidades

Actúa mediante la unión al componente de esterol y ergosterol de la membrana celular de los hongos susceptibles. Penetra la pared de los hongos medinate la formación de canales trasmenbranales que conducen alteraciones en la permeabilidad celular a través del cual los iones de Na, K, H y Cl filtrándose fuera de la célula dando como resultado la muerte celular.

Riesgo en el Embarazo	В
	Efectos adversos

Dolor abdominal, diarrea, náusea, vómito, elevación de enzimas hepáticas, desequilibrio hidroeléctrico, rash, taquicardia e hipotensión

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Pueden presentarse falsas elevaciones de fosfato sérico.

Interacciones

No hay estudios clínicos formales de interacciones farmacológicas que se hayan realizado con Amfotericina B. El uso simultáneo de amfotericina B y otros medicamentos nefrotóxicos puede aumentar el potencial de toxicidad renal inducida por fármacos. Se recomienda seguimiento intensivo de la función renal.

AMIKACINA (Acceso)

AWIINACIINA	(ACCESO)		
Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones por gram negativas susceptibles.	Intramuscular o intravenosa.
	Cada ampolleta o frasco ámpula contiene:		Adultos y niños:
	Sulfato de amikacina equivalente a 500 mg de amikacina.		15 mg/ kg de peso corporal/día, dividido cada 8 ó 12 horas.
010.000.1956.00	Envase con 1 ampolleta o frasco ámpula con 2 mL.		Por vía intravenosa, administrar en 100 a 200 mL de solución glucosada al 5 %.
010.000.1956.01	Envase con 2 ampolletas o frasco ámpula con 2 mL.		En pacientes con disfunción renal
	SOLUCION INYECTABLE		disminuir la dosis o aumentar el intervalo de dosificación de acuerdo a la depuración
	Cada ampolleta o frasco ámpula contiene:		renal.
	Sulfato de amikacina equivalente a 100 mg de amikacina.		
010.000.1957.00	Envase con 1 ampolleta o frasco ámpula con 2 mL.		
010.000.1957.01	Envase con 2 ampolletas o frasco ámpula con 2 mL.		

(Beneralidades

Inhibe la síntesis de proteínas al unirse a la subunidad ribosomal 30S de la bacteria.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Bloqueo neuromuscular, ototóxicidad, nefrotóxicidad, hepatotóxicidad.

Contraindicaciones v	

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: En insuficiencia hepática e insuficiencia renal, graduar la dosis o el intervalo, utilizar la vía intravenosa en infusión.

Interacciones

Con anestésicos generales y bloqueadores neuromusculares se incrementa su efecto bloqueador. Con cefalosporinas aumenta la nefrotoxicidad. Con diuréticos de asa aumenta la ototoxicidad y nefrotoxicidad.

AMPICILINA (Acceso)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones por bacterias gram positivas y gram	Intramuscular o intravenosa.
	Cada frasco ámpula con polvo contiene:	negativas susceptibles.	Adultos:
	Ampicilina sódica equivalente a 500 mg de ampicilina.		2 a 12 g divididos cada 4 a 6 horas.
010.000.1931.00	Envase con un frasco ámpula y 2 mL		Niños:
	de diluyente.		100 a 200 mg/kg de peso corporal/día dividido cada 6 horas.

Generalidades

Inhibe la síntesis de la pared celular microbiana durante multiplicación activa.

Riesgo en el Embarazo

В

Náusea, vómito.

Contraindicaciones y Precauciones

Efectos adversos

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a las cefalosporinas y otras penicilinas.

Interacciones

Con probenecid y cimetidina aumentan su concentración plasmática.

AMPRENAVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CAPSULA	Infección por VIH en combinación con otros	Oral.
	Cada cápsula contiene: Amprenavir 150 mg.	antirretrovirales.	Adultos: 1200 mg cada 12 horas.
010.000.4275.00	Envase con 240 cápsulas.		Niños: 4 a 12 años: 20 mg/kg de peso corporal, cada 12 horas.

Generalidades

Inhibidor de proteasas del virus.

Riesgo en el Embarazo

Χ

Efectos adversos

Rash, náusea, vómito, diarrea, sensación de adormecimiento peribucal, dolor abdominal, ocasionalmente síndrome de Stevens-Johnson, anemia hemolítica aguda.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Interacciones

Los antiácidos bloquean su absorción, la rifampicina inhibe su acción. Con la cisaprida, derivados de ergotamina,

ANIDUI AFUNGINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Pacientes adultos, no neutropénicos, con	Intravenosa.
	Cada frasco ámpula con liofilizado	candidemia, y con	Adultos:
	contiene:	resistencia a fluconazol.	Dosis inicial: 200 mg.
	Anidulafungina122 mg con una potencia de 84% equivale a 102.5 mg de anidulafungina.		Dosis de mantenimiento: 100 mg cada 24 horas.
	de amadiardrigina.		La anidulafungina debe administrarse
10.000.5670.00	Envase con un frasco ámpula con liofilizado.		mediante infusión intravenosa.

Generalidades

La anidulafungina es un lipopéptido semisintético, sintetizado a partir de un producto de fermentación de *Aspergillus nidulans*. Anidulafungina es una equinocandina, clase de medicamentos que inhiben la síntesis de 1,3-β-D-glucano. Anidulafungina no es metabolizada en el hígado, se degrada lentamente en condiciones de pH y temperatura fisiológicos a un péptido de anillo abierto.

Riesgo en el Embarazo	В
	Efector adverses

Rubor/sofocos, prurito, exantema, urticaria, hipopotasemia, diarrea, elevación de ALT, fosfatasa sérica alcalina elevada y bilirrubina sérica elevada.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco o a otros medicamentos de la clase equinocandinas.

Precauciones: El contenido de etanol puede ser peligroso para aquellos que padecen de alcoholismo. Esto deberá ser tomado en cuenta en mujeres embarazadas, que se encuentran lactando, niños y en grupo de alto riesgo tales como los pacientes con enfermedad hepática o epileosia.

Los pacientes con problemas hereditarios de intolerancia a la fructosa no deberán ser tratados con éste medicamento. La velocidad de infusión no deberá de superar el índice recomendable de 1.1 mg/min.

Interacciones

La anidulafungina no es un sustrato, inductor ni inhibidor de las isoenzimas del citocromo P450 clínicamente relevantes (1ª 2, 2B6, 2C8,2C9,. 2C19, 2D6, 3A) No se requiere ajustar las dosis de ninguno de los fármacos cuando se coadministra anidulafungina con Amfotericina B liposomal, Voriconazol, Rifampicina, Ciclosporina o Tacrólimus.

ASI INAPREVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CAPSULA	Asunaprevir está indicado	Oral.
		en combinación con otros	Adultos:
	Cada cápsula contiene:	antivirales para el	
	Asunaprevir 100 mg	tratamiento de la hepatitis	Genotipo 1b:
		C crónica genotipo 1 o 4	Una cápsula de 100 mg cada 12 horas por
010.000.6043.00	Envase con 56 cápsulas.	en pacientes adultos con	24 semanas. Debe ser administrado er
	•	enfermedad hepática	combinación con daclatasvir por 24
		compensada, con o sin	semanas.
		tratamiento previo o	
		inelegibles para	Genotipo 1 o 4:
		tratamiento con	Una cápsula de 100 mg cada 12 horas por
		peginterferón.	24 semanas. Debe ser administrado er
			combinación con daclatasvir, peginterferór
			alfa y ribavirina por 24 semanas.

Generalidades

Asunaprevir es un agente antiviral de acción directa (DAA) contra el virus de la hepatitis C. Asunaprevir es un inhibidor del complejo serina proteasa NS3/4A del VHC. Este complejo de enzimas NS3/4A es responsable del procesamiento de la poliproteína del VHC para producir las proteínas virales maduras necesarias para la replicación viral.

Riesgo en el Embarazo D

Efectos adversos

Dolor de cabeza, fatiga, diarrea, nasofaringitis, y náuseas

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. En pacientes con insuficiencia hepática moderada o grave (Child-Pugh B o C, puntuación de 7 o mayor) y en pacientes con enfermedad hepática descompensada. En combinación con tioridazina, medicamentos que inducen fuerte o moderadamente CYP3A, medicamentos que inhiben fuerte o moderadamente CYP3A, medicamentos que inhiben fuertemente los polipéptidos transportadores de aniones orgánicos (OATP) 1B1

Precauciones: Asunaprevir no debe ser administrado como monoterapia

Interacciones	

ASUNAPREVIR tiene interacciones con medicamentos que inductores e inhibidores moderados o potentes del CYP3A, así como medicamentos que inhiben fuertemente los polipéptidos transportadores de aniones orgánicos (OATP) 1B1

ATAZANAVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CAPSULA	Infección por Virus de Inmunodeficiencia	Oral.
	Cada cápsula contiene: Sulfato de atazanavir equivalente a 300 mg de atazanavir.	Humana (VIH).	300 mg una vez al día, tomada con alimentos.
010.000.4266.00	Envase con 30 cápsulas.		
	CAPSULA		Oral.
	Cada cápsula contiene: Sulfato de atazanavir equivalente a 200 mg de atazanavir.		400 mg una vez al día, tomada con alimentos.
010.000.4267.00	Envase con 60 cápsulas.		

Generalidades

Azapéptido inhibidor de la proteasa.

Riesgo en el Embarazo D

Efectos adversos

Cefalea, insomnio, síntomas neurolépticos periféricos, dolor abdominal, diarrea, dispepsia, náusea, vómito, ictericia, astenia

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Interacciones

Con rifampicina disminuye sus concentraciones plasmáticas; cisaprida, lovastatina y simvastatina, aumentan sus efectos adversos al combinarse con atazanavir.

AZITROMICINA (Vigilancia)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis		
	TABLETA	Infecciones ocasionadas por gérmenes sensibles.	Oral.		
	Cada tableta contiene: Azitromicina dihidratada equivalente		Adultos:		
	a 500 mg de azitromicina		500 mg cada 24 horas.		
010.000.1969.00 010.000.1969.01	Envase con 3 tabletas. Envase con 4 tabletas.				

010.000.6308.01 010.000.6308.02	Cada tableta contiene: Azitromicina dihidratada equivalente a 250 mg de azitromicina Envase con 6 tabletas Envase con 9 tabletas		
		Ceneralidades 	

Ejerce su mecanismo de acción al inhibir la síntesis proteica de las bacterias al unirse en el sitio P de la subunidad ribosomal 50's, evitando así las reacciones de traslocación de péptidos.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Diarrea, heces blandas, malestar abdominal, náuseas, vómito y flatulencia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco o a cualquiera de los antibióticos macrólidos.

Precauciones: En pacientes que presenten prolongación del intervalo QT y arritmias.

Interacciones

Se ha precipitado ergotismo al administrar simultáneamente con algunos antibióticos macrólidos. Así mismo estos antibióticos alteran el metabolismo microbiano de la digoxina en el intestino en algunos pacientes. No tomar en forma simultánea con antiácidos. Junto con otros macrólidos, pueden producir interacciones con los medicamentos por reducir su metabolismo hepático por enzimas P450.

BENCILPENICILINA SÓDICA CRISTALINA (Acceso)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones de bacterias grampositivas sensibles.	Intramuscular o intravenosa.
	Cada frasco ámpula con polvo contiene:	g	Adultos:
	Bencilpenicilina sódica cristalina equivalente a 1 000 000 UI de bencilpenicilina.		1.2 a 24 millones/día dividida cada 4 horas según el caso.
			Niños:
010.000.1921.00	Envase con un frasco ámpula, con o sin 2 mL de diluyente.		25 000 a 300 000 UI/ kg de peso
	SOLUCION INYECTABLE		corporal/día dividida cada 4 horas según el caso.
	Cada frasco ámpula con polvo		
	contiene:		
	Bencilpenicilina sódica cristalina equivalente a 5 000 000 UI		
	de bencilpenicilina.		
010.000.1933.00	Envase con un frasco ámpula.		

Generalidades

Inhibe la síntesis de la pared celular microbiana durante multiplicación activa.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Reacciones de hipersensibilidad que incluye choque anafiláctico, glositis, fiebre, dolor en el sitio de inyección.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Interacciones

Con probenecid aumenta la concentración plasmática de las penicilinas. Sensibilidad cruzada con cefalosporinas y otras penicilinas. Con analgésicos no esteroideos aumenta la vida media de las penicilinas.

BICTEGRAVIR / EMTRICITABINA / TENOFOVIR /ALAFENAMIDA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis

	TABLETA	Tratamiento de la infección por VIH-1 en adultos que	Oral
	Bictegravir sódico 52.5 mg equivalente a 50 mg de bictagravir. Emtricitabina 200 mg. Tenofovir alafenamida fumarato 28 mg equivalente a 25 mg de tenofovir alafenamida.	no tienen historial de tratamiento antirretroviral o para reemplazar el régimen antirretroviral actual en aquellos que están suprimidos	Adultos Una tableta cada 24 horas
010.000.6203.00	Caja con un frasco con 30 tabletas.	virológicamente (ARN del VIH-1 menor de 50 copias por mL) en un régimen antirretroviral estable de al menos 3 meses sin historial de fracaso del tratamiento y sin sustituciones conocidas asociadas con la resistencia a sus componentes individuales.	

Generalidades

Bictegravir es un inhibidor de la cadena de transferencia de la integrasa del VIH-1. Emtricitabina es un inhibidor de la transcriptasa reversa análogo de nucleósidos y un análogo nucleósido de 2´desoxitidina. El tenofovir alafenamida es un profármaco de tenofovir fosfonoamidato, un inhibidor de la transcriptasa inversa análogo de nucleótidos permeable en las células, con mayor estabilidad plasmática y activación intracelular.

Riesgo en el Embarazo		В				
	_				_	
		Efectos a	dversos			
Diarrea náuseas dolor de cal	aza fatina	sueños anormales	marens	insomnio	vómito	flatulenc

Diarrea, náuseas, dolor de cabeza, fatiga, sueños anormales, mareos, insomnio, vómito, flatulencia, dispepsia, dolor abdominal, exantema, depresión.

Contraindicaciones y Precauciones

Hipersensibilidad a los principios activos o alguno de los excipientes.

La administración concomitante con medicamentos que son inductores potentes de CYP3A y UGT1A1, como rifampicina o hierba de San Juan (Hypericum perforatum), pueden disminuir significativamente las concentraciones plasmáticas de bictegravir, lo cual puede generar una pérdida del efecto terapéutico y el desarrollo de resistencia; en consecuencia, la administración concomitante está contraindicada.

La interrupción del tratamiento con bictegravir/emtricitabina/tenofovir alafenamida en pacientes coinfectados con VIH/VHB puede estar asociada a exacerbaciones agudas graves de la hepatitis, por lo que deben controlarse de manera estricta con seguimiento clínico y de laboratorio durante por lo menos varios meses después de interrumpir el tratamiento. Los pacientes con disfunción hepática preexistente demuestran una mayor frecuencia de alteraciones en la función hepática durante la terapia antirretroviral de combinación y deberían ser vigilados; si hay evidencia de empeoramiento de la enfermedad hepática en dichos pacientes, debe considerarse la interrupción del tratamiento. Las alteraciones del peso y metabólicas, disfunción mitocondrial in útero, síndrome inflamatorio de reconstitución inmunológica, infecciones oportunistas, osteonecrosis y nefrotoxicidad pueden aparecer durante el tratamiento antirretroviral.

Interacciones

No debe de administrarse con otros fármacos antirretrovirales para la infección de VIH-1.

La administración concomitante con algunos de los siguientes medicamentos está contraindicada debido a la posibilidad de que se produzcan reacciones adversas graves o potencialmente mortales o pérdida de la respuesta virológica y posible resistencia: Rifampicina, rifabutina, rifapentina, atazanavir, atazanavir/cobicistat, boceprevir, carbamazepina, oxcarbazepina, fenobarbital, sucralfato. Bictegravir/emtricitabina/tenofovir alafenamida debe administrarse al menos 2 horas antes de suplementos con hierro, o tomados juntos con alimentos.

CASPOFUNGINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Micosis profundas por:	Infusión intravenosa (60 min).
	Cada frasco ámpula con polvo contiene:	Aspergilosis.	Adultos: Dosis inicial de 70 mg el primer día seguida
	Acetato de caspofungina equivalente a 50 mg de caspofungina.	Candidiasis.	de 50 mg diarios, según la respuesta clínica.
		Histoplasmosis.	
010.000.5313.00	Envase con frasco ámpula con polvo	·	Administrar diluido en soluciones

	para 10.5 mL (5 mg/mL). SOLUCION INYECTABLE	-	intravenosas envasadas en frascos de vidrio.
	Cada frasco ámpula con polvo contiene: Acetato de caspofungina equivalente a 70 mg de caspofungina.		
010.000.5314.00	Envase con frasco ámpula con polvo para 10.5 mL (7 mg/mL).		
Jakiba la akataab	s de la pared celular del hongo.	Generalidades	

Riesgo en el Embarazo

С

Efectos adversos

Edema pulmonar, discracia sanguínea, hipercalcemia, hepatoxicidad, fiebre, náusea, vómito, cefalea, diarrea y anemia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precaución: Disfunción hepática.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

CEFALOTINA (Acceso)

Clave	` Deścripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones producidas por bacterias gram positivas y	Intramuscular o intravenosa.
	Cada frasco ámpula con polvo contiene:	gram negativas sensibles.	Adultos:
	Cefalotina sódica equivalente a 1 g de cefalotina.		500 mg a 2 g cada 4 a 6 horas. Dosis máxima:12 g/día.
010.000.5256.00	Envase con un frasco ámpula y 5 mL de diluyente.		Niños:
			Intravenosa: 20 a 30 mg/kg de peso corporal cada 4 ó 6 horas.

Generalidades

Inhibe la síntesis de la pared celular. Cefalosponina de segunda generación.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Náusea, vómito, diarrea, reacciones de hipersensibilidad, colitis pseudomembranosa, flebitis, tromboflebitis, nefrotoxicidad.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Interacciones

Con furosemida y aminoglucósidos, aumenta el riesgo de lesión renal. Se incrementa su concentración plasmática con probenecid

CEFIXIMA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CÁPSULA Cada cápsula contiene: Cefixima trihidratada equivalente a cefixima 200 mg.	Infecciones producidas por bacterias gram positivas y gram negativas susceptibles	Oral Adultos: 400 mg dosis única al día, la duración depende de la severidad del cuadro. Niños: 8 mg/k de peso, dosis única al día, la duración depende de la severidad del cuadro.

010.000.6342.01 010.000.6342.02	Caja de cartón con 10 cápsulas Caja de cartón con 12 cápsulas
010.000.6342.03	Caja de cartón con 20 cápsulas
	Cada cápsula contiene: Cefixima trihidratada equivalente a cefixima 400 mg.
010.000.6343.01	Caja de cartón con 5 cápsulas Caja de cartón con 6 cápsulas
010.000.6343.02 010.000.6343.03	Caja de cartón con 10 cápsulas
010.000.6343.04	Caja de cartón con 14 cápsulas
010.000.6343.05	Caja de cartón con 20 cápsulas
	SUSPENSIÓN ORAL
	Cada 5 mL de suspensión contienen: Cefixima 100 mg
010.000.6344.00	Frasco con polvo para reconstituir 50 mL, con pipeta dosificadora.
010.000.6344.01	Frasco con polvo para reconstituir 100 mL, con pipeta dosificadora.

Generalidades

Ejerce su acción antibacteriana a través de la inhibición de la síntesis de la pared bacteriana, al inhibir las transpeptidasas, con lo que se impide la formación normal de la pared bacteriana provocando la lisis y muerte del microorganismo.

Riesgo en el Embarazo	В

Efectos adversos

Reacciones de hipersensibilidad, diarrea, nausea, vomito, dispepsia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a cefalosporinas u otros antibióticos beta-lactámicos

Precauciones: Insuficiencia renal y hepática.

Interacciones

Sustancia nefrotóxicas como aminoglucosidos, colistina, polimixina, vancomicina, o diuréticos potentes pueden incrementar el riesgo de deterioro de la función renal con el uso concomitante.

La cefixima disminuye la respuesta inmunológica a la vacuna tifoidea, se debe esperar 24 horas después de la última dosis del antibiótico para aplicar la vacuna.

CEFEPIMA (Vigilancia)

JEFEFIIVIA	(vigilaricia)		
Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones producidas por bacterias gram positivas y	Intravenosa o intramuscular.
	El frasco ámpula contiene: Clorhidrato monohidratado de cefepima equivalente a 500 mg	gram negativas susceptibles.	Adultos: Uno o dos gramos cada 8 a 12 horas,
	de cefepima.		durante 7 a 10 días.
010.000.5284.00	Envase con un frasco ámpula y ampolleta con 5 mL de diluyente.		Niños:
010.000.5264.00	SOLUCION INYECTABLE		50 mg/kg de peso corporal, cada 8 ó 12 horas, máximo 2 g por dosis.
	Cada frasco ámpula contiene: Clorhidrato monohidratado de cefepima equivalente a 1 g de cefepima.		
010.000.5295.00	Envase con un frasco ámpula y ampolleta con 3 mL de diluyente.		
010.000.5295.01	Envase con un frasco ámpula y ampolleta con 10 mL de diluyente.		

