



UNIVERSIDAD DEL SURESTE

Campus Comitán

Licenciatura de Medicina Humana

Tema: Fichas Fármaco (Antibioticos)

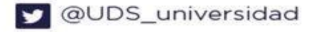
Alumno: Jeferson Enrique Ogaldes Norio

Semestre: 4° Grupo: C

Materia: Farmacología II

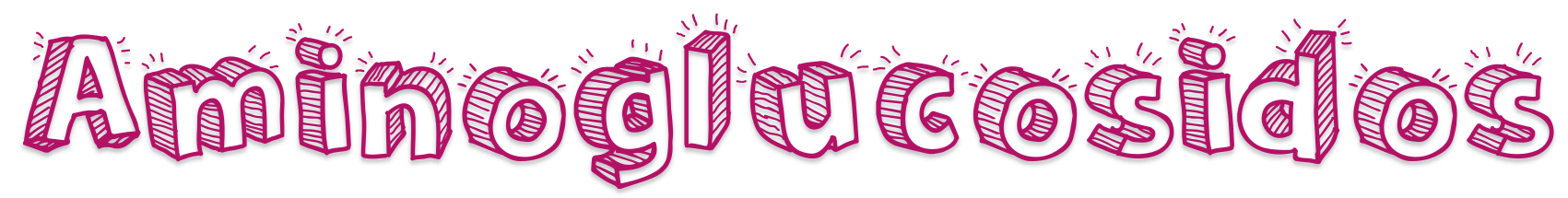
Docente: Miguel Abelardo Ortega Sánchez





www.uds.mx

Mi Universidad



Aminoglucósidos		Estreptomicina
Mecanismo de acción Bactericida o		de pequeño espectro
hrs. Dosis en		erculosis: 1g IM una vez al día; otras infecciones: 250mg a 1g IM c/6 hrs o 500mg a 2g c/ 12 n niños: tuberculosis: 20mg por kg de peso, IM, 1 vez al día; la dosis máxima no exceder de 1g; ones: 5mg a 10mg por kg de peso, IM, c/6 hrs o 10mg a 20mg por kg de peso c/12 hrs.
Vías de administración	vía intramu	scular
Efectos adversos	Lesión cócleovestivular, insuficiencia renal, dolor en el sitio de la inyección. Ototoxicidad, sordera, parestesia bucal, neuropatía periférica, neuritis óptica, escotoma, dermatitis exfoliativa. Necrosis tubular renal. Síndrome de malabsorción. Hipersensibilidad.	
FDA	D	
Lactancia	Evitar. Se excreta en leche materna	
Indicaciones	Infección por microorganismo sensible: tuberculosis, brucelosis, peste, endocarditis por estreptococo grupo viridans o S. faecalis; infección urinaria, gonorrea, diarrea y enteritis. Reducción de la flora intestinal antes de intervención quirúrgica.	
Contraindicaciones	Alergia a la estreptomicina. Embarazo. Miastenia gravis. Otitis media. Padecimientos renales y lesión del VIII par craneal.	
Aminoglucósidos		kanamicina
Mecanismo de acción Bactericida		

Aminoglucósidos		Amikacina	
Mecanismo de acción	Bactericida		
Dosis	la dosis usual es 15mg/kg/día, cada 8 a 12 horas por vía IM; Por vía intravenosa se administra en infusión lenta (30 a 60 minutos) . Para niños, la administración por infusión IV de 1 a 2 horas.		
Vías de administración	Vía intraveno	Vía intravenosa, vía intramuscular	
Efectos adversos	Neurotoxicidad, ototoxicidad; pérdida de la audición, del equilibrio o de ambos. La amikacina afecta fundamentalmente la función auditiva. Neurotoxicidad: bloqueo neuromuscular, parálisis neuromuscular aguda y apneas. Nefrotoxicidad: aumento de la creatininemia, albuminuria, leucocitos y eritrocitos en orina, cilindruria, azoemia y oliguria. Otros: en raras ocasiones rash cutáneo, fiebre por drogas, cefalea, parestesias, temblor, náuseas y vómitos; eosinofilia, artralgia, anemia e hipotensión.		
FDA	С		
Lactancia	Evitar		
Indicaciones	Tratamiento a corto plazo de infecciones severas por gérmenes susceptibles en los aparatos urinario, respiratorio, en hueso, intraabdominales, en piel y tejidos blandos y septicemia.		
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a los aminoglucósidos. Miastenia gravis.		
Aminoglucósidos		Tobramicina	

Aminoglucosidos	kanamicina	
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	La dosis media es de 15mg/kg/día por vía IM cada 12 horas. La más empleada es 500mg cada 12 horas. En casos graves: 500mg cada 6 horas. Dosis máxima: 3g diarios. En niños: 15mg/kg/día, hasta una dosis máxima de 50mg/kg/día.	
Vías de administración	Vía intravenosa, vía intramuscular y uso tópico como colirio o gotas óticas o crema dérmica para infecciones locales.	
Efectos adversos	Cefaleas, nerviosismo, excitación, acufenos, vértigo, oliguria, hipoacusia, trastornos de la visión. Elevación de la creatinina y la urea séricas; ataxia, nistagmo, lagrimeo, exantema cutáneo, dermatitis de contacto (uso tópico), trombocitopenia, granulocitopenia, cilindruria.	
FDA	D	
Lactancia	Precaución	
Indicaciones	Tuberculosis de diferente localización (pulmonar, pleural, ganglionar, meníngea, ósea). tratamiento inicial de infecciones graves debidas a estafilococos en pacientes alérgicos a otros antibióticos y en infecciones mixtas de estafilococos y Gram-negativos.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad, insuficiencia renal. Lesiones del VIII par. Oliguria severa. Miastenia gravis	

Mecanismo de acción	Bactericida de amplio espectro
Dosis	l IM o infusión IV: 0,75mg a 1,25mg/kg cada 6 horas o de 1 a 1,7mg/kg cada 8 horas durante 7 a 10 días o más. Dosis límite adultos: hasta 8mg/kg/día en infecciones graves. Dosis pediátricas : IM o infusión IV: prematuros o neonatos a término: hasta 2,5mg por kg/cada 12h. Lactantes y niños: 1,5 a 1,9mg/kg cada 6 horas o 2 a 2,5mg/kg cada 8 horas.
Vías de administración	Via oftálmica, vía intramuscular y vía intravenosa
Efectos adversos	Picor, irritación e inflamación del párpado, eritema conjuntival. : neurotoxicidad-ototoxicidad: toxicidad del VIII par craneal (pérdida de la audición, vértigo o ambos a la vez, tinnitus o sensación de taponamiento en los oídos, daño coclear); neurotoxicidad-bloqueo neuromuscular: parálisis muscular aguda y apnea;
FDA	C evaluar riesgo/beneficio
Lactancia	Evitar
Indicaciones	Tratamiento de infecciones bacterianas superficiales del ojo (conjuntivitis). infecciones graves producidas por gram - y bacilococos sensibles: septicemia (bacteriemia); infecciones de la piel y tejidos blandos (quemaduras); infecciones de las vías

respiratorias (pacientes con fibrosis quística); infecciones del SNC (meningitis y ventriculitis);

Contraindicaciones

Hipersensibilidad a aminoglucósidos. Concomitancia con diuréticos potentes como ác. etacrínico y furosemida (ototóxicos)

Aminoglucósidos		Gentamicina
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	3 mg/kg/día, administrados en tres dosis iguales cada 8 horas, o dos dosis iguales cada 12 horas, o bien, una dosis diaria. En enfermos con infecciones que amenazan la vida: Se les puede administrar una dosis hasta de 5 mg/kg/día, repartidos en tres o cuatro dosis iguales. Niños: 6-7.5 mg/kg/día (2.0 a 2.5 mg/kg administrados cada 8 hrs)	
Vías de administración	Vía intravenosa, vía intramuscular	
Efectos adversos	Nefrotoxicidad: elevaciones de creatinina sérica, albuminuria, presencia en orina de cilindros, leucocitos o eritrocitos, azotemia, oliguria; neurotoxicidad-ototoxicidad: toxicidad del VIII par craneal (pérdida de la audición, vértigo, daño coclear incluyendo pérdida de la audición en frecuencias altas), mareos, ataxia, vértigo, tinnitus, zumbido de oídos;	
FDA	С	
Lactancia	Evitar	
Indicaciones	Septicemia (incluyendo bacteriemia y sepsis neonatal); infecciones de la piel y tejidos blandos ; infecciones de las vías respiratorias incluyendo pacientes con fibrosis quística; infecciones del SNC; infecciones complicadas y recurrentes de las vías urinarias; infecciones óseas, incluyendo articulaciones; infecciones intraabdominales, incluyendo peritonitis; endocarditis bacteriana	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad, No debe administrarse simultáneamente con productos neuro o nefrotóxicos ni con potentes diuréticos.	

Aminoglucósidos		Paromomicina
Mecanismo de acción Bactericida		
Dosis	Amebiasis intestinal (Entamoeba histolytica): 25-35 mg/kg/día cada 8 horas, por vía oral, con las comidas, durante 5-10 días. Coma hepático: 4 g/día, divididos en 2-4 dosis, durante 5 a 6 días. Tenia: niños de hasta 15 kg: 1,5 g; de 15 a 30 kg: 2 g; de 30 a 50 kg: 3 g, siempre en una sola toma. Disentería bacilar: 35-60 mg/kg/día, divididos en 2-4 dosis, durante 7 día	
Vías de administración	Vía Oral	
Efectos adversos	Náuseas, vómitos, calambres abdominales, diarrea. A dosis elevadas: síndrome de malabsorción con esteatorrea.	
FDA	C, evaluar riesgo/beneficio	
Lactancia	Compatible	
Indicaciones	Amebiasis intestinal aguda y crónica (A).Coadyuvante en el tratamiento del coma hepático por reducción de las bacterias formadoras de amoniaco en el tracto gastrointestinal (A). Puede utilizarse como alternativo en teniasis y disentería bacilar (A). Diarrea por criptosporidio en inmunocomprometidos o con deficiencias nutricionales e Infección por Disentamoeba fragilis	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad, Obstrucción intestinal.	

