

Lapricef®

Inserto

 Eurofarma

Lapricef®

cefadroxilo
Antibiótico de amplio espectro

FÓRMULA

Lapricef® Tabletas Recubiertas: Cada tableta recubierta contiene:
Cefadroxilo Monohidrato equivalente a 500 mg
Excipientes c.s.

Lapricef® Suspensión: Cada cucharadita de 5mL de suspensión reconstituida contiene:
Cefadroxilo Monohidrato equivalente a Cefadroxilo base 250 mg
Excipientes c.s.

PROPIEDADES: Cefadroxilo es una cefalosporina de primera generación eficaz en infecciones producidas por gérmenes Gram-positivo: *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus pneumoniae*, *Streptococo* Beta hemolítico y en algunos Gram-negativo: *E. coli*, *Proteus sp.* y *Klebsiella sp.*

INDICACIONES: Infecciones respiratorias superiores e inferiores: amigdalitis, faringitis, otitis media, neumonía. Osteomielitis, infecciones urinarias, de la piel y tejidos blandos.

DOSIS

Lactantes: 12.5mg por kilo de peso cada 12 horas por 5 días, o según indicación médica.
Niños: 15mg por kilo de peso cada 12 horas, o según indicación médica.
Niños de 12 años en adelante y adultos: 500mg a 1000mg cada 12 horas o según indicación médica.

CONTRAINDICACIONES: No se debe utilizar en pacientes alérgicos a los betaláctamicos (penicilinas y cefalosporinas).

PRECAUCIONES: Embarazo y lactancia. Este producto, en suspensión, contiene azúcar por lo que debe evitarse en pacientes diabéticos. En pacientes con insuficiencia renal con menos de 50mL por minuto de aclaramiento de creatinina debe modificarse la dosis y/o prolongar el tiempo de administración. Los adultos deben recibir una dosis inicial de 500mg a 1 gramo y después ajustar la dosis según las cifras siguientes:

Aclaramiento mL/min	Intervalo
25-50	500mg cada 12 horas
10-25	500mg cada 24 horas
0-10	500mg cada 36 horas

MODO DE PREPARACIÓN DE LA SUSPENSIÓN: Agitar el frasco para remover el polvo. Agregar agua previamente hervida y a temperatura ambiente hasta donde indica la barra "A" de la etiqueta. Agitar el contenido hasta obtener una suspensión homogénea. Dejar que la espuma baje y completar nuevamente con agua, si es necesario, hasta la barra y agitar. Una vez preparada la suspensión mantener en refrigeración durante 7 días, después de ese tiempo desechar el medicamento sobrante.

PRESENTACIONES

Lapricef® Tabletas Recubiertas, caja con 50 tabletas recubiertas.
Lapricef® Suspensión, frasco con polvo para 60mL de suspensión

Producto fabricado en Guatemala por Laboratorio Lamfer para LAPRIN, S.A.

LABORATORIOS LAPRIN, S. A.
Guatemala, C. A.