Generalidades

Inhibe la síntesis de la pared celular. Cefalosporina de segunda generación.				
Riesgo en el	Riesgo en el Embarazo B			
Efectos adversos				
Cefalea, náusea,	reacciones alérgicas.		1	
	Contraindi	caciones y Precauciones	7	
Contraindicacion Precaución: Insu	es: Hipersensibilidad al fármaco.	sadiones y 1 redadoienes	1	
			_	
		Interacciones]	
	y aminoglucósidos, aumenta el riesgo	o de lesión renal. Se increm	nenta su concentración plasmática con	
probenecid.				
	AA (Missile regio)			
ンヒトロエAXTIV Clave I	MA (Vigilancia)	Indicaciones	Vía do administración y Decia	
Clave	Descripción SOLUCION INYECTABLE	Infecciones causadas por	Vía de administración y Dosis Intramuscular o intravenosa.	
		bacterias gram positivas y	milandodial o milavonosa.	
	Cada frasco ámpula con polvo contiene:	gram negativas sensibles.	Adultos:	
	Cefotaxima sódica equivalente a 1 g de cefotaxima.		1 a 2 g cada 6 a 8 horas. Dosis máxima: 12 g/día.	
010.000.1935.00	Envase con un frasco ámpula y 4 mL		Niños:	
010.000.1935.00	de diluyente.		50 mg/kg de peso corporal/día. Administrar cada 8 ó 12 horas.	
		Generalidades	7	
Inhibe la síntesis	de la pared celular. Cefalosporina de]	
Diagra on al	Embarazo B			
Riesgo en el	EIIIDaia20			
	E	fectos adversos	7	
Anorexia, náuse disfunción renal.	a, vómito, diarrea, colitis pseudomo	embranosa, dolor en el s	tio de la inyección, erupción cutánea,	
	Contraindi	caciones y Precauciones	7	
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.				
0 ()		Interacciones	<u> </u>	
Con furosemida y aminoglucósidos, aumenta el riesgo de lesión renal. Se incrementa su concentración plasmática con probenecid.				
proberiecia.				
CEFPIROMA	4 (Vigilancia)			
Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis	
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones producidas por bacterias gram positivas y	Intravenosa.	
	El frasco ámpula con polvo contiene:	gram negativas	Adultos:	
	Sulfato de cefpiroma equivalente a 2 g	susceptibles.	Line o dos gramos cada 12 horas, dosia	
	de cefpiroma.		Uno o dos gramos cada 12 horas, dosis máxima 4 g/día.	
010.000.5311.00	Envase con un frasco ámpula y un		3	
	frasco ámpula con 20 mL de diluyente.			
			 -	
		Generalidades		
Inhibe la síntesis	de la pared celular. Cefalosporina de	e segunda generación.		
Riesgo en el	Embarazo B			

Efectos adversos

Angioedema, broncoespasmo, rash, urticaria, náusea, vómito, diarrea, colitis pseudomembranosa, neutropenia, en

ocasiones agranulocitosis, flebitis.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Insuficiencia renal.

Interacciones

Con furosemida y aminoglucósidos, aumenta el riesgo de lesión renal. Se incrementa su concentración plasmática con probenecid.

CEFTAZIDIMA (Vigilancia)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones producidas por bacterias gram positivas y	Intramuscular, intravenosa.
	Cada frasco ámpula con polvo contiene:	gram negativas sensibles.	Adultos:
	Ceftazidima pentahidratada eguivalente a 1 g de ceftazidima.		1 g cada 8 a 12 horas, hasta 6 g/día.
			Niños:
010.000.4254.00	Envase con un frasco ámpula y 3 mL		
	de diluyente.		1 mes a 12 años 30 a 50 mg/kg de peso corporal cada 8 horas. Neonatos: 30 mg/kg de peso corporal cad 12 horas.

Generalidades

Inhibe la síntesis de la pared celular. Cefalosporina de tercera generación.

Riesgo en el Embarazo

В

Efectos adversos

Angioedema, broncoespasmo, rash, urticaria, náusea, vómito, diarrea, colitis pseudomembranosa, neutropenia, en ocasiones agranulocitosis, flebitis.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Insuficiencia renal.

Interacciones

Con furosemida y aminoglucósidos, aumenta el riesgo de lesión renal. Se incrementa su concentración plasmática con probenecid.

CEFTOLOZANO / TAZOBACTAM (Reserva)

Clave	ANU / TAZUBACTAM (F Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.6198.00	SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula contiene: Sulfato de Ceftolozano equivalente a 1000.00 mg de Ceftolozano Tazobactam sódico equivalente a 500.0 mg de Tazobactam Envase con 10 frascos ámpula.	En combinación con metronidazol para el tratamiento de Infecciones Intraabdominales Complicadas (IIAc) causadas por Pseudomona aeruginosa.	Intravenosa 18 años o mayores: 1.5 gramos (1 g de sulfato de ceftalozano y 0.5 g de tazobactam sódico) inyectado cada 8 horas, mediante infusión intravenosa durante 1 hora, en pacientes con depuración de creatinina (DCr/CrCL)>50mL/min. Duración del tratamiento de 4 a 14 días. En combinación con 500 mg de metronidazol intravenoso, cada 8 horas.

Generalidades

Ceftolozano pertenece a los antibióticos del tipo cefalosporinas. Ejerce su actividad bactericida al unirse a importantes proteínas fijadoras de penicilina (PBPs), produciendo una inhibición de la pared celular de la bacteria que desencadena la muerte celular subsecuente. Es un inhibidor de PBPs de P. aeruginosa (Por ejemplo, PBP1b, PBP1c y PBP3) y E. Coli (Por ejemplo, PBP3).

Tazobactam es beta-lactámico, estructuralmente relacionado a la penicilina. Es un inhibidor de múltiples lactamasas

Moleculares de Clase A, incluyendo las enzimas CTX M, SHV y TEM.

Riesgo en el Embarazo

C

Efectos adversos

Diarrea, nausea, vómito, pirexia, hipocalemia, ansiedad, insomnio, trombocitosis, anemia e hipotensión.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula, hipersensibilidad a cualquier antibiótico betalactámico, cefalosporina o carbapenémicos, embarazo, alctancia y menores de 18 años.

Precauciones: la dosis debe ser ajustada basándose en la función renal.

Interacciones

No se prevén interacciones farmacológicas importantes con sustratos, inhibidores e inductores de las enzimas de citocromo P450.

CEFTRIAXONA (Vigilancia)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones producidas por bacterias gram positivas y	Intramuscular o intravenosa.
	Cada frasco ámpula con polvo contiene: Ceftriaxona sódica equivalente a 1 g de ceftriaxona.	gram negativas sensibles.	Adultos: 1 a 2 g cada 12 horas, sin exceder de 4 g/día.
010.000.1937.00	Envase con un frasco ámpula y 10 mL de diluyente.		Niños: 50 a 75 mg/kg de peso corporal/día, cada 12 horas.

Generalidades

Inhibe la síntesis de la pared celular. Cefalosporina de tercera generación.

Riesgo en el Embarazo

В

Efectos adversos

Angioedema, broncoespasmo, rash, urticaria, náusea, vómito, diarrea, colitis pseudomembranosa, neutropenia, en ocasiones agranulocitosis, flebitis.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Insuficiencia renal.

Interacciones

Con furosemida y aminoglucósidos, aumenta el riesgo de lesión renal. Se incrementa su concentración plasmática con probenecid.

CEFUROXIMA (Vigilancia)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION O SUSPENSION INYECTABLE	Infecciones causadas por	Intramuscular o intravenosa.
	INTECTABLE	bacterias gram positivas y gram negativas sensibles.	Adultos:
	Cada frasco ámpula con polvo		
	contiene: Cefuroxima sódica equivalente a		750 mg a 1.5 g cada 8 horas.
	750 mg de cefuroxima.		Niños:
010.000.5264.00	Envase con un frasco ámpula y envase con 3 mL de diluyente.		50 a 100 mg/kg de peso corporal/día. Dosis diluida cada 8 horas.
010.000.5264.01	Envase con un frasco ámpula y envase con 5 mL de diluyente.		
010.000.5264.02	Envase con un frasco ámpula y envase con 10 mL de diluyente.		

Generalidades

Inhibe la síntesis de la pared celular. Cefalosporina de tercera generación.

Riesgo en el Embarazo

В

Efectos adversos

Angioedema, broncoespasmo, rash, urticaria, náusea, vómito, diarrea, colitis pseudomembranosa, neutropenia, en ocasiones agranulocitosis, flebitis.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Insuficiencia renal.

Interacciones

Con furosemida y aminoglucósidos, aumenta el riesgo de lesión renal. Se incrementa su concentración plasmática con probenecid.

CIPROFLOXACINO (Vigilancia)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SUSPENSION ORAL	Agudización pulmonar de fibrosis quística asociada	Oral.
	Cada 5 mililitros contienen:	con infección por	Adultos:
	Clorhidrato de ciprofloxacino equivalente a 250 mg de	Pseudomona aeruginosa	250 a 500 mg cada 12 horas.
	ciprofloxacino o		Niños:
	Ciprofloxacino 250 mg		20 mg/kg de peso corporal cada 12 horas Dosis máxima 1,500 mg.
010.000.4258.00	Envase con microesferas con 5 g y envase con diluyente con 93 mL.		, ,
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones producidas por bacterias	Intravenosa.
	Cada 100 mL contiene: Lactato o	grampositivas y	Adultos:
	clorhidrato de ciprofloxacino equivalente a 200 mg de ciprofloxacino.	gramnegativas sensibles.	250 a 750 mg cada 12 horas según el caso.
			Niños:
010.000.4259.00	Envase con 100 mL.		No se recomienda su uso.

Generalidades

Inhibe la DNA girasa bacteriana impidiendo la replicación en bacterias sensibles.

Riesgo en el Embarazo

С

Efectos adversos

Cefalea, convulsiones, temblores, náusea, diarrea, exantema, candidiasis bucal.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a quinolonas, lactancia matema y niños. Precauciones: Insuficiencia renal.

Interacciones

Los antiácidos reducen su absorción oral. El probenecid aumenta los niveles plasmáticos de ciprofloxacino. Con teofilina se aumentan las reacciones adversas en sistema nervioso.

CLARITROMICINA (Vigilancia)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SUSPENSION	Infecciones producidas por bacterias gram positivas y	
	El frasco con granulado contiene: claritromicina 2.50 g	gram negativas susceptibles.	Dosis diária recomendada es de 7.5 mg/kg dos veces al día, hasta por un máximo de 500 mg dos veces al día.
010.000.6278.00	Envase con un frasco con 60 mL		ooo mg doo veecs ar dia.
		Generalidades	Ī

Inhibe la síntesis de proteínas

Riesgo en el Embarazo	С
[Efectos adversos
Náusea, vómito, dispepsia, dolor abdom	inal, diarrea, urticaria, cefalea.
_	
	Contraindicaciones y Precauciones
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al	fármaco.
Precauciones: Insuficiencia hepática y re	enal.
[Interacciones

Incrementa los efectos de terfenadina, carbamazepina, cisaprida, digoxina, ergotamina, teofilina, zidovudina y triazolam.

CLINDAMICINA (Acceso)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.1973.00	SOLUCION INYECTABLE Cada ampolleta contiene: Fosfato de clindamicina equivalente a 300 mg de clindamicina. Envase ampolleta con 2 mL.	Infecciones por bacterias gram positivas y bacterias anaeróbicas sensibles.	Intravenosa o intramuscular. Adultos: 300 a 900 mg cada 8 ó 12 horas. Dosis máxima: 2.7 g/día. Niños: Neonatos: 15 a 20 mg/kg de peso corporal/día cada 6 horas. De un mes a un año: 20 a 40 mg/kg de peso corporal/día cada 6 horas.
010.000.1976.00	SOLUCION INYECTABLE Cada frasco contiene: Fosfato de clindamicina equivalente a 900 mg de clindamicina. Envase con 50 mL.		Intravenosa. Adultos: 900 mg cada 8 horas. Niños mayores de 1 mes de edad: 20-40 mg/kg/día, dividida cada 6 a 8 horas. Niños menores de 1 mes: 15-20 mg/kg/día, dividida cada 6 a 8 horas.
•		Generalidades	7

Inhibe la síntesis de proteínas.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Náusea, vómito, diarrea, colitis pseudomembranosa, hipersensibilidad.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Precauciones: Colitis ulcerosa e insuficiencia hepática.

Interacciones

Su efecto se antagoniza con el uso de cloranfenicol y eritromicina. Aumenta el efecto de los relajantes musculares. Con caolín disminuye su absorción.

CLORANFENICOL(Acceso)

Clave	` Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Fiebre tifoidea.	Intramuscular, Intravenosa.
	Cada frasco ámpula con polvo contiene:	Infecciones por gram negativos.	Adultos y niños:
	Succinato sódico de cloranfenicol equivalente a 1 g de cloranfenicol.		50 a 100 mg/kg de peso corporal/día, diluir dosis cada 6 horas.
010.000.1992.00	Envase con un frasco ámpula con diluyente de 5 mL.		Dosis máxima 4 g/día.
		Generalidades	

Inhibe la síntesis de proteínas.

Riesgo en el Embarazo	С	
	Efectos adversos]
Náusea, vómito, diarrea, cefalea, confus	sión; anemia aplástica, en recién nacidos	"síndrome gris".
	Contraindicaciones y Precauciones]
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al Precauciones: Lesión hepática.	fármaco.	•
Precauciones. Lesion nepatica.		

Interacciones

El uso concomitante de cloranfenicol con barbitúricos, cumarínicos, sulfonilureas y difenilhidantoína incrementa los efectos de todos los fármacos anotados. El uso de paracetamol aumenta la concentración del fármaco.

COLISTIMETATO (Reserva)

Clave	` Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones ocasionadas por bacterias Gram	Intravenosa o Intramuscular.
	Cada frasco ámpula con liofilizado contiene:	negativas multirresistentes susceptibles a colistina.	Adultos y mayores de 12 años de edad: 2.5 – 5 mg/kg de peso corporal por día, dividida en 2 a 4 dosis.
	Colistimetato sódico equivalente a 150 mg de colistimetato	·	En personas obesas calcular la dosis de acuerdo a peso ideal. La dosis se ajusta en presencia de disfunción renal.
010.000.5865.00	Envase con un frasco ámpula con liofilizado.		

Generalidades

El Colistimetato, también denominado Colistimetato sódico, Colistin Metanosulfato sódico o Colistin sulfometato sódico, es una forma estable de la Polimixina E, antibiótico peptídico con actividad contra bacterias gramnegativas.

Riesgo en el Embarazo	С
	Efectos adversos

Toxicidad renal reversible al suspender el tratamiento; neurotoxicidad (parestesias, mareo, ataxia) temporales y reversibles.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al Fármaco.

Precauciones: La dosis máxima diaria no debe exceder de 5mg/kg/día en personas con función renal normal. Ajustar dosis de acuerdo a depuración de creatinina.

Interacciones

Dado que los efectos nefro y neurotóxicos pueden ser aditivos, el uso concurrente o secuencial de Colistimetato con otros medicamentos con un perfil de toxicidad similar como aminoglucósidos, anfotericina B, capreomicina, metoxiflurano, polimixina B, vancomicina, debe ser evitado en la medida de lo posible.

Los agentes que producen bloqueo neuromuscular como tubocurarina, succinilcolina, decametonio, potencian el efecto bloqueante del colistimetato sódico, por lo que deberán utilizarse con precaución.

DARUNAVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Infección por Virus de Inmunodeficiencia	Oral
	Cada tableta contiene: Etanolato de darunavir equivalente a	Humana (VIH).	Adultos:
	600 mg de darunavir.		600 mg, administrado con 100 mg de ritonavir, cada 12 horas, tomar con los
010.000.4289.00	Envase con 60 tabletas.		alimentos.
	Tableta		
	Cada tableta contiene: Darunavir 600 mg		
010.000.4289.01	Envase con 60 tabletas.		

010.000.5860.00	TABLETA Cada tableta contiene: Etanolato de darunavir equivalente a 400 mg de darunavir. Envase con 60 tabletas. Tableta Cada tableta contiene: Darunavir 400 mg	Pacientes con infección por Virus de Inmunodeficiencia Humana (VIH), con experiencia al tratamiento antirretroviral y sin mutaciones para Darunavir.	Oral Adultos: 800 mg, administrado con 100 mg de ritonavir, cada 24 horas, tomar con los alimentos
010.000.5860.01	Envase con 60 tabletas.		
010.000.5861.00	TABLETA Cada tableta contiene: Etanolato de darunavir equivalente a 75 mg de darunavir. Envase con 480 tabletas. TABLETA Cada tableta contiene: Etanolato de darunavir equivalente a 150 mg de darunavir. Envase con 240 tabletas.	Pacientes con infección por Virus de Inmunodeficiencia Humana (VIH).	Oral Niños: 6 a <18 años de edad La dosis se determina de acuerdo al peso corporal en kilogramos (Kg) del paciente: ≥ 20 a < 30Kg: 375 mg de darunavir con 50 mg de ritonavir cada 12 horas. ≥ 30 a < 40Kg: 450 mg de darunavir con 60 mg de ritonavir cada 12 horas. ≥ 40Kg: Dosis similar a la del adulto. 600 mg de darunavir con 100 mg de ritonavir cada 12 horas. Administrado con los alimentos.

Es un inhibidor de la proteasa del VIH-1. inhibe selectivamente la partición de las poliproteínas Gag-Pol codificadas del VIH en células infectadas con el virus, evitando, de este modo, la formación de partículas maduras infecciosas del virus.

Riesgo en el Embarazo	X	
	Efectos adversos	
Dolor de cabeza, diarrea, vómito, n	áuseas, dolor abdominal, constipación, hipertrig	liceridemia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: No debe ser coadministrado con medicamentos que sean altamente dependientes de CYP3A4 para la depuración por aumento en las concentraciones plasmáticas que se asocien con reacciones adversas graves que pongan en riesgo la vida (margen terapéutico estrecho), como astemizol, terfenadina, midazolam, triazolam, cisaprida, pimozida y los alcaloides del "ergot" (ergotamina, dihidroergotamina, ergonovina y metilergonovina).

Interacciones

La co-administración de darunavir y ritonavir y los medicamentos metabolizados principalmente por el CYP3A4, aumentan su concentración plasmática, prolongando su efecto terapéutico y aumentando las reacciones adversas.

DARUNAVIR / COBICISTAT

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	En combinación con otros agentes antirretrovirales,	Oral.
	Cada tableta contiene:	para el tratamiento de la	Adultos:
	Etanolato de darunavir equivalente a	infección por el virus de	Una tableta cada 24 horas.
	800 mg de darunavir.	inmunodeficiencia	
	Cobicistat en dióxido de silicio	humana (VIH) en adultos	
	equivalente a 150 mg de cobicistat.	con tratamiento	
	_	antirretroviral previo sin	
010.000.6098.00	Envase con 30 tabletas.	mutaciones asociadas a resistencia a darunavir.	

Generalidades

Darunavir es un inhibidor de la dimerización y de la actividad catalítica de la proteasa del VIH-1. Inhibe de manera selectiva la escisión de las poliproteínas de VIH codificadas por Gag-Pol en células infectadas por el virus, previniendo

entonces la formación de partículas maduras infecciosas del virus.

Cobicistat está basado en el mecanismo de inhibición de la subfamilia de CYP3A. La inhibición del metabolismo mediado por CYP3A de cobicistat, mejora la exposición sistémica de sustratos de CYP3A, tales como darunavir, donde la biodisponibilidad es limitada y la vida media es acortada por el metabolismo dependiente de CYP3A.

Riesgo en el Embarazo X

Efectos adversos

Dolor abdominal, diarrea, flatulencia, náusea, vómito, cefalea, rash.

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a cualquiera de los fármacos.

Precauciones: Darunavir y cobicistat son ambos inhibidores de la isoforma de citocromo P450 3A (CYP3A). Darunavir/cobicistat no debe administrarse en conjunto con medicamentos que sean altamente dependientes de CYP3A para su depuración y para los cuales las concentraciones plasmáticas aumentadas se asocian con eventos graves y/o que ponen en peligro la vida (índice terapéutico estrecho). Estos medicamentos incluyen alfuzosina, astemizol, cisaprida, colchicina (en pacientes con insuficiencia renal y/o hepática), dronedarona, lovastatina, midazolam oral, pimozida, alcaloides del cornezuelo de centeno (e.g., dihidroergotamina, ergotamina, ergonovina y metilergonovina), ranolazina, sildenafilo (cuando se usa para el tratamiento de hipertensión arterial pulmonar), simvastatina, terfenadina, y triazolam.

La administración en conjunto de darunavir/cobicistat con inductores de CYP3A puede llevar a exposiciones más bajas de darunavir y cobicistat y a la potencial pérdida de eficacia de darunavir y posible resistencia. Los pacientes que están tomando darunavir/cobicistat no deben usar productos que contengan carbamazepina, fenobarbital, fenitoina, rifampicina o hierba de San Juan.

Interacciones

La administración conjunta de darunavir/cobicistat con medicamentos metabolizados principalmente por CYP2D6 y/o CYP3A puede resultar en un aumento de las concentraciones plasmáticas de dichos medicamentos, lo cual podría aumentar o prolongar su efecto terapéutico y sus eventos adversos.

DICLOXACILINA (Acceso)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones por bacterias grampositivas sensibles.	Intravenosa o intramuscular.
	Cada frasco ámpula con polvo	3 .	Adultos y niños mayores de 40 kg:
	contiene: Dicloxacilina sódica equivalente a 250		250 a 500 mg cada 6 horas.
	mg. de dicloxacilina.		Niños:
	mg. do dioloxaciinia.		Neonatos: 5 a 8 mg/ kg de peso
010.000.1928.00	Envase frasco ámpula y 5 mL de diluyente.		corporal/día, dividir dosis cada 6 horas.
			Niños de 1 mes a 10 años: 25 a 50 mg/kg de peso corporal/día, administrar dosis dividida cada 6 horas.