Aminoglucósidos		Capreomicina
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Administración intravenosa: Adultos: administrar 1 g de capreomicina disuelto en 100 ml de cloruro sódico al 0,9% en una infusión de 60 minutos. Administración intramuscular: Adultos: 1 g de capreomicina	
Vías de administración	Vía intravenosa, vía intramuscular	
Efectos adversos	Nefrotoxicidad, ototoxicidad, trastornos hepáticos, leucocitosis, leucopenia, trastornos generales y alteraciones en el lugar de inyección, hipersensibilidad	
FDA	Evaluar riesgo/beneficio . c	
Lactancia	Precaución	
Indicaciones	Tto. de tuberculosis pulmonar en ads. por cepas sensibles de M. tuberculosis cuando los fármacos de 1ª línea no son efectivos o no pueden utilizarse por toxicidad o cepas resistentes. Siempre en combinación con 1 o más antituberculosos	
Contraindicaciones	hipersensibilidad	

BETAINGTAMICOS

Penicilinas Cefalosporinas Monobactamicos Carbapenems

Penicilinas	Bencilpenicilina	Penicilina G
Mecanismo	Bactericida	
Dosis	Adulto: ½ millones IM, Niños: 50,000 a 100,000 unidades Kg Día	
Vías de administración	IM, IV	
Efectos adversos	Pueden presentar reacciones alérgicas	
FDA	Valorar riesgo beneficio	
Lactancia	Precaución	
Indicaciones	Amigdalitis, neumonías, bronconeumonías, meningitis bacteriana, abscesos, endocarditis bacteriana, periodontitis, blenorragia, sífilis y osteomielitis.	
Contraindicaciones	En personas hipersensibles a la penicilina	

Penicilinas	Bencilpenicilina	Penicilina V
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto: 0.5/1g Niños: 25/50 mg	
Vías de administración	vo	
Efectos adversos	Diarrea leve, náuseas, vómitos, reacciones alérgicas	
FDA	B) Valorar riesgo beneficio	
Lactancia	Precaución	
Indicaciones	Faringoamigdalitis estreptocócica aguda, infecciones bacterianas en la piel, e infecciones odontógeneas.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a las penicilinas	

Penicilinas	Isoxazolilpenicilinas	Cloxacilina
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto: 500mg Niños: 50mg/kg/día	
Vías de administración	IM, IV	
Efectos adversos	Prurito, rash cutaneo, urticaria, nefritis intersticial, diarrea, náuseas, vómitos	
FDA	D	
Lactancia	Precaución, existe riesgo de diarrea y erupciones cutaneas	
Indicaciones	septicemia, sinusitis, otitis, forunculosis, heridas y quemaduras infectadas, celulitis, piomiositis, mastitis, artritis séptica, osteomielitis, osteítis, empiema pleural, absceso pulmonar, sepsis, endocarditis, meningitis.	
Contraindicaciones	Aletgia al fármaco o B-lactámicos	

Penicilinas	Aminopenicilinas	Amoxicilina
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto: 500mg Niños: 40-50 mg/kg/dia	
Vías de administración	vo	
Efectos adversos	Diarrea leve, náuseas, vómitos, reacciones alérgicas	
FDA	B) Valorar riesgo beneficio	
Lactancia	Riesgo de sensibilización, diarrea	
Indicaciones	amigdalitis, otitis media, sinusitis, bronquitis aguda y crónica, neumonías bacterianas, cistitis y uretritis, etc.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a B-lactamicos	

Penicilinas	Aminopenicilinas	Ampicilina
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto: 1-2 g IV/IM Niños: 100 mg/kg/dia C/6hrs.	
Vías de administración	VO, IM, IV	
Efectos adversos	Diarrea leve, náuseas, vómitos, reacciones alérgicas, urticaria, leucopenia, neutropenia, eosinofilia	
FDA	B) Valorar riesgo beneficio	
Lactancia	Riesgo de sensibilización, diarrea y erupción cutanea	
Indicaciones	Infección respiratoria, odontoestomatológica, gastrointestinal, genitourinaria, de piel y tejido blando, neurológica, cirugía, traumatología, meningitis bacteriana y septicemia.	
Contraindicaciones	Alergicos a ampicilina	

Cefalosporinas	1ra generación	Cefadroxilo
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto: 0.5-1 g VO C/12 hrs. Niños: 30-60 mg/kg/dia	
Vías de administración	VO	
Efectos adversos	Colitis pseudomembranosa, diarrea, fiebre, prurito, rash, urticaria, angioedema, candidiasis genital, vaginitis, artralgia, neutropenia transitoria, elevación de transaminasas	
FDA	В	
Lactancia	Precaución	
Indicaciones	infecciones de la piel, garganta, amígdalas, y del tracto urinario	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a cefalosporinas	

Penicilinas	Ureidopenicilinas	Piperacilina
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto: 4-0.5g IV, Niños: 300-400 mg/kg/dia	
Vías de administración	IM, IV	
Efectos adversos	Diarrea, náuseas, vómito, exantema	
FDA	С	
Lactancia	Riesgo de sensibilización, diarrea	
Indicaciones	infección bacteriana en pacientes neutropénico, infección urinaria complicada (incluida pielonefritis) y no complicada, intra-abdominal, ginecológica, de piel y partes blandas, polimicrobianas causadas por microorganismos aerobios y anaerobios, septicemia bacteriana y neumonía nosocomial.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a piperacilina y B-lactamico	
Cefalosporinas	1ra generación	Cefalexina

Cefalosporinas	1ra generación	Cefalexina
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto: 250 mg C/6 hrs. Niños: 25-50 mg/kg	
Vías de administración	VO	
Efectos adversos	náuseas, vómitos, diarrea, dispepsia, dolor abdominal; fatiga; hepatitis transitoria, ictericia alteración de las PFH; anafilaxia, reacciones alérgicas, urticaria, edema angioneurótico eosinofilia, neutropenia, trombocitopenia, anemia hemolítica; mareos, dolor de cabeza alucinaciones; erupción cutánea, eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson necrolisis epidérmica tóxica; nefritis intersticial; colitis pseudomembranosa; prurito genital y anal, vaginitis, moniliasis vaginal.	
FDA	В	

Infecciones del aparato respiratorio, otitis media, infecciones de piel y tejido subcutáneo, del tracto urinario (incluida prostatitis aguda) e infecciones dentales.

Prevención

Lactancia

Indicaciones

Cefalosporinas	1ra generación	Cefalozina sódica
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto: 1 g IV, IM C/8 hrs. Niños: 50-100 mg/kg/dia V, IM C/8 hrs.	
Vías de administración	VO	
Efectos adversos	Vaginitis, moniliasis genital, fiebre medicamentosa, erupción cutánea, prurito vulvar, eosinofilia, shock anafiláctico; neutro, leuco y trombocitopenia; diarrea, náuseas, vómitos, anorexia, aftas bucales, trastorno hepatobiliar y urinario, prurito genital, dolor y flebitis en zona de iny.	
FDA	D	
Lactancia	Precaución	
Indicaciones	Infección respiratoria inferior, exacerbación bacteriana de bronquitis crónica y neumonía, urinaria, pielonefritis, de piel y tejido blando, biliar, osteoarticular, septicemia, endocarditis; profilaxis en cirugía contaminada o infección de herida quirúrgica con riesgo importante.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a cefalosporinas	

Cefalosporinas	2da generación	Cefuroxima
Mecanismo de acción	Bactericida Adulto: 250 mg ,C/12 hrs.; 750mg a 1.5 g I.V. o M.I., c/8 hrs Niños: 20 mg/kg/dia VO C/12 hrs. neonatos la dosis ponderal es de 30 a 50 mg/kg/día, dividida en 2 ó 3 dosis. En niños mayores de 3 meses la dosis recomendada es de 50 a 100 mg/kg/día dividida en 3 ó 4 dosis	
Dosis		
Vías de administración	VIA PARENTERAL (INTRAMUSCULAR , INTRA	VENOSA)
Efectos adversos	eosinofilia, neutropenia y leucopenia. anemia.tromboflebitis y flebitis de infusión.cefalea y mareo. La administración intravenosa puede inducir encefalopatía caracterizada por obnubilación, estupor, contracciones mioclónicas y asterixis. diarrea, náusea y vómito. Vaginitis, erupción, prurito, urticaria, y lesiones maculopapulares asociadas a reacciones alérgicas. También se puede presentar choque anafiláctico, la apari de fiebre medicamentosa y enfermedad del suero.	
FDA		
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a cefalosporinas	

Cefalosporinas	2da generación	Cefactor	
Mecanismo de acción	Bactericida		
Dosis	Adulto: 250 mg, C/8 hrs. Niños: 20 mg/kg/dia , C/8-12	hrs.	
Vías de administración	Via oral		
Efectos adversos	Anafilaxia.Gastrointestinales: Ictericia colestásica, diarrea, náusea, colitis seudomembranosa, Vómito.Hematológicas: Agranulocitosis, eosinofilia, anemia hemolítica, neutropenia, trombocitopenia.Renales: Nefritis intersticial, alteración de las pruebas de función renal.Dermatológicas: Eritema multiforme, reacciones de hipersensibilidad, prurito, erupción cutánea, reacciones semejantes a la enfermedad del suero, síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis tóxica epidérmica, urticaria.Otras: Angioedema, artralgia, artritis, fiebre, moniliasis, alteración articular como artritis o Artralgia.		
FDA	В		
Lactancia	VALORAR RIESGO/ BENEFICIO		
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a cefalosporinas		

Cefalosporinas	2da generación	Cefonicida	
Mecanismo de acción	Bactericida		
Dosis	Adulto: 1 g ,C/24 hrs. Niños: 50 mg/kg/dia C/24 hrs.		
Vías de administración	VIA INTRAMUSCULAR Y INTRAVENOSA		
Efectos adversos	eosinofilia y trombocitosis reversibles y más raramente neutropenia elevaciones pasajeras de los niveles enzimáticos séricos de SGOT, SGPT LDH y fosfatasa alcalina fiebre, rash, prurito, eritema mialgia y reacción anafilactoide diarrea ocasionalmente se ha visto elevación de los niveles de BUN y creatinina. También se han descrito casos de daño renal agudo asociado a nefritis intersticial Los tratamientos prolongados pueden ocasionar sobreinfección.		
FDA	В		
Lactancia	se excreta por leche materna a bajas concentraciones. PRECAUCION		
Indicaciones	- Infecciones de las vías respiratorias - Infecciones de las vías urinarias - Infecciones óseas y de las articulaciones - Infecciones de la piel y de los tejidos blandos - Septicemias Hipersensibilidad a cefalosporinas		
Contraindicaciones			

Cefalosporinas	2da generación	Cefoxitina	Cefalosporinas	2da generación	Cefminox
Mecanismo de acción	Bactericida		Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto: 1 g -2g , C/6-8 hrs. IV O IM. Niños: 80-1	60 mg/kg, Divididos en 4-6 tomas.	Dosis	Adulto: 2g , C/12 hrs. Niños:	
Vías de administración	INTRAVENOSA		Vías de administración	VIA PARENTERAL	
Efectos adversos	fiebre y otras reacciones alérgicas, incluso ana	/ o IM. Se ha observado erupción cutánea, prurito, ifilaxia, nefritis intersticial y edema angioneurótico. nofilia, leucopenia, granulocitopenia, neutropenia, openia y depresión de la médula ósea.	Efectos adversos	Enrojecimiento y flebitis en lugar de iny., rash, prui elevación de enzimas hepáticas, BUN, creatinina y disminución de hematocrito, trombocitopenia y prolor	K ⁺ sérico, eosinofilia transitoria, neutropenia,
FDA	В		FDA	В	
Lactancia	EVITAR		Lactancia	PRECAUCION	
Indicaciones		Genitourinarias: Intraabdominales: Ginecológicas: Peritonitis, apendicitis, endometritis, enfermedad	Indicaciones	Infección mixta por cepas sensibles; peritonitis 2 aria a posquirúrgica, tras cirugía intraabdominal limpia-conta	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a cefalosporinas , antecedente	es de hipersensibilidad grave	Contraindicaciones	Hipersensibilidad a cefalosporinas y penicilinas	
Cefalosporinas	3ra generación Cefixima		Cefalosporinas	3ra generación	Cefpodoxina proxetilo
Mecanismo de acción	Bactericida		Mecanismo de acción	Bactericida	
Mecanismo de acción Dosis	Bactericida Adulto: 400 mg , VO, C/24 hrs. Niños: 8 mg/kg,	/dia.	Mecanismo de acción Dosis	Bactericida Adulto: 200 mg , C/12 hrs. Niños mayores de 12 años:	200 mg c/12 hrs.,
		/dia.			200 mg c/12 hrs.,
Dosis	Adulto: 400 mg , VO, C/24 hrs. Niños: 8 mg/kg, VIA ORAL	/dia. r abdominal, dispepsia, flatulencia, xerostomía, y	Dosis	Adulto: 200 mg , C/12 hrs. Niños mayores de 12 años: VIA ORAL Reacciones gastrointestinales adversas son el dolor ab naúseas y vómitos, candidiasis oral y colitis seudomem choque anafiláctico, anorexia, dolor torácico, tos, disgonerviosismo, hipotensión, malestar, irregularidades me	dominal, disminución de la salivación, flatulencia, ibranosa. eusia, epitaxis, fiebre, prurito genital,
Dosis Vías de administración	Adulto: 400 mg , VO, C/24 hrs. Niños: 8 mg/kg, VIA ORAL Diarrea, heces blandas. Incluyen anorexia, dolor		Dosis Vías de administración Efectos adversos	Adulto: 200 mg , C/12 hrs. Niños mayores de 12 años: VIA ORAL Reacciones gastrointestinales adversas son el dolor ab naúseas y vómitos, candidiasis oral y colitis seudomem choque anafiláctico, anorexia, dolor torácico, tos, disgonerviosismo, hipotensión, malestar, irregularidades movaginitis	dominal, disminución de la salivación, flatulencia, ibranosa. eusia, epitaxis, fiebre, prurito genital,
Dosis Vías de administración Efectos adversos	Adulto: 400 mg , VO, C/24 hrs. Niños: 8 mg/kg, VIA ORAL Diarrea, heces blandas. Incluyen anorexia, dolor prurito anal.		Dosis Vías de administración	Adulto: 200 mg , C/12 hrs. Niños mayores de 12 años: VIA ORAL Reacciones gastrointestinales adversas son el dolor ab naúseas y vómitos, candidiasis oral y colitis seudomem choque anafiláctico, anorexia, dolor torácico, tos, disgonerviosismo, hipotensión, malestar, irregularidades me	dominal, disminución de la salivación, flatulencia, ibranosa. eusia, epitaxis, fiebre, prurito genital,
Dosis Vías de administración Efectos adversos FDA	Adulto: 400 mg , VO, C/24 hrs. Niños: 8 mg/kg, VIA ORAL Diarrea, heces blandas. Incluyen anorexia, dolor prurito anal. B EVITAR Infecciones de vías respiratorias altas: Faringitis - Infecciones de vías respiratorias bajas: Bronqu	r abdominal, dispepsia, flatulencia, xerostomía, y	Dosis Vías de administración Efectos adversos FDA	Adulto: 200 mg , C/12 hrs. Niños mayores de 12 años: VIA ORAL Reacciones gastrointestinales adversas son el dolor ab naúseas y vómitos, candidiasis oral y colitis seudomem choque anafiláctico, anorexia, dolor torácico, tos, disgo nerviosismo, hipotensión, malestar, irregularidades movaginitis B	dominal, disminución de la salivación, flatulencia, abranosa. eusia, epitaxis, fiebre, prurito genital, enstruales, irritación ocular, rinitis, tinnitus y QUITIS AGUDA purulenta. NEUMONIA bacteriana. crónica obstructiva,— INFECCIONES DEL TRACTO GUDA). URETRITIS GONOCOCICA no complicada.
Dosis Vías de administración Efectos adversos FDA Lactancia	Adulto: 400 mg , VO, C/24 hrs. Niños: 8 mg/kg, VIA ORAL Diarrea, heces blandas. Incluyen anorexia, dolor prurito anal. B EVITAR Infecciones de vías respiratorias altas: Faringitis - Infecciones de vías respiratorias bajas: Bronqu	y amigdalitis. itis aguda, episodios de reagudización de bronquitis	Dosis Vías de administración Efectos adversos FDA Lactancia	Adulto: 200 mg , C/12 hrs. Niños mayores de 12 años: VIA ORAL Reacciones gastrointestinales adversas son el dolor ab naúseas y vómitos, candidiasis oral y colitis seudomem choque anafiláctico, anorexia, dolor torácico, tos, disgo nerviosismo, hipotensión, malestar, irregularidades movaginitis B EVITAR AMIGDALITIS y FARINGITIS. SINUSITIS aguda.— BRONO BRONQUITIS CRONICA: Exacerbación de bronquitis URINARIO no complicadas (CISTITIS, PIELONEFRITIS A	dominal, disminución de la salivación, flatulencia, abranosa. eusia, epitaxis, fiebre, prurito genital, enstruales, irritación ocular, rinitis, tinnitus y QUITIS AGUDA purulenta. NEUMONIA bacteriana. crónica obstructiva,— INFECCIONES DEL TRACTO GUDA). URETRITIS GONOCOCICA no complicada.

Cefalosporinas		3ra generación	Cefditoreno pivoxilo
Mecanismo de acción	Bacteri	icida	
Dosis	Adulto	200 mg , C/12 hrs. Niños : no está recomend	lado
Vías de administración	VIA OR	AL	
Efectos adversos	náuseas, diarrea, vómitos, dispepsia, dolor abdominal, cefalea, flatulencia, reacciones alérgicas, rash cutáneo, urticaria, eosinofilia.		nal, cefalea, flatulencia, reacciones
FDA	В		
Lactancia	EVITAR		
Indicaciones	Faringoamigdalitis aguda. Sinusitis maxilar aguda. Exacerbación aguda de bronquitis crónica. Neumonía adquirida en la comunidad, leve a moderada. Infecciones no complicadas de piel y tejidos blandos, tales como celulitis, heridas infectadas, abscesos, foliculitis, impétigo y forunculosis.		
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a cefalosporinas		

Cefalosporinas		3ra generación	Ceftazidima
Mecanismo de acción Bacteri		cida	
Dosis Adulto meses		s: 500mg- 1g/c8 a 12hrs; pediátrico:25-60mg,	/kg/dia (2 meses), 30-100mg/kg/dia (>2
Vías de administración	I.VoI.	М	
Efectos adversos	Locales: 2% flebitis e inflamación en sitio de aplicación; hipersensibilidad: 2% prurito, erupción, fiebre, necrolisis epidérmica toxica, sx de Stevens-Johnson y eritema multiforme, angioedema; gastrointestinales: <2% diarrea nauseas, vomito, dolor abdominal		hnson y eritema multiforme, angioedema;
FDA B			
Lactancia	COMPATIBLE		
Indicaciones	Neumonía nosocomial, infecciones broncopulmonares en fibrosis quística, meningitis bacteriana, otitis media supurativa crónica y externa maligna; infecciones de la piel y tejidos blandos; infecciones intraabdominales complicadas, infecciones de los huesos y articulaciones peritonitis asociada a diálisis; endometritis, celulitis pélvica (E. coli)		maligna; infecciones de la piel y tejidos infecciones de los huesos y articulaciones;
l · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		entes que han demostrado hipersensibilidad nas ya que puede ocasionar una hipersensibil	•

Cefalosporinas		3ra generación	Cefotaxima
Mecanismo de acción Bactericida			
Dosis Adulto: 1 g/o 50-200 mg/k		12hrs (infecciones leves), 1 a 2g/c8hrs (infecciones i g/dosis	moderadas), 2g/c4hrs (infecciones graves ; Niños:
Vías de administración	VIA IM		
fiebre; apara		r e induración en el sitio de aplicación, flebitis; hiper co digestivo: diarrea, colitis psudomembranosa, nau is (tx prolongado);	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
FDA B			
Lactancia EVITAR			
Indicaciones	Buena actividad contra bacterias aerobias gram (+) y gram (-), se cuentra indicada pare el tratamientos infecciones de huesos y articulaciones, del SNC, del tracto respiratorio bajo; de la piel y tejidos blandos; ginecologicas, bacteremia y septicem; infecciones intraabdominales y profilaxis en intervenciones quiru		atorio bajo; de la piel y tejidos blandos;
Contraindicaciones Hipersensibili		dad a cefalosporinas, antecedentes de hipersensibi	lidad inmediata

	Cefalosporinas		3ra generación	Ceftriaxona	
	Mecanismo de acción Bactericida Dosis Adulto1-2 g/c1				
			hra; Pediátrico: 50-100 mg/kg/dosis 1 o 2		
	Vías de administración	IV			
	hematológicos Locales: dolor o FDA B Lactancia PRECAUCIÓN Indicaciones Meningitis complicadas de profilaxis poste Aeromonas spi fusobacterium Contraindicaciones Pacientes con		rointestinales 2%; depósitos blancas, diarrea; na como eosinofilia, leucopenia, granulocitopenia, anei induración en sitio de aplicación.	· -	
			acteriana, infecciones intraabdominales (perito e piel y tejidos blandos; tracto urinario, pielonefr peratorio; aerobias gram (+) S. Aureus, S. pnet . E. coli, parainfluenzae, klebsiella spp, Moraxella s pp.	itis; estadios II y III de enfermedade de Lyme; umoniae, viridians, S. Bovis; aerobias gram (-)	
			nipersensibilidad a cefalosporinas; sensibles a per semanas; recién nacidos a termino con ictericia, hip	·	