Generalidades

Inhibe la síntesis de la pared bacteriana.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

В

Náusea, vómito, diarrea, colitis pseudomembranosa. Reacciones alérgicas leves (erupción cutánea, prurito, etc.). Reacciones alérgicas graves (anafilaxia, enfermedad del suero), nefritis intersticial, neutropenia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a las penicilinas.

Precauciones: Insuficiencia renal.

Interacciones

El ácido acetilsalicílico aumenta su concentración. Las tetraciclinas pueden antagonizar su acción bactericida.

DIDANOSINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CÁPSULA CON GRÁNULOS CON CAPA ENTÉRICA	Pacientes adultos y niños con infección por VIH, en combinación con otros	Oral. Adultos y niños:

	Cada cápsula con gránulos con capa entérica contiene: Didanosina 200 mg.	antirretrovirales.	Con más de 60 kg de peso corporal: 400 mg cada 24 horas.
010.000.5321.00	Envase con 30 cápsulas.		Con menos de 60 kg de peso corporal: 250 mg cada 24 horas
	CÁPSULA CON GRÁNULOS CON CAPA ENTÉRICA		
	Cada cápsula con gránulos con capa entérica contiene: Didanosina 250 mg.		
010.000.5322.00	Envase con 30 cápsulas.		
	CÁPSULA CON GRÁNULOS CON CAPA ENTÉRICA		
	Cada cápsula con gránulos con capa entérica contiene: Didanosina 400 mg.		
010.000.5323.00	Envase con 30 cápsulas.		
•		Generalidades] '

Inhibidor de la transcriptasa inversa.

Efectos adversos

Neuropatía periférica, mareo, dolor abdominal, estreñimiento, hepatitis, pancreatitis.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Precauciones: Disfunción hepática, renal y embarazo.

В

Interacciones

Disminuye su efecto con antiácidos. Disminuye la efectividad de la ciprofloxacina, itraconazol y dapsona cuando se usan simultáneamente.

DOLUTEGRAVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.6010.00	TABLETA Cada tableta contiene: Dolutegravir sódico equivalente a 50 mg de dolutegravir. Envase con 30 tabletas.	Infección por Virus de Inmunodeficiencia Humana (VIH-1), en combinación con otros antirretrovirales	Oral. Adultos y mayores de 12 años de edad: 50 mg una vez al día.
010.000.6318.00	TABLETA Cada tableta contiene: Dolutegravir sódico 10. 5 mg equivalente a 10 mg de Dolutegravi Envase con 30 tabletas	Tratamiento contra la infección del Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH-1), en combinación con otros antirretrovirales en niños de más de 6 años de edad.	Oral Pacientes > 6 años de edad seguir las siguientes recomendaciones: • 15 kg a < 20 Kg: 20 mg día (tomado como dos tabletas de 10 mg) • 20 kg a < 30 Kg: 25 mg día • 30 kg a < 40 Kg: 35 mg día (tomado como una tableta de 25 mg y una de 10
	TABLETA Cada tableta contiene: Dolutegravir sódico 26.3 mg equivalente a 25 mg de Dolutegravir		mg) • 40 kg o más: 50 mg una vez al día
010.000.6319.00	Envase con 30 tabletas		

Generalidades

Dolutegravir inhibe a la integrasa del VIH uniéndose al sitio activo de la integrasa y bloqueando el paso de transferencia de la hebra de la integración del ácido desoxirribonucleico (ADN) retroviral, el cual es esencial para el ciclo de replicación del VIH: Abacavir y Lamivudina son inhibidores de la transcriptasa reversa análogos de los nucleósidos (ITRAN), y son inhibidores potentes y selectivos del VIH-1 y el VIH-2.

Riesgo en el Embarazo	В
	Efectos adversos

Población pediátrica: con base en los datos limitados disponibles en niños y adolescentes (6 a menos de 18 años de edad), no se observaron tipos adicionales de reacciones adveras distintas a las observadas en la población adulta. Insomnio, sueños anormales, depresión, cefalea, mareo, náuseas, diarrea, vómitos, flatulencia, dolor abdominal alto, erupción, prurito, fatiga, aumento de la alanina aminotransferasa y/o aspartato aminotransferasa, aumento de creatinfosfoguinasa.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Dolutegravir está contra indicado en combinación con dofetilida o pilsicainida. Dolutegravir está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad conocida a Dolutegravir o a cualquiera de los excipientes. No se use Dolutegravir en menores de 6 años de edad.

Precauciones: La decisión de usar Dolutegravir en presencia de resistencia a los inhibidores de la integrasa debe tener en cuenta que la actividad de Dolutegravir está considerablemente comprometida en cepas virales con las 4 mutaciones Q148+> mutaciones secundarias de G140A/C/S, E1138A/K/T, L741. La medida en que Dolutegravir proporciona eficacia adicional en presencia de tal resistencia a los inhibidores de la integrasa es incierta. En pacientes infectados por el VIH que presentan una deficiencia inmunitaria grave en el momento de instaurar un tratamiento antirretroviral combinado (TARC), puede aparecer una reacción inflamatoria frente a patógenos oportunistas latentes o asintomáticos y provocar situaciones clínicas graves, o un empeoramiento de los síntomas. Se debe advertir a los pacientes que Dolutegravir o cualquier otro tratamiento antirretroviral no cura la infección por el VIH. Por lo tanto, los pacientes deben permanecer bajo estrecha observación clínica por médicos con experiencia en el tratamiento de estas enfermedades asociadas al VIH.

Aunque se considera que la etiología es multifactorial (incluyendo uso de corticosteroides, bifosfonatos, consumos de alcohol, inmunodepresión grave, índice de masa corporal elevado), se han notificado casos de osteonecrosis, en pacientes con infección avanzada por el VIH y/o exposición prolongada al TARC. Se debe aconsejar a los pacientes que consulten al médico si experimentan molestias o dolor articular, rigidez articular o dificultas para moverse.

Interacciones	

Se deben evitar los factores que disminuyan la exposición a dolutegravir en presencia de resistencia a los inhibidores de la integrasa. Esto incluye la administración concomitante con medicamentos que reducen la exposición a dolutegravir (por ejemplo: antiácidos que contengan magnesio/aluminio, suplementos de hierro y calcio, preparados multivitamínicos y agentes inductores, etravirina (sin inhibidores de la proteasa potenciados), tipranavir/ritonavir, rifampicina, hierba de San Juan y ciertos medicamentos antiepilépticos).

DOLLITEGRAVIR / ARACAVIR / LAMIVLIDINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Tratamiento de adultos y adolescentes mayores de	Oral.
	Cada tableta contiene: Dolutegravir sódico equivalente a 50 mg de dolutegravir. Sulfato de abacavir equivalente a 600 mg de abacavir. Lamivudina 300 mg	12 años de edad infectados por el Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH) y que pesen al menos 40 Kg.	Adultos y adolescentes mayores de 12 años de edad y que pesen al menos 40 Kg: Una tableta una vez al día.
10.000.6108.00	Envase con 30 tabletas		

Generalidades

Dolutegravir inhibe a la integrasa del VIH uniéndose al sitio activo de la integrasa y bloqueando el paso de transferencia de la hebra de la integración del ácido desoxirribonucléico (ADN) retroviral, el cual es esencial para el ciclo de replicación del VIH.

Abacavir y Lamivudina son inhibidores de la trascriptasa reversa análogos de los nucleósidos (ITRAN), y son inhibidores potentes y selectivos del VIH-1 y el VIH-2.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Anorexia, insomnio, sueños anormales, depresión, cefalea, mareos, náusea, diarrea, vómito, flatulencia, dolor abdominal superior, malestar abdominal, reflujo gastroesofágico, dispepsia, exantema, erupción, prurito, alopecia, artralgias, dolores musculares, fatiga, fiebre, letargia.

Contraindicaciones y	/ Precauciones
----------------------	----------------

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a los fármacos.

Precauciones: Fiebre y/o exantema, acidosis láctica/hepatomegalia grave con esteatosis, disfunción mitocondrial, síndrome de reconstitución inmune, pacientes coinfectados con virus de la hepatitis B (VHB), infecciones oportunistas, trasmisión del VIH, infarto del miocardio, osteonecrosis, resistencia al medicamento, efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas.

Interacciones

Dolutegravir, Abacavir, Lamivudina no debe administrarse en forma concomitante con otros medicamentos que contengan cualquiera de los mismos componentes activos. Debido a que la dosis recomendad de dolutegravir es de 50 mg dos veces al día en pacientes que toman etravirina (sin inhibidores de proteasa potenciados), efavirenz, nevirapina, rifampicina, tipranavir/ritonavir, carbamazepina, fenitoína, fenobarbital y hierba de San Juan. No se recomienda el uso de Dolutegravir, Abacavir, Lamivudina en pacientes que toman estos medicamentos. Dolutegravir no debe coadministrarse con antiácidos que contienen cationes polivalentes. Se recomienda administrar Dolutegravir, Abacavir, Lamivudina dos horas antes o seis horas después de consumir tales agentes. Se recomienda administrar Dolutegravir, Abacavir, Lamivudina dos horas antes o seis horas después de tomar suplemento de calcio o hierro, o de forma alterna, administrarlo con los alimentos. Dolutegravir incrementa las concentraciones de metformina. Se debe considerar un ajuste de la dosis de metformina cuando se inicie y suspenda la coadministración de dolutegravir con metformina para mantener el control glucémico.

DORAVIRINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Tratamiento de la infección por VIH-1	Conforme a la Guía de Manejo Antirretroviral de las Personas con VIH
	Cada tableta contiene: Doravirina100 mg	·	(CONASIDA)
010.000.6320.00	Caja con frasco con 30 Tabletas.		

Generalidades

Antirretroviral de la clase de los inhibidores No nucleósidos de la transcriptasa reversa (INNTRs) de VIH-1.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Las reacciones adversas notificadas con más frecuencia son náuseas y cefalea.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a los componentes de la formula. Co-administración con medicamentos que sean inductores potentes de las enzimas del citocromo P450 (CYP) 3A. Como son, entre otros, los siguientes: carbamazepina, oxcarbazepina, fenobarbital, fenitoina, rifampicina, rifapentina, hierba de San Juan (Hypericum perforatum), mitotano, enzalutamina y lumacaftor.

Precauciones: aunque se ha demostrado que una supresión viral eficaz con tratamiento antirretroviral reduce considerablemente el riesgo de transmisión sexual del VIH-1, no se puede descartar un riesgo residual. Se deben tomar precauciones para evitar la transmisión de acuerdo con las directrices nacionales.

Interacciones

Se debe tener precaución al prescribir con fármacos que puedan reducir la exposición de doravirina.

DORAVIRINA / LAMIVUDINA / TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA Cada tableta contiene: Doravirina	Tratamiento de la infección por VIH-1	Conforme a la Guía de Manejo Antirretroviral de las Personas con VIH (CONASIDA)
010.000.6321.00	Caja con frasco con 30 tabletas.		

[Generalidades]
Antirretroviral de la clase de los inhibidor	es No nucleósidos de la transcriptasa re	eversa (INNTRs) de VIH-1.
Riesgo en el Embarazo	С	
_		_
	Efectos adversos	
Las reacciones adversas notificadas con	más frecuencia son náuseas y cefalea.	

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a las sustancias activas o a alguno de los excipientes incluidos en la formula. Coadministración con medicamentos que sean inductores potentes de las enzimas del citocromo P450 (CYP) 3A. como son, entre otros, los siguientes: carbamazepina, oxacarbazepina, fenobarbital, feniloina, rifampicina, rifapentina, hierba de San Juan (Hypericum perforatum), mitotano, enzalutamida, lumacaftor.

Contraindicaciones y Precauciones

Precauciones: Aunque se ha demostrado que una supresión viral eficaz con tratamiento antirretroviral reduce considerablemente el riesgo de transmisión sexual del VIH-1, no se puede descartar un riesgo residual. Se deben tomar precauciones para evitar a transmisión de acuerdo con las directrices nacionales.

Interacciones

Se debe tener precaución al prescribir con fármacos que puedan reducir la exposición de doravirina.

EFAVIRENZ

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	COMPRIMIDO RECUBIERTO	Infección por Virus de Inmunodeficiencia	Oral
	Cada comprimido contiene: Efavirenz 600 mg.	Humana (VIH), en combinación con otros	Adultos:
	· ·	antirretrovirales.	600 mg cada 24 horas.
010.000.4370.00	Envase con 30 comprimidos		
	recubiertos.		
	CAPSULA		
	Cada cápsula contiene: Efavirenz 200 mg.		
010.000.5298.00	Envase con 90 cápsulas.		

Generalidades

Es un inhibidor selectivo no nucleosido de la transcriptasa reversa.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Náusea, vómito, mareo, diarrea, cefalea, alucinaciones, sueños anormales, fatiga y erupción cutánea.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Lesión del hígado, enfermedades psiquiátricas.

Interacciones

Induce las enzimas microsomales hepáticas, por lo tanto favorece la biotransformación y disminuye la concentración plasmática de los medicamentos. Con terfenadina, astemizol, cisaprida, midazolam y triazolam aumentan efectos adversos.

EFAVIRENZ, EMTRICITABINA, TENOFOVIR DISOPROXILO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Antirretroviral para el	Oral.
		tratamiento de VIH-1.	Adultos y mayores de 18 años:
	Cada tableta contiene:		Una tableta cada 24 horas.
	Efavirenz 600 mg.		
	Emtricitabina 200 mg.		
	Fumarato de disoproxilode tenofovir		
	300 mg equivalente a 245 mg		
	Tenofovir disoproxil.		
10.000.5640.00	Envase con 30 tabletas.		
	TABLETA		

	Cada tableta contiene: Efavirenz 600 mg. Emtricitabina 200 mg. Tenofovir disoproxil succinato 300.6 mg equivalente a 245 mg. de Tenofovir disoproxil.	
010.000.5640.01	Envase con 30 tabletas.	

Efavirenz es un NNRTI de VIH-1. Efavirenz inhibe no competitivamente la transcriptasa inversa (TR) del VIH-1 y no inhibe de manera significativa la TR del virus de la inmunodeficiencia humana-2 (VIH-2) o las polimerasas de ácido desoxirribonucleico (ADN) celular $(\alpha, \beta, \gamma, \gamma, \delta)$. Emtricitabina es un análogo nucleósido de citidina. Tenofovir disoproxil fumarato se transforma *in vivo* en tenofovir, que es un análogo nucleósido monofosfato (nucleótido), de adenosina monofosfato.

Riesgo en el Embarazo	D
	Efectos adversos

Mareo, náuseas, sueños anormales, eritema multiforme, exantema, insomnio, fatiga, diarrea, vómito, dolor abdominal, flatulencia, cefalea, somnolencia, astenia, neutropenia, estupor, letargo, amnesia, ataxia, trastornos del equilibrio, disgeusia, visión borrosa, síndrome de Stevens-Johnson, depresión grave, muerte por suicidio, convulsiones, pancreatitis, acidosis láctica, fallo renal y tubolopatía proximal renal, anorexia, hipofosfatemia, hiperglucemia, hipertrigliceridemia, ansiedad, pesadillas, insomnio, aumento de la amilasa, aumento de la lipasa sérica, aumento de la aspartato aminotransferasa sérica y/o aumento de la alanina aminotransferasa sérica, aumento de las transaminasas, aumento de la creatininaquinasa.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a los fármacos. Efavirenz, Emtricitabina, Tenofovir fumarato de disoproxilo no se debe administrar concomitantemente con terfenadina, astemizol, cisaprida, midazolam, triazolam, pimozida, bepridil o alcaloides del cornezuelo (por ejemplo, ergotamina, dihidroergotamina, ergonovina y metilergonovina) porque la competición de efavirenz por el citocromo P450 (CYP) 3A4 puede producir inhibición del metabolismo y crear posibles efectos adversos graves y/o potencialmente mortales (por ejemplo, arritmias cardiacas, sedación prolongada o depresión respiratoria). Efavirenz dismuneye significativamente las concentraciones plasmáticas de voriconazol que, a su vez, voriconazol aumenta significativamente las concentraciones plasmáticas de efavirenz. Dado que Atripla es un medicamento de combinación a dosis fijas, la dosis de efavirenz no puede alterarse; por lo tanto, voriconazol y Atripla no deben de coadministrarse. Las preparaciones vegetales que contengan Hipérico (*Hypericum perforatum* o Hierba de San Juan) no deben utilizarse mientras que se toma Atripla debido al riesgo de que disminuyan las concentraciones plasmáticas y los efectos clínicos de efavirenz.

Precauciones: Atripla no se debe administrar concomitantemente con otros medicamentos que contengan alguno de los mismos principios activos, efavirenz, emtricitabina o tenofovir disoproxil fumarato. Atripla no se debe administrar concomitantemente con otros análogos de citidina como lamivudina. Atripla no se debe administrar concomitantemente con adefovir dipivoxil. No se recomienda la administración concomitante de Atripla y didanosina, puesto que la exposición a didanosina aumenta significativamente tras la administración concomitante con tenofovir disoproxil fumarato, lo que puede aumentar el riesgo de aparición de reacciones adversas relacionadas con didanosina. Se han notificado raramente pancreatitis, acidosis láctica, en algunos casos mortales.

Interacciones	
IIILETACCIONES	

No se han realizado estudios de interacción de fármacos utilizando Efavirenz, Emtricitabina, Tenofovir fumarato de disoproxilo. Como Atripla contiene Efavirenz, Emtricitabina, Tenofovir fumarato de disoproxilo, cualquier interacción que se haya identificado con estos fármacos individualmente puede ocurrir con Atripla.

ELVITEGRAVIR / COBICISTAT / EMTRICITABINA / TENOFOVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis*
	TABLETA	Tratamiento de la infección por VIH-1	*Conforme a la Guía De Manejo Antirretroviral De Las Personas Con VIH
	Cada tableta contiene:		(CONASIDA).
	Elvitegravir 150 mg		,
	Cobicistat 150 mg		
	Emtricitabina 200 mg		
	Tenofovir disoproxil fumarato 300 mg		
	equivalente a 245 mg de tenofovir		
	disoproxil		
0.000.6126.00	Envase con 30 tabletas.		

Generalidades

mecanismo de enzimas de citocromo 9450 (CYP) de la familia de CYP3A. Tenofovir disoproxil fumarato se convierte *in vivo* a tenofovir, un fosfonato nucleosido acíclico análogo de 5´adenosinmonofosfato. Emtricitabina es un análogo nucleósido sintético de citidina.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Diarrea, flatulencia, náuseas, ictericia ocular, fatiga, somnolencia, dolor de cabeza, mareos, insomnio, sueños anormales, erupción cutánea, angioedema, acidosis láctica, hipocalemia, hipofosfatemia, disnea, pancreatitis, dolor abdominal, rabdomiólisis, osteomalacia, hipopotasemia, debilidad muscular, miopatía, insuficiencia renal, necrosis tubular aguda, síndrome de fanconi, tubulopatía proximal renal, nefritis intersticial, diabetes insípida nefrogénica, insuficiencia renal, aumento de creatinina, proteinuria.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a alguno de los fármacos.

Precauciones: Hay que considerar ciertas precauciones en pacientes con acidosis láctica/hepatomegalia severa con esteatosis, co-infetados con VIH-1 y virus de la hepatitis B crónica, deterioro de insuficiencia renal o de nueva aparición, con disminuciones de la densidad mineral ósea, síndrome de reconstitución inmune o con insuficiencia renal. Uso de otros productos antirretrovirales.

Interacciones

No utilizarse en conjunto con agentes reductores de ácidos, antiarrítmicos, antibacterianos 8claritromicina, telitromicina), warfarina, antiepilécticos, antidepresivos (inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina y antidepresivos tricíclicos), antimicóticos (itraconazol, ketoconazol, voriconazol), colchicina, rifabutina, rifapentina, betabloqueantes, antagonistas de los canales de calcio, dexametasona, fluticasona, antagonistas de los receptores de la endotelina, inhibidores de la reductasa HMG CoA, anticonceptivos hormonales, inmunosupresores, salmeterol, neurolépticos, inhibidores de la fosfodiesterasa-5, sedantes/somníferos.

ELVITEGRAVIR / COBICISTAT / EMTRICITABINA / TENOFOVIR ALAFENAMIDA

Clave	Descripción	Indicaciones	*Vía de administración y Dosis
3	TABLETA Cada tableta contiene: Elvitegravir 150 mg Cobicistat 150 mg Emtricitabina 200 mg	Tratamiento de la infección por VIH-1	*Conforme a la Guía De Manejo Antirretroviral De Las Personas Con VIH (CONASIDA).
010.000.6161.00	Tenofovir alafenamida fumarato 11.2 mg equivalente a 10 mg de tenofovir alafenamida Envase con 30 tabletas.		