Cefalosporina	4ta generación Cefepima		
Mecanismo de acción	Bactericida		
Dosis	Adultos: 0.5-2 g/c12 hrs; Pediátrico: 75-120mg/kg/	d 2 o 3	
Vías de administración	Via Intravenosa		
Efectos adversos	Hipersensibilidad: erupción cutánea, prurito y urticaria. Eventos gastrointestinales: nauseas, vomito, candidiasis oral, diarrea, colitis SNC: cefalea Otros: fiebre, vaginitis y eritema		
FDA	С		
Lactancia	EVITAR		
Indicaciones	Neumonía, bronquitis; pielonefritis; infecciones de la piel y anexos; peritonitis e infecciones de vías biliares; septicemia; neutropenia febril; profilaxis en cirugía abdominal; meningitis bacteriana.		
Contraindicaciones	Pacientes con hipersensibilidad conocida a beta lactamicos, cefalosporinas y penicilinas		

Cefalosporinas		5ta generación	Ceftobiprole medocaril	
Mecanismo de acción	Bactericida			
Dosis	Adulto: 250-	Adulto: 250-500 mg/c12hrs; pediatrico: 10 mg/kg c/8hrs		
Vías de administración	Via Intravenosa			
Efectos adversos	Infección fúngica (local o sistémica), hipersensibilidad, hiponatremia, disgeusia, cefalea, mareo, somnolencia, nauseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal, dispepsia, aumento de enzimas hepáticas y reacciones en el lugar de inyección.			
FDA	В			
Lactancia	EVITAR			
Indicaciones	Neumonia intrahospitalaria (NIH), excluyendo la neumonía asociada a ventilación mecánica (NAVM); y neumonía extrahospitalaria (NE), infección complicada de piel y tejidos blandos, osteomielitis, bacterie mediastinitis, endocarditis bacteriana.			
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a cefalosporinas; hipersensibilidad inmediata y grave a beta lactamicos.			

Cefalosporinas		5ta generación	Ceftarolina fosamil	
Mecanismo de acción	Bactericida	Bactericida		
Dosis	Adulto: 600	Adulto: 600 mg , C/12 hrs. pediatrico: 12 mg/kg IV max. 400 mg.		
Vías de administración	Via Intraven	osa		
Efectos adversos	Muy frecuente: test de coombs directo positivo Frecuente: rash, prurito, cefalea, mareo, flebitis, diarrea, nauseas, vomitos, dolor abdominal, transaminasas aumentadas, pirexia, reacciones en el lugar de perfusión (eritema, flebitis, dolor)			
FDA	В			
Lactancia	EVITAR			
Indicaciones	En neonatos, niños y adultos para el tratamiento de infecciones complicadas de la piel y tejidos blandos neumonia adquinrida en la comunidad; causadas por gram (-) y gram (+): stafilococos aureus, E. coli, Klebsiella pneumoniae, Strectococos pyogenes			
Contraindicaciones	Hipersensibilidad al principio activo, a otras cefalosporinas o hipensensibiliad a beta lactamicos.			

Cefalosporinas		5ta generación	Ceftolozano	
Mecanismo de acción	Bactericida	Bactericida		
Dosis	Adulto: 0.5-	1 g/c 8hrs; pediatrico: 20mg—1g/kg/dia		
Vías de administración	Via Intraven	osa		
Efectos adversos	Frecuentes: nauseas, vomitos, diarrea, estreñimiento, dolor abdominal, pirexia, insomnio, hipocalemia e hipotensión			
FDA	В	В		
Lactancia	EVITAR			
Indicaciones	Infeccion intraabdominal complicada, pielonefritis aguda, infección del tracto urinario complicada, infección pulmonar grave adquirida en el hospital o asociada a ventilación mecánica			
Contraindicaciones	Hipersensibilidad al excipiente, hipersensibilidad a cefalosporinas, hipersensibilidad inmediata y grave a beta lactamicos.			

Monobactamicos		Aztreonam
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto: 50m	g-1g/c 8hrs ; pediatrico:150-200 mg/kg/dia
Vías de administración	Via Intraven	osa - via Intramuscular.
Efectos adversos	Erupciones cutáneas, dolor local, eritema, flebitis, eosinofilia, trombocitosis, neutropenia, aumento de AST, aumento de ALT, aumento de la creatinina, fiebre, diarrea, induración.	
FDA	В	
Lactancia	EVITAR	
Indicaciones	Infecciones del tracto urinaria (complicadas y no complicadas), infecciones del tracto respiratorio inferior, septicemia/bacteriemia, infecciones de la piel y tejidos blandos (ulceras, quemaduras), infecciones de los huesos y articulaciones, infecciones intraabdominales (peritonitis), enfermedad inflamatoria pélvica, endometritis y celulitis pélvica, gonorrea cervical/uretral/anorrectal no complicada	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad al principio activo.	

Carbapenemes		Meropenem		
Mecanismo de acción	Bactericida	Bactericida		
Dosis	Adulto: 500	mg-2 g; pediatrico: 40 mg/kg/dia		
Vías de administración	Via Intraven	osa		
Efectos adversos	Nauseas, vomitos, diarrea; resh, prurito, urticaria; inflamación en sitio de inyección; aumento de enzimas hepáticas; flebitis; eosinofilia, leucopenia, neutropenia, trombocitemia, trombocitopenia; desarrollo de resistencia a cefalosporinas; cefalea, parestesias; colitis pseudomembranosa			
FDA	В			
Lactancia	Riesgo – Beneficio			
Indicaciones	Neumonía adquirida en la comunidad y neumonía nosocomial; infecciones broncopulmonares en fibrosis quística; infecciones complicadas del tracto urinario; infecciones complicadas intraabdominales; infecciones intra- y posparto; infecciones complicadas de la piel y tejido blando; meningitis bacteriana aguda; monoterapia en pacientes neutropénicos con fiebre			
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a carbapenems, hipersensibilidad al principio activo y a beta lactamicos			

Carbapenemes		Imipenem
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto: 500	mg/c 6 hrs o 1000 mg/c 8hrs; pediatrico: 15-25 mg/kg/dia
Vías de administración	Via Intraven	osa, via intramuscular
Efectos adversos	Mas frecuentes: rash cutánea, urticaria, prurito, sibilancias, confusión; flebitis/tromboflebitis; nauseas, diarrea y vomitos	
FDA	С	
Lactancia	Precaucion	
Indicaciones	Infecciones intraabdominales complicadas, neumonía grave (NH, NAVM), infecciones intraparto y postparto, infecciones complicadas del tracto urinario, infecciones complicadas de piel y tejidos blandos, bacteriemia.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad al principio activo, hipersensibilidad a carbapenemes e hipersensibilidad grave (anafiláctica, reacción grave en la piel) o a betalactamicos	

Carbapenemes		Ertapenem
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto: 1g/c	dia; pediatrico: 15mg/kg/dosis
Vías de administración	Via Intraven	osa y via intramuscular
Efectos adversos	Diarrea, dolor en el sitio de infusión y dermatitis del pañal; neutropenia, elevación de ALT y AST	
FDA	В	
Lactancia	Evitar	
Indicaciones	Infecciones intraabdominales moderadas en graves, neumonías de adquisición comunitaria, infecciones pélvicas agudas (obstétrica-ginecológicas) e infecciones del pie diabético que afectan a la piel y tejidos blandos sin osteomielitis.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a carbapenems, hipersensibilidad grave (reacción anafiláctica y cutánea grave) a beta lactamicos.	

Inhibidores de la beta lactamasa	ı	Amoxicilina/acido clavulanico
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto >40k	g: 500-1000/125mg c/8-12 hrs; pediatrico <40kg: 25-50mg/kg/dia, max. 80-90mg/kg/dia
Vías de administración	Via Intravenosa y via oral	
Efectos adversos	Naturaleza débil y transitoria: diarrea, nauseas y vomitos; candidiasis mucocutanea.	
FDA	В	
Lactancia	Evitar	
Indicaciones	Infecciones del tracto respiratorio superior (sinusitis, otitis media o amigdalitis recurrente), infecciones del tracto respiratoria inferior (exaverbaciones agudas de bronquitis crónicas), y bronconeumonía, infecciones del tracto genitourinario e abdominales (cistitis y sepsis intraabdominal), infecciones de la piel y tejidos blandos (celulitis)	
Contraindicaciones	Alergias al fármaco o betalactamicos y pacientes con antecedentes de ictericia o insuficiencia hepática grave.	

Inhibidores de la beta lactamasa		Piperacilina/tazobactam	
Mecanismo de acción	Bactericida		
Dosis	Adulto: 2-4g	Adulto: 2-4g/c 8-6 hrs; pediatrico: 80-100mg/kg/dia	
Vías de administración	Via Intravenosa		
Efectos adversos	Diarrea, nauseas y vomitos; exantema maculopapular; hinchazón de la cara, labios, lengua u otras partes del cuerpo; falta de aire; silbidos o dificultad al respirar; erupción grave, picor o urticaria en la piel		
FDA	В		
Lactancia	Compatible, riesgo bajo.		
Indicaciones	Neumonia hospitalaria y asociada al respirador; infecciones del aparato urinarion (pielonefritis); infecciones intraabdominales; infecciones de la piel y tejidos blandos (pie diabético).		
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a piperacilina, tazobactam, penicilina, cefalosporinas, inhibidores de la beta lactamasa		

Inhibidores de la beta lactamasa		Ampicilina/sulbactam
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto y niñ	os > 8años: 1/0,5-8/4 g/dia
Vías de administración	Via Intraven	osa y via intramuscular
Efectos adversos	V.O: nauseas, vomitos, dolor abdominal y diarrea inespecífica o colitis por C. difficile; aumento ligero y transitorio de transaminasas y fosfotasa alcalina; leucopenia, neutropenia, trombocitopenia y eosinofilia; enrojecimiento, irritación o dolor en sitio de inyección.	
FDA	В	
Lactancia	Sin riesgos	
Indicaciones	Infecciones del tracto respiratorio superior e inferior (faringitis bacteriana y sinusitis o neumonías); infecciones del tracto urinario (pielonefritis), intraabdominales; septicemia bacteriana; infecciones de la piel y tejidos blandos, oseas y articulares; cirugía abdominal, pélvica; interrupción de embarazo o cesaría.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a penicilinas. Formas IM: alergia a anestésicos locales del grupo lidocaína	

Inhibidores de la beta lactamasa		Ceftazidima/avibactam
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto: es un vial de 2g de ceftazidima y 0,5g de avibactam c/8hrs; pediatrico: el medico debe calcular la dosis en pediatricos de 3 meses y mayores segun el peso y la edad del niño	
Vías de administración	Via Intravenosa	
Efectos adversos	Frecuentes: vomitos, diarreas, rash y racciones en el lugar de inyección; poco frecuente: prueba directa de coombs positiva, eosinofilia, trombocitosis, trombocitopenia, cefalea, elevación de ALT y AST.	
FDA	В	
Lactancia	No se excluye el riesgo	
Indicaciones	Infecciones intraabdominales complicadas con afectación al peritoneo, infecciones del tracto urinario complicadas, neumonía adquiridas en el hospital, neumonía asociada a ventilación mecánica e infeccione por M.O aerobios gram (-) multirresistentes.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad al principio activo, a las cefalosporinas e hipersensibilidad inmediata y grave (reacción anafiláctica) a beta lactamicos.	