Generalidades

Eltegravir es un inhibidor de transferencia de cadenas de integrasa de VIH-I. Cobicistat es un inhibidor basado en un mecanismo de enzimas de citocromo P450 (CYP) de la familia de CYP3A. Tenofovir disoproxil fumarato se convierte in vivo a tenofovir, un fosfato nucleósido acíclico (nucleótido) análogo de 5´adenosinmonofosfato. Emtricitabina es un análogo nucleósido de citidina.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Diarrea, flatulencia, náuseas, ictericia ocular, fatiga, somnolencia, dolor de cabeza, mareos, insomnio, sueños anormales, erupción cutánea, angioedema, acidosis láctica, hipocalemia, hipofosfatemia, disnea, pancreatitis, dolor abdominal, rabdomiolisis, osteomalacia, hipopotasemia, debilidad muscular, miopatía, insuficiencia renal, necrosis tubular aguda, síndrome de Fanconi, tubulopatía proximal renal, nefritis intersticial (incluidos casos agudos), diabetes insípida nefrogénica, insuficiencia renal, aumento de creatinina, proteinuria, poliuria.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a alguno de los fármacos.

Precauciones: Hay que considerar ciertas precauciones en pacientes con acidosis láctica/hepatomegalia severa con esteatosis, co-infectados con VIH-I y virus de la hepatitis N crónica, deterioro de insuficiencia renal o de nueva aparición, con disminuciones de la densidad mineral ósea, síndrome de reconstitución inmune o insuficiencia renal. Uso de otros productos antirretrovirales.

Interacciones

No debe administrarse con otros fármacos antirretrovirales para la infección de VIH-I. No utilizarse en conjunto con agentes reductores de ácidos, antiarrítmicos, antibacterianos (claritromicina, telitromicina), warfarina, antiepilécticos,

antidepresivos (inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina y antidepresivos tricíclicos), antimicóticos (itraconazol, ketoconazol, voriconazol), colchicina, rifaburina, rifapentina, betabloqueantes, antagonistas de los canales de calcio, dexametasona, fluticasona, antagonistas de los receptores de la endotelina, inhibidores de la reductasa HMG CoA, antoconceptivos hormonales, inmunosupresores, salmeterol, neurolépticos, inhibidores de la fosfodiesterasa-5, sedantes/somníferos.

EMTRICITABINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CAPSULA	Infección por Virus de Inmunodeficiencia Humana	Oral.
	Cada cápsula contiene: Emtricitabina 200 mg.	(VIH).	Adultos mayores de 18 años:
010.000.4276.00	Envase con 30 cápsulas.		200 mg cada 24 horas.

Generalidades

Inhibidor de la transcriptasa reversa incorporada dentro del DNA viral.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Acidosis lactica, hepatomegalia, hepatotoxicidad, neutropenia, rash, diarrea, cefalea, rinitis, astenia, tos, dolor abdominal, hiperglucemia.

В

Contraindicaciones y Precauciones

Contraidicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Falla renal, hepatitis, agentes nefrotóxicos.

Interacciones

Puede incrementar su toxicidad con atazanavir y tenofovir.

EMTRICITABINA/RILPIVIRINA/TENOFOVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Indicado para su uso como un régimen completo para	Oral.
	Cada tableta contiene:	el tratamiento de la	Adultos:
	Emtricitabina 200 mg Clorhidrato de rilpivirina equivalente a 25 mg de rilpivirina Tenofovir disoproxilo fumarato equivalente a 245 mg de tenofovir disoproxilo	infección por VIH-1 para reemplazar el régimen actual en adultos que son virológicamente suprimidos sin mutaciones conocidas asociadas con la resistencia a los componentes de	Una tableta cada 24 horas.
10.000.6090.00	Envase con 30 tabletas.	Emtricitabina/Rilpivirina/Ten ofovir.	

Generalidades

Rilpivirina es un diarilpirimidino no nucleósido inhibidor no competitivo de la transcriptasa inversa del VIH-1. La rilpivirina no inhibe la polimerasa α , β o γ del ADN celular humano. Emtricitabina es un análogo nucleósido de citidina. Tenofovir disoproxil fumarato se transforma in vivo en tenofovir, un análogo monofosfático nucleósido (nucleótido) del monofosfato de adenosina.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Reacción alérgica, dolor de cabeza, mareo, insomnio y sueños anormales, diarrea y náusea, elevación de la amilasa, elevación de la lipasa, vómito, dolor abdominal y dispepsia, eventos de erupción (erupción vesiculobuloso, erupción pustular, erupción maculopapular, erupción, prurito, urticaria) y decoloración de la piel, elevación de la creatina quinasa, dolor y astenia, incremento de la AST/ALT e hiperbilirrubinemia, hiperglucemia, hipertrigleceridemia, neutropenia y síndrome de reconstitución inmune.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a los fármacos.

Precauciones: Emtricitabina, Rilpivirina, Tenofovir, Se debe suspender el tratamiento en aquellos pacientes que desarrollen indicios clínicos o de laboratorio sugestivos de acidosis láctica o de hepatotoxicidad pronunciada. Se debe

evitar Emtricitabina, Rilpivirina, Tenofovir con el uso concurrente o reciente de un agente nefrotóxico

Interacciones	

Rilpivirina, Emtricitabina, Tenofovir disoproxil fumarato es un régimen completo para el tratamiento de la infección del VIH-1, por lo tanto, no debe ser administrado con otros medicamentos antirretrovirales. No se proporciona la información relacionada con las interacciones potenciales entre medicamentos con otros antirretrovirales. No se han realizado estudios de interacción entre medicamentos utilizando tabletas de Rilpivirina, Emtricitabina, Tenofovir disoproxil fumarato. Debido a que contiene emtricitabina, rilpivirina y tenofovir disoproxil fumarato, cualquier interacción que haya sido identificada con estos agentes individualmente puede ocurrir con Rilpivirina, Emtricitabina, Tenofovir disoproxil fumarato.

EMTRICITABINA-TENOFOVIR DISOPROXIL O EMTRICITABINA-TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATO

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA RECUBIERTA	Infección por Virus de	Oral.
	Cada tableta recubierta contiene: Tenofovir disoproxil 245 mg o Tenofovir disoproxil fumarato 300 mg. equivalente a 245 mg de Tenofovir disoproxil Emtricitabina 200 mg.	Inmunodeficiencia Humana (VIH).	Adultos y mayores de 18 años de edad: Una tableta cada 24 horas.
010.000.4396.00	Envase con 30 tabletas recubiertas		
	TABLETA		
	Cada tableta contiene: Tenofovir disoproxil succinato equivalente a 245 mg de Tenofovir disoproxil Emtricitabina 200 mg		
010.000.4396.01	Envase con 30 tabletas		

Generalidades

Combinación de dos análogos nucleósidos, ambos inhibidores selectivos de la transcriptasa reversa del Virus de la Inmunodeficiencia Humana

Riesgo en el Embarazo	
-----------------------	--

Efectos adversos

В

Dolor abdominal, astenia, cefalea, diarrea, náusea, vómito, mareos, exantema, depresión, ansiedad, dispepsia, artralgias, mialgias, insomnio, neuritis periférica, parestesias, tos, rinitis, dorsalgia, flatulencia, elevación de creatinina sérica, transaminasas, bilirrubinas, fosfatasa alcalina, creatinfosfoquinasa, lipasa y amilasa.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Insuficiencia renal o hapática. Coinfección por VIH y virus B de la hepatitis. Suspender el tratamiento ante signos de acidosis láctica o desarrollo de hepatomegalia.

Interacciones

La combinación con didanosina requiere reducir la dosis de esta última; la combinación con atazanavir y lopinavir requiere de vigilancia en las primeras semanas de tratamiento.

EMTRICITABINA / TENOFOVIR ALAFENAMIDA

Clave	Descripción	Indicaciones	*Vía de administración y Dosis
	TABLETA Cada tableta contiene: Tenofovir alafenamida fumarato 11.2 mg equivalente a 10 mg de tenofovir alafenamida Emtricitabina 200 mg	Tratamiento de la infección por VIH-1	*Conforme a la Guía De Manejo Antirretroviral De Las Personas Con VIH (CONASIDA).
010.000.6162.00	Envase con 30 tabletas		

	TADLETA		
	TABLETA		
	Cada tableta contiene: Tenofovir alafenamida fumarato 28 mg equivalente a 25 mg de tenofovir alafenamida Emtricitabina 200 mg		
010.000.6163.00	Envase con 30 tabletas		
Combinación de Inmunodeficienc	dos análogos nucleósidos, ambos	Generalidades inhibidores selectivos de	
Riesgo en e	Embarazo	В	
	E	fectos adversos	
artralgias, mialgi		restesias, tos, rinitis, dors	antema, depresión, ansiedad, dispepsia, salgia, flatulencia, elevación de creatinina a y amilasa.
	Contraindi	caciones y Precauciones	\neg
Contraindicacion	es: Hipersensibilidad a alguno de los	fármacos.	
	nsuficiencia renal o hepática. Co-infe cidosis láctica o desarrollo de hepato		de la hepatitis. Suspender el tratamiento
ante signos de a	oladosio ladilida di desambilidi de Hepald	incyana.	_
La santi V		Interacciones	
	con didanosina requiere reducir la ancia en las primeras semanas de tra		combinación con atazanavir y lopinavir
. 540.5.5 do 119.00	3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3		
ENFUVIRTI	DΛ		
EINFUVIR I II Clave	DA Descripción		
	Describeion	Indicaciones	Vía de administración v Dosis
Clave	SOLUCIÓN INYECTABLE	Indicaciones Infección por Virus de	Vía de administración y Dosis Subcutánea.
Clave	SOLUCIÓN INYECTABLE		-
Clave	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene:	Infección por Virus de Inmunodeficiencia	Subcutánea.
Glave	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado	Infección por Virus de Inmunodeficiencia	Subcutánea. Adultos:
010.000.4269.00	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene:	Infección por Virus de Inmunodeficiencia	Subcutánea. Adultos: 90 mg (1 mL) cada 12 horas.
	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Enfuvirtida 108 mg. Envase con 60 frascos ámpula con liofilizado y 60 frascos ámpula con	Infección por Virus de Inmunodeficiencia	Subcutánea. Adultos: 90 mg (1 mL) cada 12 horas. Niños y adolescentes de 6 a 16 años: 2 mg/kg de peso corporal, cada 12 horas. Dosis máxima 180 mg (2 mL) cada 24
010.000.4269.00	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Enfuvirtida 108 mg. Envase con 60 frascos ámpula con liofilizado y 60 frascos ámpula con diluyente. Caja con 60 frascos ámpula con liofilizado y 60 frascos ámpula con diluyente, 60 jeringas de 3 mL, 60 jeringas de 1 mL y 180 toallitas humedecidas con alcohol.	Infección por Virus de Inmunodeficiencia	Subcutánea. Adultos: 90 mg (1 mL) cada 12 horas. Niños y adolescentes de 6 a 16 años: 2 mg/kg de peso corporal, cada 12 horas. Dosis máxima 180 mg (2 mL) cada 24
010.000.4269.00 010.000.4269.01	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Enfuvirtida 108 mg. Envase con 60 frascos ámpula con liofilizado y 60 frascos ámpula con diluyente. Caja con 60 frascos ámpula con liofilizado y 60 frascos ámpula con diluyente, 60 jeringas de 3 mL, 60 jeringas de 1 mL y 180 toallitas humedecidas con alcohol.	Infección por Virus de Inmunodeficiencia Humana (VIH).	Subcutánea. Adultos: 90 mg (1 mL) cada 12 horas. Niños y adolescentes de 6 a 16 años: 2 mg/kg de peso corporal, cada 12 horas. Dosis máxima 180 mg (2 mL) cada 24
010.000.4269.00 010.000.4269.01	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Enfuvirtida 108 mg. Envase con 60 frascos ámpula con liofilizado y 60 frascos ámpula con diluyente. Caja con 60 frascos ámpula con liofilizado y 60 frascos ámpula con diluyente, 60 jeringas de 3 mL, 60 jeringas de 1 mL y 180 toallitas humedecidas con alcohol.	Infección por Virus de Inmunodeficiencia Humana (VIH).	Subcutánea. Adultos: 90 mg (1 mL) cada 12 horas. Niños y adolescentes de 6 a 16 años: 2 mg/kg de peso corporal, cada 12 horas. Dosis máxima 180 mg (2 mL) cada 24
010.000.4269.00 010.000.4269.01 Inhibidor de la re	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Enfuvirtida 108 mg. Envase con 60 frascos ámpula con liofilizado y 60 frascos ámpula con diluyente. Caja con 60 frascos ámpula con liofilizado y 60 frascos ámpula con diluyente, 60 jeringas de 3 mL, 60 jeringas de 1 mL y 180 toallitas humedecidas con alcohol. ordenación estructural de la gp41 de	Infección por Virus de Inmunodeficiencia Humana (VIH). Generalidades I VIH-1.	Subcutánea. Adultos: 90 mg (1 mL) cada 12 horas. Niños y adolescentes de 6 a 16 años: 2 mg/kg de peso corporal, cada 12 horas. Dosis máxima 180 mg (2 mL) cada 24 horas.
010.000.4269.00 010.000.4269.01 Inhibidor de la re Riesgo en e	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Enfuvirtida 108 mg. Envase con 60 frascos ámpula con liofilizado y 60 frascos ámpula con diluyente. Caja con 60 frascos ámpula con liofilizado y 60 frascos ámpula con diluyente, 60 jeringas de 3 mL, 60 jeringas de 1 mL y 180 toallitas humedecidas con alcohol. ordenación estructural de la gp41 de	Infección por Virus de Inmunodeficiencia Humana (VIH). Generalidades I VIH-1. fectos adversos depresión, ansiedad, to	Subcutánea. Adultos: 90 mg (1 mL) cada 12 horas. Niños y adolescentes de 6 a 16 años: 2 mg/kg de peso corporal, cada 12 horas. Dosis máxima 180 mg (2 mL) cada 24 horas.
010.000.4269.00 010.000.4269.01 Inhibidor de la re Riesgo en e Cefalea, neurop candidiasis oral,	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Enfuvirtida 108 mg. Envase con 60 frascos ámpula con liofilizado y 60 frascos ámpula con diluyente. Caja con 60 frascos ámpula con liofilizado y 60 frascos ámpula con diluyente, 60 jeringas de 3 mL, 60 jeringas de 1 mL y 180 toallitas humedecidas con alcohol. ordenación estructural de la gp41 de Embarazo B Entatía periférica, mareos, insomnio, herpes simple, astenia, prurito, mialg	Infección por Virus de Inmunodeficiencia Humana (VIH). Generalidades I VIH-1. fectos adversos depresión, ansiedad, to ias, sudoración nocturna, caciones y Precauciones	Subcutánea. Adultos: 90 mg (1 mL) cada 12 horas. Niños y adolescentes de 6 a 16 años: 2 mg/kg de peso corporal, cada 12 horas. Dosis máxima 180 mg (2 mL) cada 24 horas.
010.000.4269.00 010.000.4269.01 Inhibidor de la re Riesgo en e Cefalea, neurop candidiasis oral,	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Enfuvirtida 108 mg. Envase con 60 frascos ámpula con liofilizado y 60 frascos ámpula con diluyente. Caja con 60 frascos ámpula con liofilizado y 60 frascos ámpula con diluyente, 60 jeringas de 3 mL, 60 jeringas de 1 mL y 180 toallitas humedecidas con alcohol. ordenación estructural de la gp41 de Embarazo B Entatía periférica, mareos, insomnio, herpes simple, astenia, prurito, mialgo Contraindi s: Hipersensibilidad al fármaco.	Infección por Virus de Inmunodeficiencia Humana (VIH). Generalidades I VIH-1. fectos adversos depresión, ansiedad, trias, sudoración nocturna,	Subcutánea. Adultos: 90 mg (1 mL) cada 12 horas. Niños y adolescentes de 6 a 16 años: 2 mg/kg de peso corporal, cada 12 horas. Dosis máxima 180 mg (2 mL) cada 24 horas.

ENTECAVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Hepatitis B crónica.	Oral
	Cada tableta contiene: Entecavir 0.50 mg.		Adultos:
010.000.4385.00	Envase con 30 tabletas.		0.5 mg cada 24 horas en pacientes sin exposición previa a antivirales y 1 mg
	TABLETA		cada 24 horas en aquellos resistentes a lamivudina.
	Cada tableta contiene: Entecavir 1 mg.		
010.000.4386.00	Envase con 30 tabletas.		

Generalidades

Análogo de nucleósido de guanosina con actividad potente y selectiva contra la polimerasa del Virus de la Hepatitis B.

Riesgo en el Embarazo Efectos adversos

Dolor de cabeza, fatiga, mareos, diarrea, dispepsia y náuseas. Aumentan los efectos adversos con la administración concomitante de medicamentos que se excretan por vía renal.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Posible exacerbación de la hepatitis posterior a la suspensión del tratamiento. Ajustar la dosis en caso de insuficiencia renal, con depuración de creatinina menor de 50 mL/minuto, incluyendo pacientes con hemodiálisis y diálisis peritoneal.

Interacciones

Administrar dos horas antes o después de tomar los alimentos. La administración junto con otros medicamentos que se excreten por vía renal o que alteren la función renal, puede aumentar los efectos adversos.

DTADENEN (Vigilancia)

Clave	M (Vigilancia) Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Ertapenem sódico equivalente a 1 g de ertapenem.	Infecciones por bacterias gram positivas y gram negativas sensibles.	Intravenosa. Adultos y mayores de 13 años de edad: 1 g cada 24 horas. En adultos y mayores de 13 años
010.000.4301.00	Envase con un frasco ámpula con liofilizado.		Reconstituir el liofilizado con 10 mL de agua inyectable o solución de cloruro d sodio al 0.9%, y transladar inmediatament la solución reconstituida a un frasco o bols con 50 mL de solución inyectable d cloruro de sodio al 0.9%.
			Administrar por infusión en el transcurs de 30 minutos. Niños de 3 meses a 12 años de edad: 15 mg/kg de peso corporal cada 12 hora (sin exceder de 1 g).
			En niños de 3 meses a 12 año Reconstituir el liofilizado con 10 mL d agua inyectable o solución de cloruro d
			sodio al 0.9% e inmediatamente extraer u volumen igual a 15 mg/kg de per corporal (sin exceder 1 g/día) y diluir cu solución de cloruro de sodio al 0.9% a ur concentración final de 20 mg/mL o menos
			Administrar por infusión en el transcurs de 30 minutos.

0 "1 1	
Generalidades	
Ochcialidades	

Ertapenem se une a las proteínas ligadoras de penicilina bloqueando la síntesis de pared bacteriana celular. Presenta fuerte unión a PBP 1a, 1b, 2, 3, 4 y 5 mostrando mayor afinidad por PBP 2 y PBP 3. Su acción es bactericida y tiene efecto postanbiótico contra cocos Gram positivos.

Riesgo en el Embarazo

С

Efectos adversos

Diarrea, náusea,, vómito, cefalea, vaginitis, flebitis, tromboflebitis.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Debido a que se emplea clorhidrato de lidocaína como diluente, la administración intramuscular está contraindicada en los pacientes con hipersensibilidad a los anestésicos locales de tipo amida, en estado de choque intenso o con bloqueo cardiaco.

Precauciones: Antes de administrar este medicamento, se debe comprobar si ha habido reacciones previas de hipersensibilidad a penicilinas, cefalosporinas u otros betalactámicos.

Interacciones

Cuando se administran al mismo tiempo ertapenem y probenecid, el probenecid compite por la secreción tubular activa, por lo que inhibe la excreción renal del ertapenem. Eso causa aumentos de la semivida de eliminación (19%) y de la exposición sistémica (25%) al ertapenem. No es necesario hacer ningún ajuste de la dosificación cuando se coadministran ertapenem y probenecid. Puede disminuir los niveles séricos del ácido valproico.

ETRAVIRINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Infección por Virus de	Oral.
		Inmunodeficiencia	
	Cada tableta contiene:	Humana tipo 1(VIH-1), en	Adultos:
	Etravirina 100 mg.	pacientes sin respuesta a	
		tratamiento con	200 mg cada 12 horas después de los
010.000.5275.00	Envase con 120 tabletas.	antirretrovirales, o a	alimentos.
	TABLETA	inhibidor no nucleósido de	
		la transcriptasa reversa.	
	Cada tableta contiene:		
	Etravirina 200 mg.		
	' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' '		
010.000.6074.00	Envase con 60 tabletas.		

Generalidades

Es un ITINN (inhibidor de la transcriptasa inversa no análogo de nucleósidos) del virus de la inmunodeficiencia humana (VIH-1). Etravirina se une directamente a la transcriptasa inversa y bloquea las actividades de la polimerasa del ADN dependiente del ARN y del ADN mediante el bloqueo de la región catalítica de la enzima.

Riesgo en el Embarazo

В

Efectos adversos

Exantema, sudoración nocturna, trombocitopenia, anemia, diabetes mellitus, hiperglucemia, hipercolesterolemia, hipertrigliceridemia, hiperlipidemia, ansiedad, insomnio, neuropatía periférica, cefalea, infarto de miocardio, hipertensión, enfermedad por reflujo gastroesofágico, diarrea, vómitos, náuseas, dolor abdominal, flatulencia, gastritis, insuficiencia renal, cansancio.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Los datos clínicos son limitados y no puede descartarse un aumento del riesgo de reacciones cutáneas, en pacientes con casos previos de reacción cutánea asociada a ITINAN. Se debe tener precaución en estos pacientes, especialmente en caso de antecedentes de reacción cutánea grave a fármacos. Los pacientes que han suspendido el tratamiento debido a reacciones de hipersensibilidad no deben reiniciar el tratamiento con Etravirina.

Interacciones

Coadministración de etravirina con drogas que inducen o inhiben CYP3A4, CYP2C9 y CYP2C19 pueden alterar los efectos terapéuticos o aumentar las reacciones adversas de etravirina.