Inhibidores de la beta lactamasa		Ceftozolano/tazobactam
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	0 meses a 18 años: 20-1000mg/kg (infecciones intraabdominales) o 40-2000mg/kg (infección pulmonar grave); adultos:1.0-2.0 g/c 8 hrs	
Vías de administración	Via Intravenosa	
Efectos adversos	Nauseas, vomitos, diarrea, estreñimiento, dolor abdominal, pirexia, insomnio, hipocalemia, hipotensión	
FDA	В	
Lactancia	No excluir el riesgo	
Indicaciones	Infeccion intraabdominal complicada, pielonefritis aguda, infección del tracto urinario complicada, neumonía adquirida en el hospital grave o neumonía asociada a ventilación mecánica	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad al principio activo, a las cefalosporinas, hipersensibilidad inmediata y grave (reacción anafiláctica) a betalactamicos.	

Glucopeptidos		Vancomicina
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto: 2g/ divididos en 500mg c/6hrs pediátrico: 10mg a 45-60mg/kg/dia c/6-8hrs	
Vías de administración	Via oral, via paranteral	
Efectos adversos	Hipotension, sibilancias, disnea, urticaria o prurito, dolor y espasmos musculares torácicos, síndrome de hombre rojo; tinnitus, sordera; flebitis en sitio de administración.	
FDA	В	
Lactancia	Riesgo-beneficio	
Indicaciones	Bacteriemia, abscesos cerebrales, empiema subdural, absceso epidural espinal, infecciones complicac de la piel y tejidos blandos, endocarditis, meningitis, osteomielitis y artritis séptica, neumonía adquirio en la comunidad, neumonía intrahospitalaria, neumonía asociada a ventilación mecánica, trombosis séptica del seno cavernoso o dural.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad conocida a este medicamento.	

Anfenicoles		Cloranfenicol
Mecanismo de acción	Bacteriostaticos	
Dosis	Adulto: 60-100mg/jg/dosis pediátrico: 50mg/kg/dia	
Vías de administración	Administracion parenteral (excluyendo la IM)	
Efectos adversos	Toxicidad de la sangre y sistema linfático; vomitos, nauseas, sequedad de la boca, cefalea; neuropatía periférica, neuritis periférica, dermatitis de contacto, urticaria; uso tópico: escozor, quemazón ocular.	
FDA	В	
Lactancia	Precaucion	
Indicaciones	Infecciones graves por M.O resistentes; infecciones por bacteroides, H. influenzae, Neisseria meningitidis, S. pneumoniae, Salmonella y Rickettsia. Contra enterococos.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad al cloranfenicol, tratamiento de infecciones bacteriana banales o infecciones víricas. Profilaxis bacteriana.	

Glucopeptidos		Teicoplanina	
Mecanismo de acción	Bactericida		
Dosis	Pediatrico: 10 mg/kg/dia (max.400mg); adultos: 12mg/kg (mantenimiento), 30-40mg/kg (endocarditis).		
Vías de administración	Via intravenosa y via intramuscular		
Efectos adversos	Eritema, dolor local, tromboflebitis, abscesos en la inyección IM; rash, prurito, fiebre, escalofríos, broncoespasmos; urticaria, angioedema, dermatitis exfoliativa, necrosis epidérmica toxica, eritema multiforme, sx de Stevens-Johnson; nauseas, vomitos, diarrea; mareo, cefalea; perdida auditiva de altas frecuencia, tinnitus y trastorno vestibular; elevación de enzimas hepáticas.		
FDA	с		
Lactancia	Evitar		
Indicaciones	Endocarditis, osteomielitis, infecciones del tracto respiratorio, piel y tejidos blandos, renales y de vía urinarias, del tracto gestrointestinal, peritonitis asociada a diálisis peritoneal crónica ambulatoria, sepsi tratamiento de infecciones en pacientes alérgicos a penicilinas o cefalosporinas; profilaxis en cirugi cardiovascular y ortopedia.		
Contraindicaciones	Hipersensibilidad al principio activo.		



Anfenicoles		Cloranfenicol
Mecanismo de acción	Bacteriostaticos	
Dosis	Adulto: 60-	100mg/jg/dosis pediátrico: 50mg/kg/dia
Vías de administración	Administrac	cion parenteral (excluyendo la IM)
Efectos adversos	Toxicidad de la sangre y sistema linfático; vomitos, nauseas, sequedad de la boca, cefalea; neuropatía periférica, neuritis periférica, dermatitis de contacto, urticaria; uso tópico: escozor, quemazón ocular.	
FDA	В	
Lactancia	Precaucion	
Indicaciones	Infecciones graves por M.O resistentes; infecciones por bacteroides, H. influenzae, Neisseria meningitidis, S. pneumoniae, Salmonella y Rickettsia. Contra enterococos.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad al cloranfenicol, tratamiento de infecciones bacteriana banales o infecciones víricas. Profilaxis bacteriana.	

GINGO PEDGOS

Glucopeptidos		Vancomicina
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Adulto: 2g/ divididos en 500mg c/6hrs pediátrico: 10mg a 45-60mg/kg/dia c/6-8hrs	
Vías de administración	Via oral, via paranteral	
Efectos adversos	Hipotension, sibilancias, disnea, urticaria o prurito, dolor y espasmos musculares torácicos, síndrome del hombre rojo; tinnitus, sordera; flebitis en sitio de administración.	
FDA	В	
Lactancia	Riesgo-beneficio	
Indicaciones	Bacteriemia, abscesos cerebrales, empiema subdural, absceso epidural espinal, infecciones complicado de la piel y tejidos blandos, endocarditis, meningitis, osteomielitis y artritis séptica, neumonía adquirid en la comunidad, neumonía intrahospitalaria, neumonía asociada a ventilación mecánica, trombosis séptica del seno cavernoso o dural.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad conocida a este medicamento.	

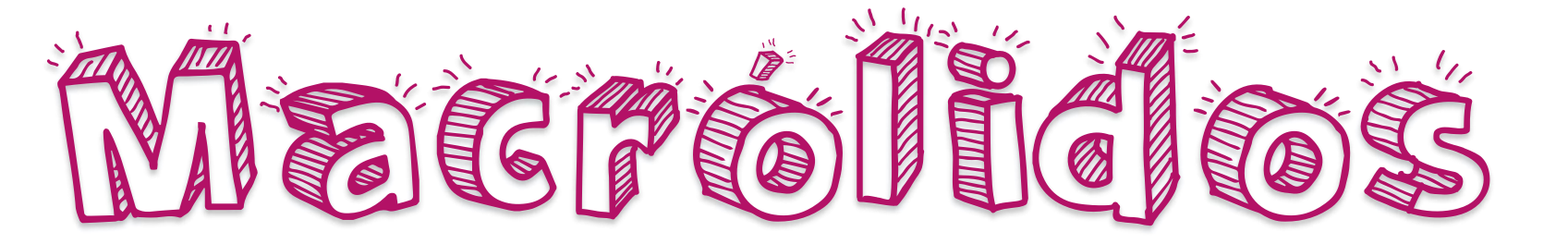
Glucopeptidos		Dalbavancina
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Pedriatrico: 22,5 mg/kg/dosis unica (max. 1500mg); Adultos: 1500mg/dosis unica	
Vías de administración	Via intraven	osa
Efectos adversos	Nauseas (2.4%), diarrea (1.9%), cefalea (1.3%) y fiebre (1.2%)	
FDA	С	
Lactancia	Evitar	
Indicaciones	Infecciones bacterianas agudas de la piel y de tejidos blandos de la piel; infección por stafylococcus aureus coagulasa negativa resistente a betalactamicos; artritis séptica; osteomielitis; espondilodiscitis; infección relacionada con catéter vascular.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad al principio activo.	

Glucopeptidos		Teicoplanina
Mecanismo de acción	Bactericida	
Dosis	Pediatrico: 10 mg/kg/dia (max.400mg); adultos: 12mg/kg (mantenimiento), 30-40mg/kg (endocarditis	
Vías de administración	Via intravenosa y via intramuscular	
Efectos adversos	Eritema, dolor local, tromboflebitis, abscesos en la inyección IM; rash, prurito, fiebre, escalofríos, broncoespasmos; urticaria, angioedema, dermatitis exfoliativa, necrosis epidérmica toxica, eritema multiforme, sx de Stevens-Johnson; nauseas, vomitos, diarrea; mareo, cefalea; perdida auditiva de altas frecuencia, tinnitus y trastorno vestibular; elevación de enzimas hepáticas.	
FDA	С	
Lactancia	Evitar	
Indicaciones	Endocarditis, osteomielitis, infecciones del tracto respiratorio, piel y tejidos blandos, renales y de ví urinarias, del tracto gestrointestinal, peritonitis asociada a diálisis peritoneal crónica ambulatoria, si tratamiento de infecciones en pacientes alérgicos a penicilinas o cefalosporinas; profilaxis en cirugía cardiovascular y ortopedia.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad al principio activo.	