FLUCONAZOL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Candidiasis.	Infusión intravenosa u oral.
	Cada frasco ámpula contiene: Fluconazol 100 mg.	Meningitis criptocóccica.	Adultos:
010.000.2135.00	Envase con un frasco ámpula con 50 mL (2 mg/mL).		Candidiasis oral: 200 mg el primer día; subsecuente 100 mg/ día por 1 a 2 semanas.
	CAPSULA O TABLETA Cada cápsula o tableta contiene: Fluconazol 100 mg.		Candidiasis sistémica y Meningitis criptocóccica: 400 mg; subsecuente 200 mg/ día por 2 semanas y 10 a 12 semanas en meningitis.
010.000.5267.00	Envase con 10 cápsulas o tabletas.		Niños:
			Mayores de 1 año: 1 a 2 mg/ kg de peso corporal/día. Micosis sistémicas: 3 a 6 mg/kg de peso corporal/día. Dosis máxima: 400 mg.
			Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio.

eneral	idades
	eneral

Inhibe la conversión de lanosterol en ergosterol alterando la permeabilidad de las células fúngicas.

Riesgo en el Embarazo	С
	Efectos adversos
Náusea, vómito, dolor abdominal,	diarrea, disfunción hepática, síndrome de Stevens Johnson.
	•
	Contraindicaciones y Precauciones
Contraindicaciones: Hipersensibili	dad al fármaco.
Precauciones: Insuficiencia renal.	
	Interacciones

Puede aumentar las concentraciones plasmáticas de fenitoína, sulfonamidas, warfarina y ciclosporina.

FOSAMPRENAVIR

replicación viral.

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA RECUBIERTA	Infección por Virus de Inmuno deficiencia	Oral.
	Cada tableta recubierta contiene: Fosamprenavir cálcico equivalente a 700 mg de fosamprenavir.	Humana (VIH) en combinación con otros antirretrovirales.	1400 mg cada 12 horas sin combinar con ritonavir, ó 1400 mg cada 24 horas con 200 mg de ritonavir.
010.000.4278.00	Envase con 60 tabletas recubiertas.		

Generalidades

El fosamprenavir es la pro-droga del amprenavir. El amprenavir es un inhibidor competitivo no peptídico, de la proteasa del VIH. Interfiere con la capacidad de la proteasa viral para romper las poliproteínas precursoras necesarias para la

Riesgo en el Embarazo	С
	Efectos adversos
Náusea, vómito, diarrea, cefaleas	exantema.
	Contraindicaciones y Precauciones
Hipersensibilidad al fármaco.	
	Interacciones

No se debe administrar fosamprenavir concurrentemente con medicamentos con ventanas terapéuticas estrechas y sean sustratos del citocromo p450 3ª 4(CYP 3ª 4). La co-administración puede causar inhibición competitiva del metabolismo de estos medicamentos y crear potencial de eventos adversos: Terfenadina, cisaprida, pimozida, triazolam, midazolam, ergotamina, dihidroergotamina, ergonovina y metilergonovina.

GANCICLOVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infección por Citomegalovirus.	Infusión intravenosa. (60 a 90 minutos).
	Cada frasco ámpula con liofilizado contiene:		Adultos:
	Ganciclovir sódico equivalente a 500 mg de ganciclovir.		5 mg/kg de peso corporal cada 12 horas por 10 a 21 días.
			Mantenimiento: 5 mg/kg de peso corporal/día durante una semana.
010.000.5268.00	Envase con un frasco ámpula y una ampolleta con 10 mL de diluyente.		Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio.

Generalidades

Inhibe la polimerasa del DNA viral, se incorpora al DNA y evita su replicación.

Riesgo en el Embarazo

С

Efectos adversos

Cefalea, náusea, hematuria, erupción cutánea, alucinaciones, convulsiones, neutropenia, trombocitopenia, fiebre y hepatotoxicidad.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, enfermedad hepática activa. Precauciones: Lactancia, insuficiencia renal y enfermedades neurológicas.

Interacciones

Aumenta el efecto de depresores del sistema hematopoyético. El imipenem aumenta el riesgo de convulsiones.

GENTAMICINA-COLÁGENO (Acceso)

Clave	Descripción `	Índicaciones	Vía de administración y Dosis
	IMPLANTE	Tratamiento concomitante en infecciones de tejidos	Implante en el sitio de infección.
	Cada implante contiene: Sulfato de gentamicina equivalente a	blandos y óseas producidas por bacterias	Adultos:
	1.3 mg. de gentamicina. Colágeno de tendón bovino 2.8 mg.	gram negativas susceptibles.	Aplicación de acuerdo al criterio del especialista.
010.000.4280.00	Envase con 1 implante de 5 cm x 5 cm x 0.5 cm.		
010.000.4280.01	Envase con 5 implantes de 5 cm x 5 cm x 0.5 cm.		
	IMPLANTE		
	Cada implante contiene: Sulfato de gentamicina equivalente a 1.3 mg de gentamicina. Colágeno de tendón bovino 2.8 mg.		
010.000.4281.00	Envase con 1 implante de 10 cm x 10 cm x 0.5 cm.		
010.000.4281.01	Envase con 5 implantes de 10 cm x 10 cm x 0.5 cm.		

Esponja estéril cuyo objetivo es proporcionar localmente concentraciones elevadas de gentamicina en el sitio del implante produciendo la eliminación o prevención de infecciones locales.

Efectos adversos

Aumento de la secreción de líquido seroso, nefrotoxicidad, neurotoxicidad.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco y a la albúmina.

Precauciones: Uso concomitante con aminoglucósidos y diuréticos potentes.

Con betalactámicos produce inactivación recíproca, con bloqueadores neuromusculares puede provocar parálisis respiratoria.

Interacciones

GLECAPREVIR / PIBRENTASVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
Clave 010.000.6164.00	Descripción TABLETA Cada tableta contiene: Glecaprevir 100 mg Pibrentasvir 40 mg Envase con 4 cajas, cada una con 7 tiras con 3 tabletas cada una.	Indicaciones Tratamiento del virus de la hepatitis C crónica en adultos.	Vía de administración y Dosis Oral. Adultos: Tres tabletas cada 24 horas con alimentos. No tratados previamente (Naive)-no cirróticos: Genotipos 1 al 6 durante 8 semanas Con falla a tratamiento previo-no cirróticos: Genotipos 1, 2, 4, 5 y 6 durante 8
			semanas. Genotipo 3 durante 16 semanas. Con insuficiencia renal o coinfectados por VIII-1 aplicar las mismas pautas posológicas.

Generalidades

Glecaprevir / pibrentasvir es una combinación a dosis fijas de dos antivirales pangenotípicos de acción directa, glecaprevir (inhibidor de la proteasa NS3/4ª) y pibrentasvir (inhibidor de NS5A), teniendo como diana múltiples etapas del ciclo de vida del VHC.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Accidente isquémico transitorio, cefalea, fatiga, astenia, diarrea y naúsea.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a alguno de los fármacos.

Precauciones: Se han notificado casos de reactivación del virus de la hepatitis B (VHB), algunos de ellos con desenlace mortal, durante o después del tratamiento con antirretrovirales de acción directa. Se debe hacer un análisis de detección del VHB a todos los pacientes antes de iniciar el tratamiento. Los pacientes con infección concomitante por el VHB y el VHC están en riesgo de reactivación y, por tanto, deben ser vigilados y tratados de acuerdo con las directrices clínicas vigentes.

No se ha evaluado la seguridad y eficacia de Glecaprevir / pibrentasvir en pacientes que han recibido un trasplante hepático. En esta población, el tratamiento con Glecaprevir / pibrentasvir conforme a la posología recomendada, se debe en una evaluación de los posibles riesgos y beneficios para cada paciente concreto y manejar de acuerdo con las quías clínicas actuales.

Glecaprevir / pibrentasvir no está recomendado en pacientes con insuficiencia hepática moderada (Child-Pugb B), y está contraindicado con insuficiencia hepática grave (Child-Pugh C).

Interacciones

Glecaprevir / pibrentasvir son inhibodores de la glucoproteína-P (gp-P), de la proteína de resistencia del cáncer de mama (BCRP) y del polipéptido transportador de aniones orgánicos (OATP) 1B1/3. La administración conjunta con Glecaprevir / pibrentasvir puede incrementar las concentraciones plasmáticas de los medicamentos que son sustratos de la gp-P (dabigatrán etexilato, digoxina), la BCRP (Rosuvastatina) o el OATP1B1/3 (atorvastatina, lovastatina, pravastatina, rosuvastatina, simvastatina).

GRAZOPREVIR / ELBASVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Tratamiento de la	Oral.

infección crónica por el Hidrato de grazoprevir 102.3 mg virus de hepatitis C, en Adultos: equivalente a 100.0 mg pacientes naive o Una tableta cada 24 horas, con o sin de grazoprevir tratados con anterioridad alimentos. Elbasvir 50.0 mg genotipos 1 o 4 en Pacientes sin tratamiento previo: Genotipos 1a o 4: 12 semanas. adultos. Genotipo 1b: 12 semanas (considerar 8 semanas en pacientes sin fibrosis o Envase con 28 tabletas. cirrosis significativas). 010.000.6127.00 Pacientes con falla virológica previa: Genotipos 1a o 4: 16 semanas con ribavirina. Genotipo 1b: 12 semanas.

Generalidades

Inhibidor de la proteasa NS5A del HCV, la cual es esencial para la replicación del RNA viral y el ensamblaje del virión.

Riesgo en el Embarazo

С

Efectos adversos

Cefalea, náusea, fatiga, anemia, disminución de hemoglobina, insomnio, disnea, disnea de esfuerzo, dispepsia, vómito, prurito, mialgia, astenia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a alguno de los componentes de la fórmula. Insuficiencia hepática moderada (Child-Pugh B), insuficiencia hepática grave (Child-Pugh C), medicamentos que inhiben el polipéptido 1B transportador de cationes orgánicos (OATP1B), medicamentos que son inductores potentes del citocromo P450 3A (CYP3A),con rifampicina, ribavirina o sofosbuvir.

Precauciones: Deberá realizarse pruebas de función hepática en el laboratorio previo a la terapia, a la semana 8 de tratamiento y como esté indicado clínicamente. Para pacientes que reciben 16 semanas de tratamiento, deben realizarse análisis de laboratorio adicionales a la semana 12 de tratamiento. Considerar descontinuar Grazoprevir/Elbasvir si los niveles de ATL se mantienen persistentemente mayores a 10 veces el ULN, en compañía de signos o síntomas de inflamación hepática o incremento de bilirrubina conjugada, fosfatasa alcalina, o INR (International Normalized Ratio).

Interacciones

Grazoprevir/Elbasvir riesgos asociados con la combinación con Ribavirina y Sofosbuvir. La co-administración de Grazoprevir/Elbasvir e inhibidores de OATP1B que se sabe o se espera que incrementen significativamente las concentraciones plasmáticas de grazoprevir está contraindicada.

El uso concomitante de Grazoprevir/Elbasvir e inductores potentes moderados del CYP3A o efavirenz puede disminuir o incrementar significativamente las concentraciones plasmáticas de grazoprevir y elbasvir, y puede llevar a una reducción del efecto terapéutico.

MIPENEM Y CILASTATINA (Vigilancia)

IMIPENEM	Y CILASTATINA (Vigilan	cia)	
Clave	Descripción `	Índicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones por bacterias gram positivas y gram	Infusión intravenosa (30 – 60 minutos).
	Cada frasco ámpula con polvo contiene:	negativas sensibles.	Adultos:
	Imipenem monohidratado equivalente a 500 mg de imipenem. Cilastatina sódica equivalente a 500		250-1000 mg cada 6-horas, máximo 4 g/día.
	mg de cilastatina.		Niños
010.000.5265.00	Envase con un frasco ámpula		15 mg/kg de peso corporal cada 6 horas.
010.000.5265.01	Envase con 25 frascos ámpula.		Dosis máxima por día no mayor de 2 g.
	SOLUCION INYECTABLE Cada frasco ámpula con polvo contiene: Imipenem monohidratado equivalente a 250 mg de imipenem. Cilastatina sódica equivalente a 250 mg de cilastatina.		Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio.
010.000.5287.00	Envase con un frasco ámpula.		
010.000.5287.01	Envase con 25 frascos ámpula.		

Generalidades

El imipenem inhibe la síntesis de la pared bacteriana y la cilastatina impide la degradación enzimática del imipenem en el riñón.

Riesgo en el Embarazo	С
	Efectos adversos

Convulsiones, mareo, hipotensión, náusea, vómito, diarrea, colitis pseudomembranosa, tromboflebitis en el sitio de la inyección, hipersensibilidad propia o cruzada con penicilinas o cefalosporinas.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco y a los betalactámicos.

Precauciones: Disfunción renal.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

LAMIVUDINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Infección por Virus de Inmunodeficiencia	Oral.
	Cada tableta contiene: Lamivudina 150 mg.	Humana (VIH).	Adultos y adolescentes mayores de 12 años:
010.000.5282.00	Envase con 30 tabletas.		300 mg cada 24 horas ó 150 mg cada 12 horas.
010.000.5282.01	Envase con 60 tabletas.		Niños de 3 meses a 12 años:
	SOLUCION Cada 100 mL contienen: Lamivudina 1 g.		4 mg/kg de peso corporal cada 12 horas máximo 300 mg al día.
010.000.4271.00	Envase con 240 mL y dosificador.		

Generalidades

Nucleósido análogo sintético que se biotransforma intracelularmente en sus metabolitos activos: 5 trifosfato y trifosfato (L-TP). Inhibe la transcripción reversa del VIH en la terminación de la cadena del DNA.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Cefalea, neuropatía periférica, parestesias. tos, vértigo, insomnio y depresión. Náusea, diarrea, vómito, dolor abdominal, dispepsia y pancreatitis. Neutropenia, anemia y trombocitopenia. Alopecia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Precauciones: Pancreatitis y daño renal.

Interacciones

Didanosina, pentamidina y zalcitabina pueden incrementar el riesgo de pancreatitis. El trimetoprima-sulfametoxazol puede aumentar sus efectos adversos.

LAMIVUDINA / ZIDOVUDINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Infección por Virus de Inmunodeficiencia	Oral.
	Cada tableta contiene: Lamivudina 150 mg.	Humana.(VIH).	Adultos y mayores de 12 años:
	Zidovudina 300 mg.		150 mg cada 12 horas (de acuerdo a lamiyudina).
010.000.4268.00	Envase con 60 tabletas.		(3.11.1 33.113).

Generalidades

Antivirales que inhiben a la enzima transcriptasa reversa, esencial para la síntesis de DNA, en combinación tienen una acción sinérgica, contra el HIV, prolongando el incremento del número de linfocitos CD4 y disminuyendo el número de virus.

Riesgo en el Embarazo	
-----------------------	--

С

Efectos adversos

Cefalea, náusea, mialgias, vómito, anorexia, hiperglucemia, pancreatitis. La zidovudina incluye neutropenia, anemia severa y trombocitopenia; su uso prolongado se asocia con miopatía sintomática.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a los fármacos.

Precauciones: Depresión hematopoyética o disminución de la función renal; no administrar en pacientes con pérdida de peso (< 50 kg.), con depuración de creatinina < 50 mL/min, con datos sugestivos de acidosis láctica o hepatotoxicidad.

Interacciones

Aciclovir, interferón alfa, supresores de médula ósea y agentes citotóxicos, pueden aumentar el efecto tóxico de zidovudina.

LEVOFLOXACINO (Vigilancia)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones producidas por bacterias gram positivas y	Intravenosa.
	Cada envase contiene: Levofloxacino hemihidratado	gram negativas susceptibles.	Adultos:
	equivalente a 500 mg de levofloxacino.	Susceptibles.	500 mg cada 24 horas, durante 7 a 14 días, de acuerdo al tipo de infección.
010.000.4249.00	Envase con 100 mL.		
	TABLETA		Oral.
	Cada tableta contiene: Levofloxacino hemihidratado		Adultos:
	equivalente a 500 mg de levofloxacino.		500 a 750 mg cada 24 horas.
010.000.4299.00	Envase con 7 tabletas.		
	TABLETA		
	Cada tableta contiene:		
	Levofloxacino hemihidratado equivalente a 750 mg de levofloxacino.		
010.000.4300.00	Envase con 7 tabletas.		

Generalidades

Inhibe la DNA girasa bacteriana impidiendo la replicación en bacterias sensibles.

Riesgo en el Embarazo

С

Efectos adversos

Diarrea, náusea, flatulencia, dolor abdominal, prurito, rash, dispepsia, mareo, insomnio.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a las quinolonas.

Precauciones: No administrar conjuntamente con soluciones que contengan magnesio.

Interacciones

Puede prolongar la vida media de teofilina, puede aumentar los efectos de warfarina o sus derivados, su administración concomitante con analgésicos antiinflamatorios no esteroideos puede incrementar el riesgo de estimulación del sistema nervioso central y de crisis convulsivas.

LINEZOLID (Reserva)

í	Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
		TABLETA	Infecciones causadas por bacterias gram positivas y	Oral.
		Cada tableta contiene: Linezolid 600 mg.	gram negativas susceptibles.	Adultos: 600 mg cada 12 horas, durante 10 a 28 días.

010.000.4290.00	Envase con 10 tabletas.	Niños (5 años o mayores): 10 mg/kg cada 12 horas, dosis máxima 600 mg cada 12 horas, durante 10 a 28 días.
	SOLUCION INYECTABLE	Infusión intravenosa.
	Cada 100 mL contienen: Linezolid 200 mg.	Adultos: 600 mg en 30-120 minutos cada 12 horas, durante 10 a 28 días.
010.000.4291.00	Envase con bolsa con 300 mL.	Niños (5 años o mayores): 10 mg/kg cada 12 horas, dosis máxima 600 mg cada 12 horas, durante 10 a 28 días.

Bactericida y bacteriostático que actúa sobre la subunidad 50s, interfiere en la síntesis de las proteínas.

Riesgo en el Embarazo	С	
		<u></u>
	Efectos adversos	
Trombocitopenia, colitis pseudomen	branosa, leucopenia, pancitopenia, anem	ia, neuropatía, diarrea, cefalea, náusea,

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Precauciones: Feocromocitoma, síndrome carcinoide.

Interacciones

Con tramadol y paracetamol incrementa el riesgo del síndrome carcinoide.

LOPINAVIR-RITONAVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION	Infección por Virus de	Oral.
	Cada 100 mL contienen: Lopinavir 8.0 g.	Inmunodeficiencia Humana (VIH).	Adultos:
	Ritonavir 2.0 g.		400 mg/100 mg cada 12 horas, con los alimentos.
010.000.5276.00	Envase frasco ambar con 160 mL y dosificador.		Dosis máxima de 400 mg/100 mg cada 12 horas.
	Tableta		Niños:
	Cada tableta contiene: Lopinavir 200 mg. Ritonavir 50 mg.		300 mg/75 mg/m² de superficie corporal, cada 12 horas.
010.000.5288.00	Envase con 120 tabletas.		
	TABLETA		Oral.
	Cada tableta contiene: Lopinavir 100 mg.		Niños de 6 meses a 18 años de edad:
	Ritonavir 25 mg.		200 mg/50 mg/≡ 0.6 < 0.9 m² de superficie corporal, cada 12 horas.
010.000.5286.00	Envase con 60 tabletas.		300 mg/75 mg/≅ 0.9 a < 1.4 m² de superficie corporal, cada 12 horas.
			400 mg/100 mg/≅ 1.4 m ² de superficie corporal, cada 12 horas.

Generalidades
Generalidades

Coformulación de inhibidores de proteasa del VIH-1 y VIH-2.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Diarrea, parestesias peribucales, disgeusia, náusea, cefalea, mialgias, insomnio, rash.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: No administrar conjuntamente con benzodiacepinas, derivados de ergotamina, neurolépticos,

medicamentos que actúan sobre la motilidad intestinal, ni con antihistamínicos.

latera esta e e e
Interacciones

Aumenta la concentración plasmática con los inhibidores de la fosfodiesterasa, bloqueadores de los canales de calcio, estatinas e inmunosupresores. La administración concomitante con fármacos que inducen el CYP3A reduce sus efectos terapéuticos.

MARAVIROC

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y dosis
	TABLETA Cada tableta contiene: Maraviroc 150 mg.	Pacientes con VIH/SIDA multiresistente a otros antirretrovirales y con tropismo demostrado para CCR-5.	Oral. Adultos: 150 o 300 mg cada 12 horas, con base en los medicamentos que son coadministrados
010.000.5324.00	Envase con 60 tabletas.		a cada paciente.
	TABLETA		
	Cada tableta contiene: Maraviroc 300 mg.		
010.000.5325.00	Envase con 60 tabletas.		

Generalidades Maraviroc se une selectivamente al co-receptor de la quimioquina CCR5 humana, impidiendo que el VIH-1 con tropismo para CCR5 entre en las células blanco.

Riesgo en el Embarazo	С
	Efectos adversos
Dispensia, dispensia y exantema	

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al medicamento.

Precauciones: Maraviroc sólo debe ser utilizado cuando sea detectable el tropismo VIH-1 CCR5. Administrar con precaución en pacientes con riesgo aumentado de padecimientos cardiovasculares, insuficiencia renal, hipotensión ortostática o uso concomitante con medicamentos que producen hipotensión arterial.