Lingsamid as

Lincosamidas		Lincomicina	
Mecanismo de acción	Bactericida/	bacteriostatico	
Dosis		Pediátrico: VO 5-6mg/kg/dia, VI 10-20mg/kg, VM 10mg/kg; adulto: VM 60mg/c 12 hrs, VI 600-1000mg/c 8-12 hrs	
Vías de administración	Via intraver	nosa, via intramuscular y via oral	
Efectos adversos	mucosa rec hipotensión	Diarrea persistente e intensa, nauseas, vomito, erupción cutánea, urticaria, inflamación de mucosa rectal y vaginal, elevación de transaminasas, leucopenia o neutropenia reversible e hipotensión. VI: irritación, dolor, induración y absceso esteril; VM: tromboflebitis	
FDA	С	С	
Lactancia	Precaución	Precaución	
Indicaciones	adultos: ne pulmonar, f	Exacerbación aguda de la sinusitis bacteriana crónica en niños >1mes (VI) adolescentes (V adultos: neumonía adquirida en la comunidad, neumonía por aspiración, empiema, absceso pulmonar, faringoamigdalitis strectococica aguda, infecciones agudas de la piel y estructura osteomielitis	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a lincomicina o clindamicina, meningitis, administración concominantes con macrolidos, recién nacidos <4meses, no utilizar mas de una semana en niños <3 años.		

Lincosamidas		Clindamicina
Mecanismo de acción	Bactericida/bacteriostatico	
Dosis	Pediátrico: (VI) 20-40mg/kg/dia; adulto: (VO) 8-30 mg/kg/dia max. 1.8 g/dia	
Vías de administración	Via intravenosa, via intramuscular y via oral. Via tópica	
Efectos adversos	Diarrea, nauseas, vomito, dolor gastrointestinal, flatulencia, incremento de enzimas hepáticas, mareo, cefalea, alteración del gusto y candidiasis vaginal (VI). Sequedad cutánea, eritema, sensación de quemazón, descamación, parestesias, irritación periocular, exacerbación del acné, prurito, reacciones gastrointestinales y dolor abdominal.	
FDA	С	
Lactancia	Evitar	
Indicaciones	Infecciones del tracto respiratorio: empiema, neumonía, absceso pulmonar; infecciones de la y tejidos blandos; infecciones intraabdominales: peritonitis, abscesos; infecciones oseas y articulares: osteomielitis y artritis séptica; septicemia; endometritis, celulitis pélvica, salpingit enfermedad inflamatoria pélvica aguda, infecciones vaginales posoperatorias.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad al principio activo, no utilizar en meningitis	



Macrolidos		14 átomos	Eritromicina	
Mecanismo de acción	Bacteri	Bacteriostatico		
Dosis		Adulto: 250 a 500 mg cada 6 horas. Niños : 30 a 50 mg por kg de peso corporal al día, divididos en dosis iguales cada 6 horas		
Vías de administración	VIA OR	VIA ORAL e INTRAVENOSA		
Efectos adversos	Náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal, pérdida del apetito, dolor de cabeza, mareo, somnolencia, visión borrosa, rash cutáneo y prurito. En casos raros, puede producirse una reacción alérgica grave conocida como anafilaxia.			
FDA	В	В		
Lactancia	Compatible			
Indicaciones	La eritromicina se utiliza para tratar una amplia variedad de infecciones bacterianas, incluyendo infecciones respiratorias, infecciones de la piel y tejidos blandos, infecciones genitourinarias, infecciones gastrointestinales, entre otras. También se utiliza como profilaxis para la prevención de la infección por estreptococo beta-hemolítico en pacientes alérgicos a la penicilina.			
Contraindicaciones	Antecedentes de reacciones alérgicas a la eritromicina o a otros antibióticos macrólidos.			

Macrólidos		14 átomos	Roxitramicina
Mecanismo de acción	Bacteri	ostatico	
Dosis	Adulto	s: 150 a 300 mg dos veces al día. Niños: 5 a 8	mg por kg de peso corporal cada 12 horas.
Vías de administración	VIA OR	AL	
Efectos adversos	Algunos efectos adversos comunes de la roxitromicina incluyen náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal, pérdida del apetito, dolor de cabeza, mareo, somnolencia, visión borrosa, rash cutáneo y prurito. En casos raros, puede producirse una reacción alérgica grave (anafilaxia). También puede aumentar el riesgo de desarrollar infecciones por hongos, especialmente en pacientes con sistemas inmunológicos debilitados.		
FDA	В		
Lactancia	COMPATIBLE		
Indicaciones	La roxitromicina se utiliza para tratar una amplia variedad de infecciones bacterianas, incluye infecciones respiratorias, infecciones de la piel y tejidos blandos, infecciones genitourina infecciones gastrointestinales, entre otras. También se utiliza para la prevención y el tratamient la infección por Mycobacterium avium en pacientes con VIH.		
Contraindicaciones	La roxitromicina está contraindicada en pacientes con antecedentes de reacciones alérgicas a l roxitromicina o a otros antibióticos macrólidos.		

Macrolidos		14 átomos	Claritromicina
Mecanismo de acción	Bacteriostátic	co	
Dosis	Adultos: 250	a 500 mg cada 12 horas. Niños: 7.5 mg por kg de pe	eso corporal cada 12 horas
Vías de administración	VIA ORAL e IN	ITRAVENOSA	
Efectos adversos	Algunos efectos adversos comunes de la claritromicina incluyen náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal, pérdida del apetito, dolor de cabeza, mareo, somnolencia, visión borrosa, rash cutáneo y prurito. También puede aumentar el riesgo de desarrollar infecciones por hongos, especialmente en pacientes con sistemas inmunológicos debilitados.		
FDA	С		
Lactancia	Evitar		
Indicaciones	La claritromicina se utiliza para tratar una amplia variedad de infecciones bacterianas, incluyendo infecciones respiratorias, infecciones de la piel y tejidos blandos, infecciones genitourinarias, infecciones gastrointestinales, entre otras. También se utiliza para la prevención y el tratamiento de la infección por Mycobacterium avium.		
Contraindicaciones	Reacciones alérgicas a la claritromicina o a otros antibióticos macrólidos. También está contraindicada en pacientes que reciben tratamiento con ciertos medicamentos, como la cisaprida, pimozida, rifabutin, astemizol, la terfenadina o la simvastatina, ya que puede aumentar el riesgo de arritmias cardiacas y otras complicaciones.		

Macrólidos		15 átomos	Azitromicina		
Mecanismo de acción	Bactericida				
Dosis	Adulto: 500 a 10	000 mg al día, administrada durante 3 a 5 Pediátrico:10 mg por kg de peso corporal una vez al día			
Vías de administración	VIA ORAL e INTF	RAVENOSA			
Efectos adversos	del apetito, dol	adversos comunes de la azitromicina incluyen náu or de cabeza, mareo, somnolencia, visión borrosa reacción alérgica grave conocida como anafilaxia.	·		
FDA	В				
Lactancia	PRECAUCIÓN				
Indicaciones	La Azitromicina se utiliza para tratar una amplia variedad de infecciones bacterianas, incluyendo infeccion respiratorias, infecciones de la piel y tejidos blandos, infecciones genitourinarias, infecciones gastrointestinal entre otras.				
Contraindicaciones	La Azitromicina está contraindicada en pacientes con antecedentes de reacciones alérgicas a la Azitromicina o otros antibióticos macrólidos.				

Macrolidos		16 átomos	Espiramicina Acetil
Mecanismo de acción	Bacteri	eriostatico	
Dosis		co:1,5 y 9 millones de unidades internacionales (UI) por día, divididos en 2-4 dosis diarias. s : 50.000 y 100.000 UI/kg/día, divididos en 2-4 dosis diarias.	
Vías de administración	VIA OR	AL. INTRAVENOSA y RECTAL	
Efectos adversos	Náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal, reacciones alérgicas, anemia hemolítica, trombocitopenia, leucopenia, insuficiencia renal, hepatitis, entre otros.		
FDA	А		
Lactancia	Compa	tible	
Indicaciones	La espiramicina acetil se utiliza para tratar infecciones causadas por bacterias susceptibles, incluyendo infecciones respiratorias, gastrointestinales, genitourinarias, entre otras. También se utiliza para la profilaxis de la toxoplasmosis en mujeres embarazadas.		
Contraindicaciones	Hipersensibilidad conocida a la espiramicina acetil, enfermedad hepática grave, insuficiencia renal grave, miastenia gravis.		

Macrólidos		14 átomos	Midecamicina diacetil	
Mecanismo de acción	Bacteri	ostatico		
Dosis		s:400 y 600 mg al día, divididos en 2-3 dosis d dosis diarias.	liarias Niños: 20 y 40 mg/kg/día, divididos	
Vías de administración	VIA OR	AL		
Efectos adversos	Náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal, reacciones alérgicas, anemia hemolítica, trombocitopenia, leucopenia, insuficiencia renal, hepatitis, entre otros.			
FDA	С			
Lactancia	Evitar			
Indicaciones	La midecamicina diacetil se utiliza para tratar infecciones causadas por bacterias susceptibles, incluyendo infecciones respiratorias, gastrointestinales, genitourinarias, entre otras.			
Contraindicaciones	Hipersensibilidad conocida a la midecamicina o a otros macrólidos, enfermedad hepática grave, insuficiencia renal grave, miastenia gravis.			

Macrolidos		16 átomos	Josamicina	
Mecanismo de acción	Bacteriostátic	0		
Dosis	Adultos: 500	mg y 1 g al día, divididos en 2-3 dosis diarias Niños:	20 y 40 mg/kg/día, divididos en 2-3 dosis diarias.	
Vías de administración	VIA ORAL			
Efectos adversos	Náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal, reacciones alérgicas, anemia hemolítica, trombocitopenia, leucopenia, insuficiencia renal, hepatitis, entre otros.			
FDA	D	D		
Lactancia	Riesgo Bajo	Riesgo Bajo		
Indicaciones	La josamicina se utiliza para tratar infecciones causadas por bacterias susceptibles, incluyendo infecciones respiratorias, gastrointestinales, genitourinarias, entre otras.			
Contraindicaciones	Hipersensibilidad conocida a la josamicina o a otros macrólidos, enfermedad hepática grave, insuficiencia renal grave, miastenia gravis.			



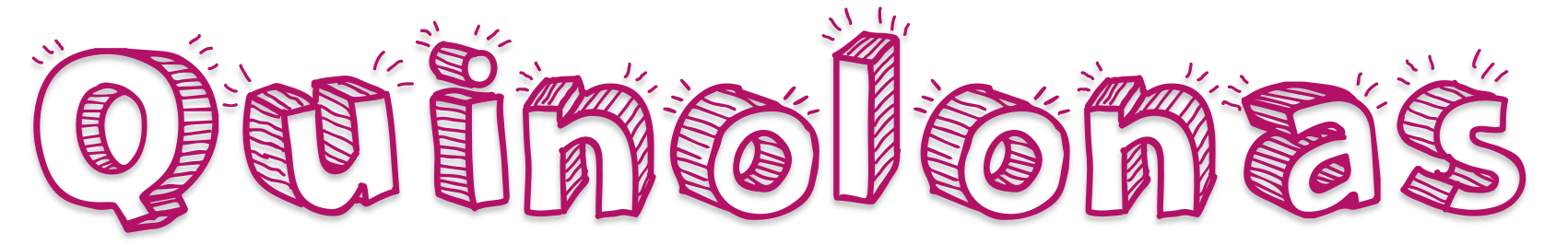
Nitramidazol			Metronidazol
Mecanismo de acción	Bacteri	icida	
Dosis	<u> </u>	500 mg /día administrándose la dosis diaria e h (máximo: 4 g/día).	en 2 tomas:. Niños : 30 mg/kg/día divididos
Vías de administración	VIA OR	AL e INTRAVENOSA	
Efectos adversos	Vómitos, náuseas, diarrea, estreñimiento, molestias estomacales, calambres estomacales, pérdida de apetito, dolor de cabeza, boca seca, sabor metálico desagradable, ácido, lengua vellosa; irritación en la lengua o en la boca.		
FDA	В		
Lactancia	Riesgo	muy bajo	
Indicaciones	Tratamiento de infecciones causadas por Trichomonas vaginalis, tanto sintomáticas como asintomáticas. Tratamiento de vaginosis bacteriana. Tratamiento de diarrea aguda por parásitos (amebiasis y giardiasis).		
Contraindicaciones	Hipersensibilidad al metronidazol, a otros derivados de nitroimidazoles o a cualquiera de los componentes de la formulación. Alcohol, Tripanavir, lopinavir, ritonavir, busulfan, disulfiram por el efecto disulfiram (psicosis, dolor abdominal, vómitos, cefalea, flushing, confusión mental).		

Nitramidazol			Tinidazol
Mecanismo de acción	Bactericida		
Dosis	Adultos: Dosi mg/kg/día	s única oral de 2 gramos (4 comprimidos de 500 mg) de una sola vez. Niños: 1 mes-12 años: 50-75
Vías de administración	VIA ORAL		
Efectos adversos	Náuseas, vómitos, diarrea, anorexia, sabor metálico, erupción cutánea, prurito, urticaria, edema angioneurótico, leucopenia transitoria, cefalea, fatiga, lengua saburral, orina oscura.		
FDA	С		
Lactancia	Contrainidicado		
Indicaciones	Para tratar tricomoniasis (una enfermedad de transmisión sexual que puede afectar a hombre y mujeres), giardiasis (una infección del intestino que puede causar diarrea, gas y calambres estomacales), y amebiasis (una infección del intestino que puede causar diarrea, gas y calambres estomacales y que puede propagarse a otros órganos como el hígado).		
Contraindicaciones	Hipersensibilio trimestre). Lao	dad. Padecimiento o historial de discrasia sanguínea ctancia.	. Trastorno neurológico orgánico. Embarazo (1 er



Oxazolidinona			Linezolid
Mecanismo de acción	Bacteriostatico - Bactericida		
Dosis	Adulto	: 200 mg en dosis única diaria durante 6 días.	Niños : No se recomienda
Vías de administración	VIA OR	AL e INTRAVENOSA	
Efectos adversos	Diarrea, dolor de cabeza, náuseas, vómitos, dolor de estómago, cambio en el sabor de las cosas, sarpullido, picazón, mareos, parches blancos en la boca, irritación, ardor o picazón de la vagina, cambio de color de la lengua o de los dientes		
FDA	С		
Lactancia	Evitar		
Indicaciones	En ads. para el tto. de neumonía nosocomial y adquirida en la comunidad, infección complicada de piel y tejido blando, causadas por gram+ sensibles, (deberán tenerse en cuenta los resultados de pruebas microbiológicas o la prevalencia de resistencias de las bacterias).		
Contraindicaciones	Hipersensibilidad; a menos que se disponga de medios para estrecho control y monitorización: HTA no controlada, feocromocitoma, s. carcinoide, tirotoxicosis, trastorno bipolar, alteración psicoafectiva, estado confusional agudo; concomitancia con: IMAO (ni durante las 2 sem siguientes a interrupción), ISRS, antidepresivos tricíclicos, agonistas 5-HT1 , simpaticomiméticos, vasopresores, dopaminérgicos, petidina, buspirona; lactancia.		

Oxazolidinona			Tedizolid
Mecanismo de acción	Bacteriostatio	co - Bactericida	
Dosis	Adultos: 250	a 500 mg cada 12 horas. Niños: No se recomienda	
Vías de administración	VIA ORAL e IN	NTRAVENOSA	
Efectos adversos	Acidosis láctica, anemia y neuropatía (óptica y periférica).		
FDA	С		
Lactancia	Evitar		
Indicaciones	Tratamiento de infecciones bacterianas agudas de la piel y tejidos blandos de la piel en adultos y adolescentes ≥ 12 años		
Contraindicaciones	dirigida contr	na diarrea asociada a Clostridium difficile o confir ra C. difficile, si es posible. Deben instituirse algur uplementación proteica, el tratamiento antibacteria	nas medidas, tales como la gestión de líquidos y



Quinolonas		1era Generación	Acido nalidixico	
Mecanismo de acción	Bacteri	eriostatico		
Dosis Adulto años		dulto: (comprimida 500mg) 30-50mg/kg/dia sin exceder 0.5g; pediátrico: no administrar a <6 ños		
Vías de administración	VIA OR	VIA ORAL		
Efectos adversos	Mareos, debilidad, jaquecas, vértigo, fotosensibilidad, deterioro visual, dolor abdominal, rash, angioedema, eosinofilia, artralgia, nauseas o vomitos y diarreas.			
FDA	B (Ultir	nos trimestres		
Lactancia	Evitar			
Indicaciones	Infecciones urinarias no complicadas producidas por gram (-) susceptibles; sensibles a Enterobacter ssp, E. Coli, Klebsiella ssp., Morganella morganii, Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Salmonella ssp., y shigella ssp.			
Contraindicaciones	Pacientes con arterioesclerosis cerebral o epilepsia, paciente con deficiencia en G6PDH			

Quinolonas		2da Generación	Norfloxacino		
Mecanismo de acción	Bacteri	ostatico			
Dosis	Adulto: (VO) 400mg/2 veces al dia, (VT) 1-2gotas/ojo(s) afectado; pediátrico: (VT) 132 gotas/ojo(s) afectado(s)				
Vías de administración	VIA OR	VIA ORAL y TOPICA			
Efectos adversos	(VO) leves molestias gastricas, anorexia y nauseas, cefalea, sensación de inestabilidad y reacciones cutáneas; (VT) ardor o escozor local, hiperemia conjuntival, quemosis, sedimentos corneales, fotofobia y sabor amargo después de instilación.				
FDA	С				
Lactancia	EVITAR	R			
Indicaciones	(VO) infecciones del tracto urinario superior e inferior; cistitis, pielitis y cistopielitis, no administrar en niños por falta de evidencia de seguridad; (VT) infecciones superficiales de ojo(s).				
Contraindicaciones	Hipersensibilidad al principio activo, no debe emplearse en niños y adolescentes en etapa de crecimiento por riesgo de artropatías				

Quinolonas		2da Generación	Ciprofloxacino		
Mecanismo de acción	Bacteriostátio	со			
Dosis		20-30mg/kg/dia en 2 dosis, max. 12000mg/dia (VI)) 20-30mg/kg/dia c/12hrs max. 800mg/dia;		
Vías de administración	VIA ORAL e II	NTRAVENOSA			
Efectos adversos	somnolencia, vómitos, san	Arritmias, sincope, hipertensión, hipotensión; cefalea, insomnio, vértigo, confusión, alucinaciones, agitación, somnolencia, fiebre; rash, foto sensibilidad, prurito, urticaria, eritema, síndrome de Steven-Johnson; nauseas, diarrea, vómitos, sangrado gastrointestinal, dolor abdominal, estreñimiento, colitis pseudomembranosa, pancreatitis y anorexia; y demás.			
FDA	С	С			
Lactancia	Evitar				
Indicaciones	Tratamiento de 2°-3° linea para infecciones complicadas del tracto urinario y pielonefritis; exacerbación pulmonar aguda; infecciones grastrointestinales, gonorrea no complicada cervical y uretral; fiebre tifoidea; mycobacterium tuberculosis; infecciones nosocomiales, articulares, respiratorias de vías bajas.				
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a ciprofloxacino; administración concominante con tizanidina				

Quinolonas		2da Generación	Ofloxacino	
Mecanismo de acción	Bactericida	Bactericida		
Dosis	Adultos: (VO-VT) 200mg/12h max. 400mg/día; pediátrica: (VO-VT)	15 mg/kg/dia c/12h	
Vías de administración	VIA ORAL e PAR	AENTERAL (OFTALMICA)		
Efectos adversos		(Via parenteral) nauseas, vomitos, diarrea, cefalea, nerviosismo, insomnio, temblor, rash cutáneo y prurito; (VT) síndrome de Steven-Johnson		
FDA	x			
Lactancia	Evitar			
Indicaciones	Infecciones del tracto respiratorio inferior (neumonías, bronquitis y exacerbaciones de agudas de bronquitis crónica infecciones otorrinolaringológicas crónicas y recurrentes (no amigdalistis aguda por ST. Pyogenes) infecciones de la piel y tejidos blandos; infecciones oseas y articulares; infecciones ginecológicas e infecciones genitourinarias.			
Contraindicaciones	Niños y adolescentes en etapa de crecimiento; hipersensibilidad al principio activo; pacientes con epilepsias o desordenes del SNC; enfermedades en tendones.			

Quinolonas		2da Generación	Ozenoxacino
Mecanismo de acción	Bacteriostatico		
Dosis	Adulto y pediátrico: aplicar una fina capa de crema sobre la zona afectada, 2 veces al dia, durante 5 días		
Vías de administración	VIA TO	PICA	
Efectos adversos	Irritacion de la piel, dermatitis atópica, irritación en piel, ojos y mucosas.		
FDA	A		
Lactancia	Compatible		
Indicaciones	Tratamiento a corto plazo del impétigo no ampolloso en adolescente y niños a partir de 2 años		
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a ozenoxacino o algunos excipientes.		