Interacciones	

Los medicamentos que inducen la CYP3A4 pueden disminuir las concentraciones de maraviroc y reducir sus efectos terapéuticos. En sentido contrario, la coadministración de maraviroc con medicamentos que inhiben a la CYP3A4 puede incrementar sus concentraciones plasmáticas. Se recomienda ajuste de dosis cuando se coadministra con los inhibidores o inductores de la CYP3A4.

MEROPENEM (Vigilancia)

Clave	` Descripćión	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones causadas por bacterias gram positivas y	Intravenosa.
	Cada frasco ámpula con polvo contiene:	gram negativas sensibles.	Adultos y niños con más de 50 kg de peso corporal:
	Meropenem trihidratado equivalente a 500 mg de meropenem.		500 mg a 2 g cada 8 horas.
010.000.5291.00	Envase con 1 frasco ámpula.		Niños mayores de 3 meses hasta 50 kg de peso corporal.
010.000.5291.01	Envase con 10 frascos ámpula.		
	SOLUCIÓN INYECTABLE		20 a 40 mg/kg de peso corporal, cada horas.
	Cada frasco ámpula con polvo contiene:		Dosis máxima: 2 g cada 8 horas.
	Meropenem trihidratado equivalente		Administrar diluido en solucione
	a 1 g de meropenem.		intravenosas envasadas en frascos d vidrio.
010.000.5292.00	Envase con 1 frasco ámpula.		
010.000.5292.01	Envase con 10 frascos ámpula.		
		Generalidades	

Inhibe la síntesis de la pared bacteriana.

Riesgo en el Embarazo	В			
г				
	Efectos adv	rersos ersos		
Tromboflebitis, prurito, urticaria, dolor convulsiones y candidiasis.	abdominal, náusea,	vómito, diarrea, d	colitis pseudomembranosa,	cefalea,
· _				
	Contraindicaciones y	/ Precauciones		
Contraindicación: Hipersensibilidad al fa epilépticos.	ármaco y a otros antib	pióticos betalactámi	icos, menores de 3 meses	de edad,
Precaución: Ajustar la dosis de acuerdo	a la función renal; en in	ifusión, no mezclarlo	o con otros medicamentos.	
	Interaccio	nes		
El probenecid prolonga la vida media.				
METRONIDAZOL (Acceso)				

Clave	` Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Amibiasis intra y extraintestinal.	Infusión intravenosa.
	Cada ampolleta o frasco ámpula contiene:	Infecciones por anaerobios.	Adultos y niños mayores de 12 años.
	Metronidazol 200 mg.		500 mg cada 8 horas por 7 a 10 días.
010.000.1309.00	Envase con 2 ampolletas o frascos ámpula con 10 mL.		Niños menores de 12 años.
	SOLUCION INYECTABLE	1	7.5 mg/kg de peso corporal cada 8 horas por 7 a 10 días.
	Cada 100 mL contienen: Metronidazol 500 mg		Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de

Inhibe la síntesis de los ácidos nucléicos y produce pérdida de la estructura helicoidal del ADN.

Riesgo en el Embarazo B

010.000.1311.00 Envase con 100 mL.

Efectos adversos

Vértigo, cefalea, náusea, vómito, anorexia, cólicos, diarrea, calambres abdominales, depresión, insomnio.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: No ingerir alcohol durante el tratamiento, insuficiencia hepática y renal.

Interacciones

Con la ingestión de alcohol se produce el efecto antabuse, con la ciclosporina puede aumentar el riesgo de neurotoxicidad.

MINOCICLINA (Vigilancia)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	GRAGEA	Infecciones producidas por bacterias gram positivas y	Oral.
	Cada gragea contiene Clorhidrato de minociclina equivalente	gram negativas sensibles.	Adultos:
	a 100 mg de minociclina.		100 a 200 mg cada 12 horas.
010.000.4139.01	Envase con 48 grageas.		Dosis máxima: 400 mg en 24 horas.
		Generalidades	

Inhibe la síntesis de proteínas de la bacterias.

Riesgo en el Embarazo D

Efectos adversos

Pancitopenia, agranulocitosis, disfagia, anorexia, cefalea y pseudotumor cerebral, náusea, vómito, diarrea, prurito, fotosensibilidad, colitis. En niños pigmentación de los dientes.

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a las tetraciclinas. Precauciones: En menores de 12 años, disfunción renal.

Interacciones

Interfiere en el efecto de los anticonceptivos hormonales y de heparina. Con anticonvulsivantes disminuyen la concentración plasmática de minociclina. Antiácidos y sustancias que contengan calcio, hierro o magnesio, disminuyen su absorción intestinal. Interfiere con la acción de los antimicrobianos que actúan en la pared celular.

MOXIFLOXACINO (Vigilancia)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Infecciones producidas por bacterias gram	Oral.
	Cada tableta contiene: Clorhidrato de moxifloxacino	positivas y gram negativas susceptibles.	Adultos:
	equivalente a 400 mg de moxifloxacino.		400 mg cada 24 horas, durante 7 a 14 días.
010.000.4252.00	Envase con 7 tabletas.		
	SOLUCION INYECTABLE		Intravenosa.
	Cada 100 mL contienen: Clorhidrato de moxifloxacino		Adultos:
	equivalente a 160 mg de moxifloxacino.		400 mg cada 24 horas, durante 7 a 14 días.
010.000.4253.00	Envase con bolsa flexible o frasco ámpula con 250 mL (400 mg).		

Generalidades

Inhibe la DNA girasa bacteriana impidiendo la replicación en bacterias sensibles.

Riesgo en el Embarazo

С

Efectos adversos

Cefalea, convulsiones, temblores, náusea, diarrea, exantema, candidiasis bucal.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a quinolonas, lactancia materna y niños.

Precauciones: Insuficiencia renal.

Interacciones

Los antiácidos reducen su absorción oral. El probenecid aumenta los niveles plasmáticos de ciprofloxacino. Con teofilina aumentan los efectos neurológicos adversos.

NFOMICINA

Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
CAPSULA O TABLETA	Encefalopatía hepática.	Oral.
Cada tableta o cápsula contiene: Sulfato de neomicina	Preparación prequirúrgica intestinal.	Adultos:
equivalente a 250 mg de neomicina.		Preoperatorio: 1g cada hora (4 dosis) y después 1 g cada 4 horas, el día anterior a
Envase con 10 cápsulas o tabletas.		la cirugía.
		Encefalopatía hepática: 1 a 3 g cada 6 horas.
	CAPSULA O TABLETA Cada tableta o cápsula contiene: Sulfato de neomicina equivalente a 250 mg de neomicina.	CAPSULA O TABLETA Cada tableta o cápsula contiene: Sulfato de neomicina equivalente a 250 mg de neomicina. Encefalopatía hepática. Preparación prequirúrgica intestinal.

Generalidades

Inhibe la síntesis de proteínas por unión directa con la subunidad 30S del ribosoma.

Riesgo en el Embarazo

С

Efectos adversos

Cefalea, letargo, ototoxocidad, náusea, vómito. nefrotoxicidad, exantema, urticaria.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, obstrucción intestinal. Precauciones: Insuficiencia renal, colitis ulcerativa.

Interacciones

Anticoagulantes orales en que potencia la acción del anticoagulante. Con cefalotina aumenta la nefrotoxicidad. Con dimenhidrinato se pueden enmascarar los síntomas de ototoxicidad.

NEVIRAPINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SUSPENSION	Infección por Virus de Inmunodeficiencia	Oral.
	Cada 100 mililitros contienen: Nevirapina hemihidratada	Humana (VIH).	Niños:
	equivalente a 1 g de nevirapina		2 meses a 8 años (4-24 kg de peso corporal): 4 mg/kg de peso corporal al
010.000.5259.00	Envase con 240 mL con dosificador.		día/2 semanas seguido de 7 mg/kg de
	TABLETA		peso corporal cada 12 horas. 8 a 12 años (24-30 kg de peso corporal): 4
	Cada tableta contiene: Nevirapina 200 mg.		mg/kg de peso corporal al día/2 semanas seguido de 4 mg/kg de peso corporal/12 horas.
010.000.5296.00	Envase con 60 tabletas.		Adultos y mayores de 12 años (más de 30 kg de peso corporal):
010.000.5296.01	Envase con 100 tabletas.		
			200 mg/día/2 semanas seguido de 200 mg cada 12 horas.
			Prevención de la transmisión madre-hijo: 200 mg a la madre en el trabajo de parto y 2 mg/kg de peso corporal al hijo en las primeras 72 horas a partir del nacimiento.

	Generalidades
Inhibidor no nucléosido de la transcripta	sa reversa de VIH.

С

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Erupciones cutáneas, estomatitis ulcerosa, hepatitis, fiebre, mialgias, fatiga, somnolencia, náuseas, sudoración, síndrome de Stevens-Johnson, necrolisis epidérmica tóxica.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. No utilizar con rifampicina y ketoconazol.

Interacciones

Disminuye la concentración plasmática de indinavir, ritonavir, saquinavir y anticonceptivos orales por inducción enzimatica.

OFLOXACINA (Vigilancia)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Infecciones por bacterias gram negativas y gram	Oral.
	Cada tableta contiene: Ofloxacina 400 mg.	positivas sensibles.	Adultos:
010.000.4261.01 010.000.4261.02	Envase con 8 tabletas. Envase con 12 tabletas.		400 a 800 mg cada 12 horas, durante 7 a 10 días.

Generalidades

Inhibe la DNA girasa bacteriana impidiendo la replicación en bacterias sensibles.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Cefalea, náusea, vómito, diarrea, leucopenia, eosinofilia, incremento de transaminasas en plasma.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco y a las quinolonas, lactancia materna y niños.

Precauciones: Insuficiencia renal.

Interacciones

Los antiácidos reducen su absorción oral. El probenecid aumenta los niveles plasmáticos de ciprofloxacino. Con teofilina aumentan los efectos adversos neurológicos.

OMBITASVIR / PARITAPREVIR / RITONAVIR / DASABUVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.6041.00	TABLETA Cada tableta contiene: Ombitasvir 12.5 mg Paritaprevir 75.0 mg Ritonavir 50.0 mg Cada tableta contiene: Dasabuvir 250.0 mg Envase con 4 cajas cada una con 7 carteras con 2 tabletas de ombitasvir, paritaprevir, ritonavir y 2 tabletas de dasabuvir.	Hepatitis C crónica genotipo 1 en pacientes adultos con enfermedad hepática compensada, con o sin tratamiento previo o inelegibles para tratamiento con peginterferón. Así como pacientes con coinfección con el VIH-1 y pacientes con trasplante hepático y recidiva de infección por GT 1 del VHC.	Oral. Adultos: Genotipo 1b sin cirrosis: Dos tabletas de ombitasvir/paritaprevir/ritonavir una vez al día (en la mañana) y una tableta de dasabuvir dos veces al día (mañana y noche) por 12 semanas. Genotipo 1a con o sin cirrosis; 1b con cirrosis; 1 con subtipo desconocido sin cirrosis; 1 mismo esquema anterior en combinación con ribavirina por 12 semanas. En pacientes genotipo 1a con cirrosis o pacientes Genotipo 1 y subtipo desconocido con cirrosis y que hayan tenido una respuesta nula previa o recaída a peginterferón y ribavirina y en pacientes con trasplante hepático y recidiva de infección por GT 1 del VHC: Se recomienda mismo esquema inicial por 24 semanas en combinación con ribavirina.

Generalidades

La combinación fija ombitasvir, paritaprevir, ritonavir y dasabuvir incluye un inhibidor de proteasa NS3/4A (paritaprevir), un inhibidor de NS5A (ombitasvir), un potenciador farmacocinético (ritonavir) y un inhibidor no nucleósido de polimerasa NS5B (dasabuvir). Ombitasvir, paritaprevir, ritonavir y dasabuvir combina tres agentes antivirales de acción directa contra el virus de Hepatitis C con distintos mecanismos de acción, y ritonavir que no es activo contra el virus de Hepatitis C. Ritonavir es un inhibidor potente de CYP3A4 lo que incrementa las concentraciones máxima y mínima de paritaprevir, y por lo tanto la exposición general al fármaco.

Riesgo en el Embarazo	В
	Efectos adversos

Fatiga, náusea, prurito, reacciones de la piel, insomnio, astenia, disnea, cefalea, tos, irritabilidad, ictericia ocular, hiperbilirrubinemia. Si se administra con ribavirina consulte la información para prescribir de ribavirina para ver la lista de reacciones adversas asociadas

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: La combinación fija ombitasvir, paritaprevir, ritonavir y dasabuvir está contraindicada en pacientes con insuficiencia hepática severa debido al riesgo potencial de toxicidad. Medicamentos contraindicados: antagonistas de adrenoreceptores alfa 1, anticonvulsivantes, gemfibrozil, antimicobacterianos, derivados del ergot, productos que contienen etinil estradiol, productos herbales, inhibidores de HMG CoA reductasa, neurolépticos, efavirenz, inhibidores de 5 fosfodiesterasa, sedantes e hipnóticos.

Precauciones: riesgo elevado de incremento en los niveles de ALT. Si se administra con ribavirina, las contraindicaciones para ribavirina también se aplican para el régimen ombitasvir, paritaprevir, ritonavir y dasabuvir.

Interacciones

Alprazolam, amLodipino, atazanavir/ritonavir, carbamazepina, ciclosporina, darunavir, darunavir/ritonavir, etinil estradiol/norgestimato, furosemida, gemfibrozil, ketoconazol, lopinavir/ritonavir, omeprazol, pravastatina, rosuvastatina, rilpirivina, tacrolimus, buprenorfina, norbuprenorfina, naloxona, norelgestromin, norgestrel, fluticasona, salmeterol.

OSELTAMIVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CÁPSULA	Tratamiento de la influenza	Oral.
		A y B, y de la gripe.	
	Cada cápsula contiene:		Adultos y niños mayores de 12 años:

	Oseltamivir 75.0 mg.	Profilaxis de la influenza A y B, y de la gripe.	Tratamiento:
010.000.4582.00	Envase con 10 cápsulas.		75 mg cada 12 horas, durante 5 días.
			Prevención: 75 mg cada 24 horas, durante un mínimo de 7 días.
	CAPSULA		Oral.
010.000.4583.00	Cada cápsula contiene: Fosfato de oseltamivir equivalente a 45 mg de oseltamivir Envase con 10 cápsulas		Niños de 1 a 12 años de edad: Tratamiento (5 días): Empezar el tratamiento dentro de los primeros dos días después de los síntomas de la influenza.
	CAPSULA Cada cápsula contiene:		Menores o igual a 15 kg de peso corporal: 30 mg cada 12 horas.
	Fosfato de oseltamivir equivalente a 30 mg de oseltamivir		Mayores de 15 kg a 23 kg de peso corporal: 45 mg cada 12 horas.
010.000.4584.00	Envase con 10 cápsulas SUSPENSION		Mayores de 23 kg a 40 kg de peso corporal: 60 mg cada 12 horas.
	Cada envase con 30 g de polvo contiene:		Mayores de 40 kg de peso corporal: 75 mg cada 12 horas.
010.000.4585.00	Fosfato de oseltamivir equivalente a 0.9 g de oseltamivir Envase con 30 g.		Prevención (10 días): Empezar la profilaxis dentro de los primeros dos días después de la exposición.
	Reconstituir con 100 mL de agua para formar una suspensión conteniendo 900 mg/75 mL (12 mg/mL).		Menores o igual a 15 kg de peso corporal: 30 mg cada 24 horas.
	mymiz).		Mayores de 15 kg a 23 kg de peso corporal: 45 mg cada 24 horas.
			Mayores de 23 kg a 40 kg de peso corporal: 60 mg cada 24 horas.
			Mayores de 40 kg de peso corporal: 75 mg cada 24 horas.

Su metabolito activo inhibe las neuraminidasas de los virus de la influenza de ambos tipos: A y B. Las concentraciones del metabolito activo necesarias para inhibir un 50% la actividad enzimática (C150), se sitúan en el intervalo nanomolar. *In vitro*, el metabolito activo también bloquea el crecimiento de los virus, e in vivo inhibe su replicación y patogenicidad.

Riesgo en el Embarazo	C
	Efectos adversos
Náusea, vómito, bronquitis, insomnio, vértigo.	
Со	ntraindicaciones y Precauciones
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fárma	aco o algún otro componente del medicamento.
	Interacciones
Ninguna de importancia clínica.	

PAI IVIZI IMAR

I ALIVIZUIVII	7 <i>D</i>		
Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN INYECTABLE	Tratamiento preventivo contra la infección por el	Intramuscular.
	Cada frasco ámpula con liofilizado o solución contiene:	virus sincicial respiratorio.	Niños:
	Palivizumab 50 mg.		15 mg/kg de peso corporal/mes.
010.000.4320.00	Envase con un frasco ámpula y ampolleta con 1.0 mL de diluyente.		
010.000.4320.01	Envase con un frasco ámpula con 0.5 mL (50 mg/0.5 mL).		

	SOLUCIÓN INYECTABLE		
	Cada frasco ámpula con liofilizado o solución contiene:		
	Palivizumab 100 mg		
010.000.4321.00	Envase con un frasco ámpula y ampolleta con 1.0 mL de diluyente.		
010.000.4321.01	Envase con un frasco ámpula con 1.0 mL (100 mg/1 mL).		

Anticuerpo monoclonal humanizado IgG1 dirigido a un antígeno determinante de estructura conocida en el sitio antigénico A de la proteína de fusión del virus sincicial respiratorio (RSV).

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

D

Fiebre, tos, diarrea, neumonía, disnea, eccema, broncoespasmo, bronquiolitis, conjuntivitis, anemia y síndrome gripal.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: En adultos y niños con reacción previa grave al principio activo o alguno de los ingredientes del medicamento.

Precauciones: En menores de 12 años, disfunción renal.

Interacciones

Ninguna de importancia clínica.

PENTAMIDINA

Clave	Descripción		Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABL	E	Profilaxis y tratamiento de la neumonía por	Intramuscular o intravenosa.
	Cada frasco ámpula con contiene:	liofilizado	Pneumocystis carinii.	Adultos:
	Isetionato de pentamidina	a 300 mg.		4 mg/kg de peso corporal/día en dosis única diaria durante 14 días.
010.000.5328.00	Envase con un frasco ám	ıpula.		
			Generalidades	7

Diamina aromática con efectos antiprotozoarios.

Riesgo en el Embarazo

С

Efectos adversos

Hipotensión, hipoglucemia, disnea, taquicardia, mareo o síncope, vómito, cefalea y pancreatitis. Absceso estéril en el sitio de aplicación.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Enfermedad hepática o renal, hipotensión, hipoglucenia, leucopenia.

Interacciones

Con aminoglucósidos, anfotericina B, cisplatino y vancomicina, aumenta el riesgo de nefrotoxicidad.

PIPERACII INA-TAZOBACTAM (Vigilancia)

ĺ	Clave	Descripción (VIGI	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
		SOLUCION INYECTABLE	Infecciones producidas por bacterias gram positivas y	Intravenosa.
		Cada frasco ámpula con polvo contiene:	gram negativas susceptibles y por	Adultos y niños mayores de 12 años:
		Piperacilina sódica equivalente a 4 g de piperacilina.	productoras de betalactamasa.	4.0 g-500 mg cada 6-8 horas, mínimo durante 5 días.

_				
I		Tazobactam sódico equivalente a		
ı		500 mg de tazobactam.		Niños menores de 50 kg:
ı				
I	010.000.4592.00	Envase con frasco ámpula.		80 mg-10 mg/kg de peso corporal cada 6
I				horas, hasta 4.0 g-500 mg, mínimo
I			l I	durante 3 días.
			O Pala ala -	1
			Generalidades	
	Inhibe la síntesis	s de mucopeptidasa de la pared de la	ı célula.	
	Riesgo en e	l Embarazo B		
		E	fectos adversos	
	Trombocitopenia	a, nefritis intersticial, eritema multifo	orme, colitis pseudomembr	anosa, rash, diarrea, náusea, vómito,
	cefalea, constipa	ación, insomnio.	•	
		Contraindi	caciones y Precauciones	
	Contraindicacion	nes: Hipersensibilidad al fármaco.	•	<u>-</u>
		lipocalemia, insuficiencia renal, alergi	a a las cefalosporinas.	
			Interacciones]
			IIICIGOOOIOIOO	1

Incompatibilidad física con aminoglucósidos por lo cual se tienen que administrar en forma separada. Disminuye la eficacia terapéutica de los aminoglucósidos. Con Probenecid incrementa sus niveles.

PIRIMETAMINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Paludismo. Toxoplasmosis.	Oral.
	Cada tableta contiene: Pirimetamina 25 mg.	, oxopiasesis.	Adultos y niños mayores de 12 años: Paludismo: Profilaxis 25 mg cada semana.
010.000.5261.00	Envase con 30 tabletas.		Ataque agudo 25 a 75 mg como dosis única, por tres días. Toxoplasmosis: inicial 100 mg/día, sostén
			25 mg/día por 3 a 6 semanas.
			Niños: Profilaxis:
			Paludismo: 0.5 a 0.75 mg/kg de peso corporal dosis única, una vez a la semana
			Ataque agudo: peso menor de 10 kg: 6.25 mg/día, de 10 a 20 kg: 12.5 mg/día y de 20 a 40 kg: 25 mg/día. En todos los casos
			el tratamiento es por tres días. Toxoplasmosis: inicial 1 a 2 mg/ kg de peso corporal/día, dosis dividida cada 12
			horas. Sostén: 0.25 mg/kg de peso corporal/día por 3 a 6 semanas.

Generalidades

Inhibe la hidrofolatorreductasa lo que impide la reducción de ácido dihidrofólico a ácido tetrahidrofólico.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Agranulocitosis, anemia aplástica, anorexia, vómito, diarrea, síndrome de Stevens Johnson.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Interacciones

El ácido fólico y el ácido paraminobenzoico disminuye su efecto. Las sulfonamidas aumentan su actividad antimicrobiana y sus efectos tóxicos.

QUINUPRISTINA-DALFOPRISTINA (Reserva)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones causadas por bacterias gram positivas,	Infusión intravenosa.
	El frasco ámpula con liofilizado contiene:	gram negativas y anaerobios sensibles.	Adultos:
	Quinupristina 150 mg. Dalfopristina 350 mg.		7.5 mg/kg de peso corporal, cada 8 horas, por 7-10 días.
010.000.5312.00	Envase con frasco ámpula.		Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio.

Generalidades

Inhibe la fase tardía de la síntesis de proteína.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Colitis pseudomembranosa, superinfección, náusea, rash, diarrea, vómito.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad a los fármacos, administración concomitante con cisaprida.

Precauciones: No diluir con soluciones salinas.

Interacciones

Aumenta los niveles de ciclosporina, midazolam, diazepam, digoxina, antagonistas del calcio, indinavir, ritonavir, nevirapina, lidocaína, docetaxel, lovastatina, budesonida y brupenorfina.

RALTEGRAVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	COMPRIMIDO	Infección por el Virus de la Inmunodeficiencia	Oral.
	Cada comprimido contiene: Raltegravir potásico equivalente a 400 mg de raltegravir	Humana (VIH-1).	Adultos y mayores de 16 años de edad: 400 mg dos veces al día.
010.000.5280.00	Envase con 60 comprimidos.		1,200 mg (2 comprimidos de 600 mg) una vez al día.
			Debe administrarse en combinación con otros antirretrovirales.

Generalidades

Inhibidor de la integrasa viral. Indicado en combinación con otros antirretrovirales para el tratamiento de la infección por el VIH-1, en pacientes que ya han recibido tratamiento y tienen evidencia de replicación del VIH-1, pese al tratamiento antirretroviral actual.

Riesgo en el Embarazo

С

Efectos adversos

Diarrea, náusea, cefalea. Aumento de enzimas hepáticas principalmente en pacientes con antecedente de hepatitis crónica B o C. Osteonecrosis (dolor y rigidez articular y dificultad a los movimientos). Síndrome de reactivación inmunitaria a patógenos oportunistas asintomáticos o residuales (*Pneumocystis carinii*, citomegalovirus). Miopatía y Rabdomiolisis. Aumento del riesgo de cáncer.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al principio activo o a los componentes de la fórmula.

Precauciones: Insuficiencia hepática preexistente, lactancia y embarazo, menores de 16 años y adultos mayores.

Interacciones

Con rifampicina, fenitoína y fenobarbital, disminuyen las concentraciones plasmáticas de raltegravir. Con atazanavir aumentan sus concentraciones plasmáticas.

RIBAVIRINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración v Dosis

	CÁPSULA O TABLETA	Hepatitis C Crónica en combinación con interferón	Oral.
	Cada cápsula o tableta contiene: Ribavirina 200 mg	alfa 2B.	Adultos: La dosis se debe ajustar dependiendo del peso corporal del paciente en:
010.000.5920.00 010.000.5920.01	Envase con 90 cápsulas. Envase con 168 tabletas.		<75 kg, 1000 mg/día dividido en dos cápsulas o tabletas por la mañana y tres por la noche ≥75 kg, 1200 mg/día dividido en tres
			cápsulas o tabletas por la mañana y tres por la noche.
	CÁPSULA	Infecciones virales.	Oral.
	Cada cápsula contiene:		Adultos:
	Ribavarina 400 mg.		400 mg cada 8 horas.
010.000.2139.00	Envase con 12 cápsulas.		Niños: 15 a 25 mg/kg de peso corporal/día dividido cada 8 horas.

Es un antiviral nucleósido-análogo-sintético que se activa mediante enzimas no codificadas por el virus lo cual le permite actuar contra una gran variedad de virus. Actúa inhibiendo el proceso de guanilación de ARN mensajero viral y adicionalmente inhibe la actividad del ARN y ADN polimerasas en los respectivos virus así como, la retrotranscriptasa del HIV.

Riesgo en el Embarazo	С
	Efectos adversos

A dosis mayores de las recomendadas y por periodos mayores a 4 semanas se han reportado, en algunos casos, disminución relativa y transitoria en las cifras de hemoglobina, hematócrito y eritrocitos. sin impedir continuar con el tratamiento.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: El uso de ribavirina como monoterapia en hepatitis C no es efectivo, por lo que no debe utilizarse sola, la seguridad y eficacia del tratamiento combinado se ha establecido solamente con la combinación de ribavirina e interferón alfa-2b. existen variaciones entre las diferentes marcas de interferón en dosis, vías de administración y efectos adversos. Por ello, únicamente interferón alfa-2b debe utilizarse en combinación con ribavirina cápsulas.

Interacciones

La ribavirina no inhibe las enzimas de Citocromo P450. La coadministración de ribavirina con un antiácido que contenga magnesio, aluminio y dimeticona, disminuye en un 14% la biodisponibilidad de la ribavirina. In vitro, la ribavirina demostró inhibir la fosforilación de zidovudina y estavudina.

RIFAXIMINA (Vigilancia)

Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
TABLETA	Encefalopatía hepática aguda.	Oral.
Cada tableta contiene: Rifaximina 200 mg.		Adultos:
Envase con 28 tabletas		200 mg cada 8 horas.
Rifaximina400 mg.		400 mg cada 12 horas.
Rifaximina 550 mg. Envase con 14 tabletas.		550 mg cada 12 horas.
	TABLETA Cada tableta contiene: Rifaximina 200 mg. Envase con 28 tabletas Rifaximina400 mg. Envase con 14 tabletas Rifaximina 550 mg.	TABLETA Cada tableta contiene: Rifaximina 200 mg. Envase con 28 tabletas Rifaximina400 mg. Envase con 14 tabletas Rifaximina 550 mg.

Generalidades

Antibiótico no absorbible, de amplio espectro, para Gram positivos y Gram negativos, aerobios y anaerobios, reduce la producción de amoníaco por las bacterias intestinales y la hiperamonemia en cualquier grado de encefalopatía hepática.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Mareo, cefalea, estreñimiento, dolor y distensión abdominal, diarrea, flatulencia, náuseas, tenesmo rectal, urgencia de evacuación, vómitos, pirexia.

Contraindicaciones y Precauciones					
Contraindicacion	es: Hipersensibilidad al fármaco.	caciones y Frecauciones			
	bstrucción intestinal. Lesiones ulcera	tivas severas del intestino.			
		Interacciones	٦		
No se han desc	rito hasta la fecha. Debido a la insig		ximina α (menor al 1 %) no se esperan		
interacciones me	edicamentosas a nivel sistémico.				
	10.1.0				
RIMANTADI		lu din ninun	Vía da administración y Dania		
Clave	Descripción SOLUCIÓN ORAL	Indicaciones Profilaxis y tratamiento de	Vía de administración y Dosis Oral.		
		la influenza por virus A.			
	Cada 100 mL contienen: Clorhidrato de rimantadina 5 g.		Niños de 2 a 9 años: 5 mg/kg/día, dividida cada 12 a 24 hrs sin		
	· ·		exceder de 75 mg/día.		
010.000.4580.00	Envase gotero con 30 mL.				
		Cananalidadaa	¬		
Inhihe la renlicac	 ión viral en la fase temprana y actúa	Generalidades			
Titilibe la replicae		on la lace tardia del crican	ibiddo virdi.		
Riesgo en el Embarazo C					
	F	fectos adversos	٦		
Ataxia, depresión cardiaca.			anorexia, náusea, broncoespasmo, falla		
	Contraindicaciones y Precauciones				
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.					
Precauciones: Insuficiencia renal o insuficiencia hepática.					
Interacciones					
Con antihistamín	icos, psicotrópicos o anticolinérgicos		neurotóxicos.		
RITONAVIR					
Clave	Descripción CAPSULA O TABLETA	Indicaciones Infección por Virus de	Vía de administración y Dosis Oral.		
	CAPSULA O TABLETA	Inmunodeficiencia	Olai.		
	Cada cápsula o tableta contiene: Ritonavir 100 mg.	Humana (VIH).	Adultos:		
	Kilonavii 100 mg.		600 mg cada 12 horas, de preferencia con		
010.000.5281.00	2 envases con 84 cápsulas cada uno.		los alimentos.		
010.000.5281.01	Envase con 30 tabletas				
		Generalidades]		
Inhihidar da laa r	protoces dol VIII que vijelve a la en-	zima incapaz do procesar a	La protoína gag pol lo gue conduce a la		

010.000.5281.00 010.000.5281.01	CAPSULA O TABLETA Cada cápsula o tableta contiene: Ritonavir 100 mg. 2 envases con 84 cápsulas cada uno. Envase con 30 tabletas	Infección por Virus de Inmunodeficiencia Humana (VIH).	Oral. Adultos: 600 mg cada 12 horas, de preferencia con los alimentos.
		0 "1 1	

010.000.3261.01	Liivase con 30 tabletas			
		uelve a la enz	Generalidades zima incapaz de procesar a e iniciar nuevos ciclos de in	la proteína gag-pol, lo que conduce a la nfección.
Riesgo en el	Embarazo	В		
Astenia, cefalea,	dolor abdominal, anore	xia, diarrea, r	fectos adversos náusea, vómito, hipotensión caciones y Precauciones] n, parestesias, rash y disgeusia.
	es: Hipersensibilidad al suficiencia hepática, ins	fármaco.	nal, hemofilia tipo A o B.	1
•			Interacciones antimicóticos, antagonistas interacciones metabólicas.	s del calcio, hipolipemiantes, macrólidos

SAQUINAVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	COMPRIMIDO	Infección por Virus de Inmunodeficiencia	Oral.
	Cada comprimido contiene: Mesilato de saquinavir equivalente	Humana (VIH).	Adultos:
	a 500 mg de saquinavir		1000 mg cada 12 horas más 100 mg de Ritonavir tomados al mismo tiempo, en
010.000.5290.00	Envase con 120 comprimidos.		combinación con otros agentes antirretrovirales.

Generalidades

Inhibidor selectivo de las proteasas del virus de la inmunodeficiencia humana.

Riesgo en el Embarazo

D

Efectos adversos

Astenia, prurito, mareo, cefalea, náusea, vomito, flatulencia, dolor abdominal, constipación, fatiga, depresión, ansiedad, ulceración de la mucosa bucal, diarrea, artralgias y neuropatía periférica.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Diabetes mellitus, hemofilia, insuficiencia hepática e insuficiencia renal, en menores de 16 años y mayores de 60 años.

Interacciones

La rifampicina, midazolam y la rifabutina, efavirenz, pueden disminuir las concentraciones del saquinavir. Aumenta las concentraciones de indinavir, nelfinarir, ritonavir, clindamicina, sildenafil, terfenadina, Con antimicóticos, anticonvulsivantes, antagonistas del calcio, se pueden incrementar los efectos tóxicos.

SIMEPREVIR

Clave Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
CAPSULA Cada cápsula contiene: Simeprevir sódico equivalente a 150 mg de Simeprevir 010.000.6020.01 Envase con 28 cápsulas.	Simeprevir está indicado en combinación con otros antivirales para el tratamiento de la infección crónica por el virus de la hepatitis C (VHC), genotipo 1 y 4 en adultos, con enfermedad hepática compensada, con o sin tratamiento previo con interferón. Así como pacientes con coinfección con el VIH-1 y pacientes con trasplante hepático y recidiva de infección por el VHC genotipo 1. Excluyendo pacientes con genotipo 1a con el	Oral. Adultos: Una cápsula de 150 mg una vez al día por 12 semanas, con alimentos.

Simeprevir es un inhibidor específico de la serina proteasa NS3/4A del VHC, que es esencial para la replicación del virus. En un análisis bioquímico, simeprevir inhibió la actividad proteolítica de las proteasas NS3/4A del VHC recombinante de genotipo 1a y 1b, con medianas de los valores de Ki de 0,5 nM y 1,4 nM, respectivamente.

Generalidades

Riesgo en el Embarazo

С

Efectos adversos

Estreñimiento, bilirrubina elevada en sangre, erupción, prurito, náuseas, exantema, disnea, reacciones de fotosensibilidad. Consultar a la información para prescribir de peginterferón alfa y ribavirina respecto a sus reacciones

adversas específicas.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Simeprevir no se debe administrar en monoterapia, se debe prescribir en combinación con otros medicamentos para el tratamiento de la HCC.

Se han notificado casos de descompensación hepática y fracaso hepático pos-comercialización, incluidos casos mortales, en los pacientes tratados con Simeprevir en combinación con peginterferón alfa y ribavirina y en combinación con sofosbuvir. Por lo tanto, en los pacientes que tienen un alto riesgo de tener descompensación hepática o fracaso hepático, se deben vigilar los análisis de función hepática antes y según se indique desde un punto de vista clínico durante el tratamiento combinado con Simeprevir.

Se han observado casos de bradicardia cuando se utilizaba Simeprevir en combinación con sofosbuvir junto con amiodarona. No se ha establecido el mecanismo.

La eficacia de simeprevir en combinación con peginterferón alfa y ribavirina se reduce sustancialmente en los pacientes infectados con hepatitis C genotipo 1a que presentan polimorfismo basal Q80K en NS3 en comparación con los pacientes con hepatitis C genotipo 1a sin polimorfismo Q80K en NS3.

Simeprevir sólo debe ser administrado de forma conjunta con otros antivirales de acción directa si en base a los datos disponibles se considera que los beneficios superan los posibles riesgos. No existen datos que apoyen la administración conjunta de Simeprevir con telaprevir o boceprevir. Se prevé que estos inhibidores de la proteasa del VHC tengan resistencia cruzada, y por tanto, la administración concomitante no está recomendada.

En los estudios clínicos, los pacientes asignados a simeprevir en combinación con peginterferón alfa-2b y ribavirina tuvieron tasas RVS12 numéricamente inferiores y también experimentaron rebrote y recidiva viral más frecuentemente que aquellos tratados con simeprevir en combinación con peginterferón alfa-2a y ribavirina.

Interacciones

No se recomienda la administración concomitante de Simeprevir con sustancias que moderada o potentemente inducen o inhiben el citocromo P450 3A (CYP3A4) ya que puede originar una exposición a simeprevir notablemente inferior o superior, respectivamente.

No se ha estudiado la seguridad y eficacia de simeprevir en el tratamiento de la infección por el VHC en pacientes coinfectados por el VHB.

No se recomienda la administración conjunta de simeprevir con ciclosporina dado que induce un aumento significativo de la exposición a simeprevir, basado en un análisis intermedio de un ensayo en curso fase 2 en pacientes infectados con el VHC post-trasplante hepático.

SOFOSBUVIR. LEDIPASVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.6052.00	TABLETA Cada tableta contiene: Sofosbuvir 400 mg Ledipasvir 90 mg Envase con 28 tabletas	en adultos, con enfermedad hepática compensada o descompensada (en espera de trasplante hepático) con o sin tratamiento previo o inelegibles para tratamiento con peginterferón. Así como en pacientes con coinfección por el VIH-1 y pacientes con trasplante	Adultos: Genotipos 1 y 4 Una tableta de sofosbuvir 400 mg/ ledipasvir 90 mg cada 24 hrs 12 semanas en pacientes sin cirrosis. Una tableta de sofosbuvir 400 mg/ ledipasvir 90 mg cada 24 hrs agregando ribavirina (1000 a 1200 mg/día, de acuerdo con el peso corporal) durante 12 semanas en pacientes con cirrosis compensada, pacientes post trasplante (sin cirrosis o con cirrosis compensada) o pacientes con

Generalidades

Ledipasvir es un inhibidor del VHC que actúa sobre la proteína NS5A de dicho virus, que es esencial tanto para la replicación del ARN, como para el ensamblaje de los viriones del VHC. La confirmación bioquímica de la inhibición de NS5A por parte de ledipasvir no es posible en la actualidad, ya que NS5A carece de función enzimática. Los ensayos in vitro de selección de resistencias y resistencia cruzada indican que el efecto de ledipasvir sobre la NS5A es su modo de acción.

Sofosbuvir es un inhibidor pangenotípico de la polimerasa de ARN dependiente del ARN NS5B del VHC, que es esencial para la replicación viral. Sofosbuvir es un profármaco nucleotídico que sufre metabolismo intracelular para formar el trifosfato análogo de la uridina farmacológicamente activo (GS-461203), que puede ser incorporado al ARN del VHC por la polimerasa NS5B y actúa como terminador de cadena. GS-461203 (el metabolito activo de sofosbuvir) no es un inhibidor de las polimerasas de ADN y ARN humanas ni un inhibidor de la polimerasa de ARN mitocondrial.

Riesgo en el Embarazo	С	
	Efectos adversos	
Cefalea, erupción cutánea, fatiga		
	Contraindicaciones y Precauciones	
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al	fármaco.	
Precauciones: Admistración concomitar	nte con rosuvastatina o hierba de San Jua otros medicamentos que contengan sofos	` ' '
	Interacciones	
	rdia severa y bloqueo cardiaco cuano	lo sofosbuvir/ledipasvir se utiliza cor
amiodarona, con o sin otros fármacos pa	ara disminuir la frecuencia cardiaca	

SOFOSBUVIR. VELPATASVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Tratamiento del virus de la hepatitis C crónica en	Oral:
	Cada tableta contiene: Sofosbuvir 400 mg Velpatasvir 100 mg	adultos.	Adultos: Una tableta cada 24 horas durante 12 semanas.
010.000.6131.00	Envase con 28 tabletas.		

Generalidades

El sofosbuvir es un inhibidor pangenotípico de la polimerasa de ARN dependiente del ARN NS5b del VHC, que es esencial para la replicación viral. Sofosbuvir es un análogo de la uridina farmacológicamente activo (GS- 461203), que puede ser incorporado al ARN del virus de hepatitis C por la polimerasa NS5B y actúa como finalizador de cadena. GS-461203 (el metabolito activo de sofosbuvir) no es un inhibidor de las polimerasas de ADN y ARN humanas ni un inhibidor de la polimerasa de ARN mitocondrial.

Velpatasvir es un inhibidor del virus de hepatitis C que actúa sobre la proteína NS5A de dicho virus, que es esencial tanto para la replicación del ARN, como para el ensamblaje de los viriones del virus de hepatitis C. Los ensayos *in vitro* de selección de selección de resistencias y resistencia cruzada indican que el efecto de velpatasvir sobre la NS5A es su modo de acción.

Riesgo en el Embarazo	X	
	Efectos adversos	
Cefalea, fatiga y náuseas.		
		1
	Contraindicaciones y Precauciones	
Contraindicaciones y Precauciones: H	persensibilidad a alguno de los fármac	os. Uso con inductores potentes de la
glucoproteína P (gpP) y del CYP. Med	licamentos que son inductores potentes	de la gpP o del citocromo P450 (CYP,
rifampicina, rifabutina, hierba de San Ju	an (<i>Hypericum perforatum</i>), carbamazepi	na, fenobarbital y fenitoína).
		_
	Interacciones	

Velpatasvir es un inhibidor del transportador de fármacos gpP, de la proteína de resistencia de cáncer de mama (PRCM) del polipéptido transportador de aniones orgánicos (PTAO) 1B1 y PTAO1B3. La administración concomitante de sofosbuvir/ velpatasvir con medicamentos que son sustratos de estos transportadores puede aumentar la exposición a dichos medicamentos.

TALIDOMIDA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA O CÁPSULA	Lepra.	Oral.
	Cada tableta o cápsula contiene: Talidomida 100 mg.		Adultos:
010.000.4256.00	Envase con 50 tabletas o cápsulas.		Inicial: 200 mg cada 12 horas. Sostén: 50 a 100 mg/día.

	Generalidades		
Se desconoce su mecanismo específico intrínseco.			
Riesgo en el Embarazo	X		
raesge en er Embaraze	Efectos adversos		
Rash, náusea, neuropatía periférica.			
	Contraindicaciones y Precauciones		
Contraindicaciones: Hipersensibilidad al			
Precauciones: Infección por otras micob	acterias.		
	Interacciones		

Aumenta la actividad de barbitúricos, alcohol, cloropromacina y reserpina. Antagoniza la acción de la histamina, serotonina y acetilcolina.

TEICOPLANINA (Vigilancia)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones por bacterias gram positivas sensibles.	Intramuscular, intravenosa, infusión intravenosa.
	El frasco ámpula contiene:	3 ,	
	Teicoplanina 400 mg.		Adultos:
			Desde dosis única de 400 mg al día, hasta
010.000.4578.00	Envase con un frasco ámpula y		400 mg cada 12 horas por 4 días, vía
	ampolleta con 3 mL de diluyente.		intravenosa; seguidos de 200 a 400
	SOLUCION INYECTABLE		mg/día por vía intramuscular o intravenosa.
	Cada frasco ámpula con polvo		intravenosa.
	contiene:		Niños de 2 meses a 16 años:
	Teicoplanina 200 mg.		Tres dosis de 10 mg/kg cada 12 horas por
040 000 5070 00	Former on the control of		vía intravenosa, seguidas de 6 a 10 mg/kg/día por vía intravenosa o
010.000.5278.00	Envase con un frasco ámpula y diluyente con 3 mL.		intramuscular.
	diluyente con 3 mc.		intramasodiar.
			Recién nacidos menores de 2 meses:
			16 mg/kg por vía intravenosa el primer día,
			seguidos de 8 mg/kg/día por infusión
			intravenosa durante 30 minutos.
			En infusión, administrar diluido en
			soluciones intravenosas y envasadas en
			frascos de vidrio.

Generalidades

Antibiótico glucopeptídico, inhibe la síntesis de la pared celular.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Fiebre, erupción cutánea, ototoxicidad, nefrotoxicidad, náusea, vómito, diarrea, mareo, cefalea, elevación de transaminasas y de fosfatasa alcalina.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Interacciones

La teicoplanina y los aminoglucósidos son incompatibles, por lo que no deben mezclarse en la misma jeringa. En la administración concomitante con aminoglucósidos, con amfotericina B, con ciclosporina o con furosemida, se incrementa el riesgo de ototoxicidad y nefrotoxicidad.

TENOFOVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	TABLETA	Infección por Virus de Inmunodeficiencia	Oral.
	Cada tableta contiene: Tenofovir disoproxil	Humana (VIH).	Adultos mayores de 18 años:
	fumarato 300 mg.	Hepatitis B crónica.	300 mg cada 24 horas.

010.000.4277.00	Envase con 30 tabletas. ó Tenofovir disoproxil fumarato 300 mg equivalente a 245 mg de tenofovir disoproxilo.	
010.000.4277.01	Envase con 30 tabletas. ó Tenofovir disoproxil succinato 300.6 mg equivalente a 245 mg de tenofovir disoproxilo.	
010.000.4277.02	Envase con 30 tabletas.	

Generalidades

Es un nucleósido acíclico diester fosfonato análogo del monofosfato de adenosina. Inhibe la actividad de la transcriptasa reversa del VIH-1. Lo anterior impide que continúe la elongación del DNA y en consecuencia el crecimiento del DNA viral.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Náusea, diarrea, astenia, vómito, flatulencia, mareo, rash, acidosis lactica, esteatosis hepática, hepatotoxicidad, hepatomegalia, falla renal, pancreatitis, osteomalacia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraidicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Falla renal, disfunción hepática, hepatitis.

Interacciones

Puede incrementar su toxicidad con atazanavir, emtricitabina, análogos nucleósidos solos o en combinación con otros antirretrovirales.

TENOFOVIR ALAFENAMIDA

ſ	Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
		TABLETA ORAL Cada tableta contiene: Tenofovir alafenamida fumarato 28.04 mg equivalente a 25 mg de tenofovir alafenamida.	Indicado para el tratamiento de la hepatitis B crónica en adultos y adolescentes (de 12 años de edad y mayores con un peso corporal de al menos 35 kg)	Oral Adultos y adolescentes de 12 años de edad y mayores con un peso corporal de al menos 35 kg) tomar una tableta una vez al día.
L	010.000.6210.00	Frasco con 30 tabletas		

Generalidades

Es un nucleósido acíclico diester fosfonato análogo del monofosfato de adenosina. Inhibe la actividad de la transcriptasa reversa del VIH-1. Lo anterior impide que continúe la elongación del DNA y en consecuencia el crecimiento del DNA viral.

Riesgo en el Embarazo B

Efectos adversos

Náusea, diarrea, astenia, vómito, flatulencia, mareo, rash, acidosis láctica, esteatosis hepática, hepatotoxicidad, hepatomegalia, falla renal, pancreatitis, osteomalacia.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: Falla renal, disfunción hepática, hepatitis.

Interacciones

Puede incrementar su toxicidad con atazanavir, emtricitabina, análogos nucleósidos solos o en combinación con otros antirretrovirales.

TIGECICLINA (Reserva)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Infecciones ocasionadas por gérmenes sensibles.	Infusión intravenosa. (30 a 60 min).
	Cada frasco ámpula con liofilizado contiene: Tigeciclina 50 mg.		Adultos: Dosis inicial de 100 mg, seguida de
010.000.4590.00	Envase con un frasco ámpula.		50 mg cada 12 horas, durante 5 a 14 días.

Generalidades

Antibiótico glicilciclina, inhibe la traslación de proteínas en bacterias al unirse a la subunidad ribosómica 30S y bloquear la entrada de moléculas ARNt aminoacil en el sitio A del ribosoma. Esto impide la incorporación de residuos de aminoácidos a cadenas peptídicas en elongación.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Náusea, vómito, diarrea, mareo, cefalea, flebitis, prurito, erupción cutánea.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: La clase glicilciclina es similar estructuralmente a las tetraciclinas, aumentando las reacciones adversas.

Interacciones

Con warfarina (vigilancia de tiempos de coagulación), con anticonceptivos orales disminuye la eficacia anticonceptiva.

TIPRANAVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CAPSULA	Infección por Virus de Inmunodeficiencia	Oral.
	Cada cápsula contiene: Tipranavir 250 mg.	Humana (VIH/SIDA).	Adultos:
010.000.4274.00	Envase con 120 cápsulas.		500 mg, coadministrada con 200 mg de ritonavir, cada 12 horas.

Generalidades

Inhibidor no peptídico de la proteasa del VIH-1 que inhibe la replicación viral evitando la maduración de las partículas virales.

Riesgo en el Embarazo

Χ

Efectos adversos

Diarrea, náusea, fatiga, cefalea y vómito.

Contraindicaciones y Precauciones

Hipersensibilidad al fármaco, insuficiencia hepática.

Interacciones

El tipranavir coadministrado con dosis bajas de ritonavior, no se recomienda su uso con: Inhibidores de proteasa (amprenavir, lopinavir, saquinavir); Inhibidores de HMG-CoA Reductasa (simvastatina y lovastatina); Inhibidores de fosfodiesterasa, PDE5 (sildenafil, vardenafil o tadalafil); Anticonceptivos orales y estrógenos; Analgésicos narcóticos (metadona, meperidina), Inductores de la isoenzima CYP (Rifabutina); Inhibidores de la isoenzima CYP (Claritromicina); Otros agentes: disulfiram, metronidazol, rifampicina, teofilina, desipramina, loperamida.

TOBRAMICINA (Vigilancia)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION PARA NEBULIZADOR Cada ampolleta contiene: Tobramicina 300 mg.	Fibrosis Quística con infección bronquial crónica por <i>Pseudomona</i>	Inhalación. Adultos y niños mayores de 6 años de
010.000.5337.00	Envase con 14 sobres. Cada sobre con	aeruginosa.	edad:
	4 ampolletas de 5 mL cada una.		300 mg cada 12 horas, durante 28 días, en periodos alternos de 28 días en forma

			consecutiva.					
Generalidades Actúa primariamente por interrupción de la síntesis de la proteína, llevando a alterar la permeabilidad de la membrana celular, interrupción progresiva del recubrimiento celular, y finalmente, muerte de la célula.								
Riesgo en el	Riesgo en el Embarazo D							
decoloración de abdominal, náus	Efectos adversos Tos, broncoespasmo, disminución de la función pulmonar, alteración de la voz, faringitis, acufenos, vértigo, aumento y decoloración del esputo, rinitis, disnea, fiebre, cefalea, dolor torácico, hemoptisis, anorexia, asma, vómito, dolo abdominal, náuseas, pérdida ponderal, sinusitis, dolor de espalda, epistaxis, alteración del gusto, diarrea, malesta general, infección del tracto respiratorio bajo, hiperventilación y erupciones cutáneas.							
	Contraindicaciones y Precauciones Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco. Precauciones: Pacientes recibiendo concomitantemente por vía parenteral aminoglucósidos, deberán ser monitoreados.							
antibióticos conti	ministrar concomitantemente con al	inoglucósidos parenterales] ta, corticoesteroides inhalados, ni otros , fármacos neurotóxicos u ototóxicos, y					
TRIMETOPF	RIMA Y SULFAMETOXA	ZOL (Acceso)						
Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis					
	SOLUCION INYECTABLE Cada ampolleta contiene: Trimetoprima 160 mg. Sulfametoxazol 800 mg.	Infecciones causadas por bacterias gram positivas y gram negativas susceptibles.	Infusión intravenosa. (60-90 minutos) Adultos y niños: De acuerdo a trimetoprima administrar 10 a 20 mg/kg de peso corporal/día, dividir dosis cada 8 horas, durante 7 a 10 días.					
010.000.5255.00	Envase con 6 ampolletas con 3 mL.		Administrar diluido en soluciones intravenosas envasadas en frascos de vidrio.					

Generalidades

Interfiere con la síntesis bacteriana del ácido tetrahidrofólico y de ácidos nucleicos.

Riesgo en el Embarazo

Efectos adversos

Erupción cutánea, náusea, vómito, fotosensibilidad, leucopenia, trombocitopenea, anemia aplástica, hepatitis, cristaluria, hematuria, cefalea y vértigo.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraidicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, uremia, glomerulonefritis, hepatitis, prematuros y recién nacidos.

Interacciones

Con diuréticos tiacídicos y de asa, aumenta la nefrotoxicidad. Aumenta las concentraciones de metrotexato y los efectos tóxicos de la fenitoína.

VALACICLOVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	COMPRIMIDO RECUBIERTO	Profilaxis de la infección	Oral
		por:	
	Cada comprimido recubierto	·	Adultos y mayores de 12 años de edad.
	contiene:	Citomegalovirus y	Profilaxis para la infección por
	Clorhidrato de valaciclovir	enfermedad posterior al	Citomegalovirus
	equivalente a 500 mg	transplante de órganos.	2 g cuatro veces al día, debiendo iniciarse
	de valaciclovir.		inmediatamente posterior al trasplante.
		Herpes simple.	i i
010.000.4372.00	Envase con 10 comprimidos		Adultos.
	recubiertos.	Herpes genital.	Prevención de Herpes recurrente:

010.000.4372.01	Envase con 42 comprimidos recubiertos.	Herpes Zoster.	Pacientes Inmunocompetentes: 250 mg cada 24 horas. Pacientes Inmunocomprometidos: 500 mg cada 24 horas.
			Herpes genital: 250 mg cada 24 horas. Herpes Zoster 1g a 2 g cada 12 horas.

Generalidades

El valaciclovir es el éster L-valinil del aciclovir, un análogo del nucleósido purínico guanina, y es un inhibidor específico de los virus herpes, con actividad in vitro contra los denominados virus del herpes simple (HSV) tipos 1 y 2, virus de la varicela-Zoster (VZV), Citomegalovirus (CMV), virus Epstein-Bar (EBV) y virus 6 del herpes humano (HHV-6).

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Frecuentes cefalea y náusea. Raros y muy raros; leucopenia y trombocitopenia, especialmente en pacientes inmunocomprometidos, anafilaxia, urticaria, angioedema, estado de coma, ataxia, disartria, psicosis, convulsiones, disnea, diarrea, eritrema, prurito, fotosensibilidad, insuficiencia renal.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, al aciclovir o algún componente de la fórmula.

Precauciones: En mujeres lactantes. Administrar con especial cuidado en pacientes deshidratados o con riesgo de deshidratación como en ancianos. Ajustar la dosis en insuficiencia renal. Los pacientes con daño renal tienen riesgo mayor para desarrollar efectos adversos neurológicos. No hay estudios en trasplantados de hígado con administración en altas dosis del medicamento, pero el aciclovir en altas dosis disminuye el riesgo de infección por citomegalovirus en estos pacientes. En herpes genital no cura ni elimina totalmente el riesgo de transmisión. Vigilar función renal en coadministración con ciclosporina y tacrolimo.

Interacciones

Aumenta en forma no significativa con cimetidina y probenecid, sin requerir ajuste de dosis. En coadministración con micofenolato de mofetilo aumenta sus niveles plasmáticos.

VALGANCICLOVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
010.000.4373.00	COMPRIMIDO Cada comprimido contiene: Clorhidrato de valganciclovir equivalente a 450 mg de valganciclovir. Envase con 60 comprimidos	Retinitis por citomegalovirus. Prevención de enfermedad por citomegalovirus en pacientes receptores de órganos sólidos.	Oral. Adultos: Inducción: 900 mg cada 12 horas. Mantenimiento: 900 mg cada 24 horas. Prevención de la enfermedad por citomegalovirus: 900 mg una vez al día durante 100 días.

Generalidades

Profármaco del ganciclovir que inhibe la síntesis DNA viral.

Riesgo en el Embarazo C

Efectos adversos

Leucopenia, neutropenia, trombocitopenia, anemia aplásica, nefrotoxicidad, diarrea, nausea, vómito, fatiga, candidiasis oral, cefalea, insomnio, dermatitis, tos, desprendimiento de retina.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precaución : Supresión de médula ósea.

Interacciones

Con aminoglucosidos aumenta el riesgo de nefrotoxicidad, con clozapina aumenta el riesgo de supresión de médula ósea.

VANCOMICINA (Vigilancia)

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCIÓN INYECTABLE	Infecciones por gram positivos y gram negativos	Intravenosa.

	Cada frasco ámpula cor contiene:	•	sensibles.	Adultos: 15 mg/kg de peso corporal/día; dividir la
	Clorhidrato de vancomio equivalente a 500 mg de vancomicina.	ana		dosis cada 12 horas. Niños:
010.000.4251.00	Envase con un frasco ár	mnula		10 – 15 mg/kg de peso corporal/día; dividir la dosis cada 12 horas.
010.000.4231.00	Envado don an nadod ar	<u> </u>	1 1	ia dosis cada 12 flotas.
			Generalidades	
Inhibe la síntesis	de la pared celular ba	cteriana.		
	•			
Riesgo en e	l Embarazo	С		
Tricogo cir c	i Embarazo	Ü		
			-fa-stan - al	1
			fectos adversos	
Ototoxicidad, ná	usea, fiebre, hipersens	ibilidad, super	rinfecciones.	
		Contraind	icaciones y Precauciones	1
Contraindicacion	nes: Hipersensibilidad a		,	•
	nsuficiencia renal e insu		Stica	
FIEGAUCIONES. II	isunciencia ferial e irist	повыста пера	alica.	
				1
			Interacciones]
Con aminoglucó	sidos, amfotericina B y	cisplatino aur	nenta el riesgo de nefrotoxio	cidad.
ŭ	•	•	•	

VORICONAZOL

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	SOLUCION INYECTABLE	Micosis sistémicas severas.	Intravenosa.
	Cada frasco ámpula con liofilizado contiene:	oovoido.	Adultos y niños de 2 a 12 años:
	Voriconazol 200 mg.		Inicial 6 mg/kg de peso corporal cada 12 horas las primeras 24 horas; continuar con
010.000.5315.00	Envase con un frasco ámpula con liofilizado.		4 mg/kg de peso corporal cada 12 horas.
	TABLETA		Oral.
	Cada tableta contiene: Voriconazol 50 mg.		Adultos de más de 40 kg de peso corporal:
010.000.5317.00	Envase con 14 tabletas.		Inicial 400 mg cada 12 horas las primeras 24 horas; continuar con 200 mg cada 12 horas.
	TABLETA Cada tableta contiene:		Pacientes con peso menor de 40 kg de peso corporal:
010.000.5318.00	Voriconazol 200 mg.		Inicial 200 mg cada 12 horas las primeras 24 horas; continuar con 100 mg cada 12
	Envase con 14 tabletas.		horas.
			Niños de 2 a 12 años: Inicial 6 mg/kg de peso corporal cada 12 horas las primeras 24 horas; continuar con 4 mg/kg de peso corporal cada 12 horas.

Generalidades

Inhibidor de la citocromo P450 de los hongos, mediado por desmetilación del 14-α-esterol en la biosíntesis de ergosterol.

Riesgo en el Embarazo		С				
		Efec	tos adve	ersos		

Trastornos vasculares, fiebre, erupción cutánea, vómito, náuseas, diarrea, cefalea, edema periférico y dolor abdominal.

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco, administración simultánea con terfenadina, astemizol, cisaprida, pimozida, quinidina, rifampicina, carbamazepina, barbitúricos, ergotamina, dihidroergotamina, sirulimus. No administrar en menores de 2 años de edad.

Precauciones: Insuficiencia hepática, insuficiencia renal, lactancia.

Interacciones

Administración concomitante con terfenadina, astemizol, cisaprida, pimozida, quinidina, rifampicina, carbamazepina,

barbitúricos, ergotamina, dihidroergotamina, sirulimus.

ZANAMIVIR

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	POLVO	Profilaxis y tratamiento de la Influenza subtipos A y	Oral por inhalación.
	Cada dosis de polvo contiene: Zanamivir 5 mg.	В.	Adultos y niños mayores de 5 años:
	C		Tratamiento de la influenza: 2 inhalaciones de 5 mg cada 12 horas por 5 días.
010.000.4374.00	Envase con 5 discos de aluminio, cada uno con 4 dosis de 5 mg y un dispositivo inhalador.		Profilaxis: 2 inhalaciones de 5 mg cada 24 horas durante 10 días.

Generalidades

El zanamivir se indica para el tratamiento y la profilaxis de la influenza por virus subtipos A y B en adultos y niños mayores de 5 años.

Riesgo en el Embarazo	С				
	Efectos adversos				
En muy raras ocasiones se han presentado reacciones de hipersensibilidad (tipo alergia). Bronco espamo, disne eritema cutáneo.					
	Contraindicaciones y Precauciones				
Hipersensibilidad al fármaco.	<u> </u>				
	Interacciones				
Ninguna de importancia clínica.					

ZIDOVUDINA

Clave	Descripción	Indicaciones	Vía de administración y Dosis
	CÁPSULA Cada cápsula contiene: Zidovudina 250 mg.	Infección por Virus de Inmunodeficiencia Humana (VIH).	Oral. Adultos: 200 mg cada 4 horas por un mes,
010.000.5274.00	Envase con 30 cápsulas.		posteriormente reducir la dosis a 100 mg cada 4 horas.
	SOLUCIÓN ORAL		Niños de 3 meses a 11 años:
	Cada 100 mL contienen: Zidovudina 1 g.		100 a 120 mg/m² de superficie corporal/di divididas cada 4 horas.
010.000.5273.00	Envase con 240 mL.		
010.000.6121.00	SOLUCIÓN INYECTABLE Cada frasco ámpula contiene: Zidovudina 200 mg Envase con 5 frascos ámpula (200 mg/20 mL)	Profilaxis Intraparto de la Transmisión Perinatal del VIH o ante la eventualidad de la intolerancia a la vía oral del recién nacido.	Intravenosa 2 mg/kg dosis inicial en infusión para un hora, seguida de 1mg/kg/hora en infusión continua hasta el nacimiento. En Cesárea programada, iniciar tres hora antes de la incisión. En trabajo de parto, desde que inicia trabajo de parto hasta el nacimiento. RN ≥35 semanas de edad gestacional nacimiento: ZDV 3 mg/kg/dosis IV cada 12 hora iniciar entre 6 y 12 horas después o nacimiento. Del nacimiento a las 4 a 6 semanas (recomienda la profilaxis durante semanas; considerar 4 semanas cuane existe control virológico sostenido de madre). RN <30 a <35 semanas de eda gestacional al nacimiento: 1.5 mg/kg/dosis IV); iniciar lo antes posibli idealmente entre 6 y 12 horas del

								auterina a 2.3 m as. Del nacimier		
										-
Generalidades										
La Zidovudina	es un agente antiviral	altamente	activo in	vitro	contra	los	retrovirus,	incluyendo a	l virus	de la
inmunodeficiencia humana (VIH). Inhibe la acción de la enzima transcriptasa reversa.										
	` ,				•					
Riesgo en el	Embarazo	С								
T tioogo on o	Embarazo	Ü								
	Г		fectos adv	orcoc						
	L								.,	
	enia, leucopenia, cefale			ito, do	ior abdo	omina	al, diarrea,	mialgias, eleva	acion er	I los
niveles sanguine	os de enzimas hepática	s y bilirrubina	ì							

Contraindicaciones y Precauciones

Contraindicaciones: Hipersensibilidad al fármaco.

Precauciones: El uso concomitante con los medicamentos sin receta o de libre acceso. Se debe informar a los pacientes que el tratamiento no ha demostrado evitar la trasmisión del VIH a otros a través del contacto sexual o por contaminación sanguínea. Debe informarse a las embarazadas que utilicen Zidovudina para la prevención de la transmisión del VIH a sus hijos, que el contagio al recién nacido puede ocurrir en algunos casos, aún a pesar del tratamiento.

Interacciones

Atavacuona disminuye el ritmo del metabolismo de la zidovudina a su metabolito glucurónido. Claritromicina reduce la absorción de zidovudina. La zidovudina inhibe la fosforilación intracelular de la estavudina, cuando se emplean ambos productos en combinación. La aspirina, codeína, morfina, metadona, indometacina, ketoprofeno, naproxeno, oxazepam, lorazepam, cimetidina, clofibrato, dapsona e isoprinosina, alteran el metabolismo de la zidovudina por inhibición

El tratamiento concomitante, especialmente durante el tratamiento agudo con drogas potencialmente nefrotóxicas o mielosupresoras como: dapsona, pentamidina sistémica, pirimetamina, co-trimoxazol, anfotericina, flucitosina, ganciclovir, interferón, vincristina, vinblastina y doxorubicina, aumentan el riesgo de reacciones adversas. Si es necesario el tratamiento concomitante con cualquiera de estas drogas, se debe tener cuidado extra para el seguimiento de la función renal y los parámetros hematológicos y si se requiere, la dosis de uno o más de estos agentes debe ser reducida.

competitiva de la glucuronidación o al inhibir directamente el metabolismo microsomal hepático.