Quinolonas		4ta Generación	Moxifloxacino
Mecanismo de acción	Bacteri	ostatico	
Dosis	Adultos	s: 400 mg, una vez al día. Niños: 2-5 años = 5	mg/kg/dosis
Vías de administración	VIA OR	AL e INTRAVENOSA	
Efectos adversos	Náusea	, vómitos, dolor de estómago, diarrea, estreñim	niento, acidez.
FDA	С		
Lactancia	Evitar		
Indicaciones	Tratamiento de infecciones bacterianas en pacientes ≥ 18 años causadas por microorganismos sensibles:		
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a moxifloxacino y otras quinolonas; embarazo, lactancia; pacientes < 18 años; pacientes con historia de enf./trastornos en los tendones asociados al tratamiento con quinolonas; prolongación QT congénita o adquirida y documentada; alteraciones electrolíticas .		

Quinolonas		3ra Generación	Levofloxacino
Mecanismo de acción	Bacteriostátic	0	
Dosis	Adultos: 500r	ng al día. Niños:0,5-1 mg/kg/día	
Vías de administración	VIA ORAL e IN	ITRAVENOSA	
Efectos adversos	Náusea, vómitos, diarrea, dolor de estómago, estreñimiento, acidez,, picazón vaginal o secreción vaginal,		
FDA	С		
Lactancia	Evitar		
Indicaciones	Adultos, tratamiento de: pielonefritis e infecciones complicadas del tracto urinario, prostatitis bacteriana crónica, cistitis r complicadas, ántrax por inhalación (tratamiento y profilaxis tras exposición).		
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a levofloxacino u otras quinolonas; pacientes con epilepsia; pacientes con antecedentes de trastorno del tendón relacionados con la administración de fluoroquinolonas; niños o adolescentes en fase de crecimiento embarazo y lactancia.		



Rifamicinas		(Ansamicinas)	Rifabutina
Mecanismo de acción	Bacteri	cida	
Dosis	Adulto:	450-600 mg. Niños : No se recomienda	
Vías de administración	VIA OR	AL e INTRAVENOSA	
Efectos adversos	Náuseas, vómitos, aumento de enzimas hepáticas, ictericia, gastritis, anorexia, diarrea, dolor abdominal, flatulencia, dispepsia, leucopenia, neutropenia, trombocitopenia, anemia, artralgia, mialgia, fiebre, erupción, uveítis media-severa reversible		
FDA	С		
Lactancia	Evitar		
Indicaciones	Para el tratamiento de las infecciones causadas por micobacterias, tales como M. tuberculosis y complejo M. avium intracelular (MAC) en caso de resistencias a otros tratamientos.		
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a rifamicinas. Asociación con ritonavir o saquinavir. Embarazo, lactancia, niños.		

Rifamicinas		(Ansamicinas)	Rifaximina	
Mecanismo de acción	Bacteri	Bactericida		
Dosis	Adulto	s: 200 mg tres veces al día Niños: no se recom	nienda	
Vías de administración	VIA OR	AL		
Efectos adversos	Mareo, cefalea, estreñimiento, dolor y distensión abdominal, diarrea, flatulencia, náuseas, tenesmo rectal, urgencia de evacuación, vómitos, pirexia			
FDA	С			
Lactancia	Con precaución			
Indicaciones	Enterocolitis bacteriana resistente al tto. sintomático en pacientes de riesgo por patología asociada inmunodepresión o edad avanzada. Colitis pseudomembranosa resistente a vancomicina Diverticulitis aguda. Profilaxis pre y post operatoria en cirugía del tracto gastrointestinal Coadyuvante en la hiperamoniemia.			
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a rifaximina y derivados, obstrucción intestinal, lesión ulcerativa grave intestinal.			

Rifamicinas		(Ansamicinas)	Rifampicina
Mecanismo de acción	Bactericida		
Dosis	Adultos: 450-	600 mg/día. Niños: 15 mg/kg/día	
Vías de administración	VIA ORAL		
Efectos adversos	Poco frecuentes: anorexia, náuseas, vómitos, molestias abdominales, diarrea.		
FDA	С		
Lactancia	Evitar		
Indicaciones	Tuberculosis en todas sus formas (asociado a otros tuberculostáticos). Brucelosis. Erradicación de meningococos e portadores asintomáticos, no enfermos. Alérgicos o con contraindicaciones a otros antibióticos o quimioterápico Infecciones causadas por estafilococos (S. aureus, S. epidermidis, cepas polirresistentes) y por enterococos (S. faecali S. faecium).		
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a rifamicinas. Enf. hepática activa. I.R. grave (Clcr < 25 ml/min). Porfiria. Concomitancia con asociación saquinavir/ritonavir, voriconazo		



Sulfonamidas		Cotrimoxazol (Trimetropima- Sulfametoxazol)	
Mecanismo de acción	Bacteriostatico		
Dosis	5-10 mg/kg/dia en adultos y 8-10 mg/kg/dia, cada 8-12 horas en niños		
Vías de administración	Vía intraven	osa, vía Oral	
Efectos adversos	Son de incidencia más frecuente: fotosensibilidad, rash cutáneo y prurito. En raras ocasiones: dolor articular y muscular, fiebre, hemorragias o hematomas no habituales, cansancio o debilidad no habituales. Requerirán atención médica, de persistir, los siguientes signos y síntomas: cefalea, mareos, diarrea, anorexia, náuseas y vómitos.		
FDA	с		
Lactancia	Contraindicado		
Indicaciones	Tratamiento de la bronquitis y exacerbaciones agudas de bronquitis crónica en adultos, Enterocolitis. Otitis media aguda en niños. Neumonía . Infecciones bacterianas del tracto urinario.		
Contraindicaciones	Antecedentes de hipersensibilidad a sulfonamidas; niños prematuros y niños a término < 6 sem (vía oral) o niños < 2 meses (vía IV); sospecha o diagnóstico confirmado de porfiria aguda; anemia megaloblástica por deficiencia de folato documentada; I.R. grave; I.H. grave; tratamiento concomitante con dofelitida. Además por vía IV: embarazo y lactancia.		

Sulfonamidas		Sulfadiazina argéntica	
Mecanismo de acción	Bacteriostat	ico /bactericida frente a gram + y gram -	
Dosis	· ·	1-2 aplicaciones al día en quemaduras y heridas no muy contaminadas. Hasta cada 4-6 horas en heridas muy contaminadas.	
Vías de administración	Vía Tópica		
Efectos adversos	cutáneos. M	Leucopenia. Si hay absorción sistémica riesgo de efectos sistémicos: hematológicos, intestinales, renales y cutáneos. Muy raras: eccema, dermatitis alérgica, decoloración cutánea por fotosensibilización. Muy raras pero graves: síndrome de Stevens Johnson y necrólisis epidérmica tóxica. Riesgo de sensibilización cutánea.	
FDA	C, valorar rie	C, valorar riesgo/ beneficio	
Lactancia	Precaución	Precaución	
Indicaciones		Tratamiento y prevención de las infecciones en quemaduras de segundo y tercer grado, así como en úlceras varicosas y de decúbito.	
Contraindicaciones		Hipersensibilidad a sulfadiazina de plata, a las sulfamidas. Recién nacidos, prematuros, mujeres gestantes a término y lactancia en lesiones de gran superficie debido al riesgo de ictericia nuclear.	

Sulfonamidas		Sulfacetamida
Mecanismo de acción	Bacteriostatico de amplio expectro	
Dosis	Pomada (al 10%) una aplicación cada seis horas y al acostarse. Solución (al 10%, 15% y 30%) una gota a intervalos de 1 a 3 horas.	
Vías de administración	Vía topica	
Efectos adversos	Prurito, enrojecimiento, edema u otro signo de irritación local no presente antes de iniciar la administración (puede indicar hipersensibilidad).	
FDA	C, valorar riesgo/beneficio	
Lactancia	Precaución	
Indicaciones	Conjuntivitis bacterianas (causadas por cepas sensibles), infecciones oculares, tracoma y otras infecciones por Chlamydia.	
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a las sulfas, furosemida, diuréticos tiazídicos, sulfonilureas, inhibidores de la anhidrasa carbónica (reacción cruzada)	



Tetraciclinas	1era Generación tetraciclina clorhidrato			
Mecanismo de acción	Bacteriosta	Bacteriostatico		
Dosis		Adultos: 250 a 500 mg cada 6 horas. Niños mayores de 10 años: 40 mg/kg de peso corporal/día, dividir la dosis cada 6 horas. Máximo 2 g al día.		
Vías de administración	vía Oral			
Efectos adversos		mito, diarrea, fotosensibilidad y rea straso del crecimiento óseo y pigmer	cciones alérgicas graves. En los niños produce defectos en el ntación de los dientes.	
FDA	D	D		
Lactancia	Compatible	Compatible , bajo riesgo		
Indicaciones	Infecciones por bacterias gram positivas y gram negativas susceptibles.			
Contraindicaciones	Hipersensibilidad al fármaco, insuficiencia renal o hepática, y en menores de 10 años.			
Tetraciclinas	2da Generación Minociclina		Minociclina	
Mecanismo de acción	Bacteriostatico			
Dosis	Cada 12 horas 100mg (200mg por día)., adultos y niños: 1mg /kg/día			
Vías de administración	Vía Oral			
_				

Tetraciclinas	2da Generación D		Doxiciclina
Mecanismo de acción	Bacteriosta	tico	
Dosis	Adultos: 100mg cada 12 horas en el primer día, luego 100mg a 200mg una vez por día o 50mg a 100mg cada 12 horas; dosis máxima: hasta 300mg/día o hasta 600mg/día durante cinco días en infecciones gonocócicas agudas. Dosis pediátricas: niños de 45kg o menos: 2,2mg/kg cada 12 horas el primer día, luego 2,2mg a 4,4mg/kg una vez al día; niños de más de 45kg: dosis para adultos.		
Vías de administración	Vía Oral		
Efectos adversos	Decoloración permanente de los dientes en lactantes y niños, calambres con gastritis, decoloración u oscurecimiento de la lengua, diarrea, aumento de la fotosensibilidad cutánea, náuseas o vómitos, inflamación de la boca y glositis.		
FDA	X, contraindicado		
Lactancia	Evitar		
Indicaciones	Infecciones del tracto genitourinario, uretritis , infecciones rectales no complicadas, otitis media y faringitis bacteriana producida por Staphylococcus aureus.		
Contraindicaciones	Hipersensibilidad a doxiciclina u otras tetraciclinas, tto. concomitante con metoxiflurano (notificados casos de toxicidad renal con resultado mortal)		

Tetraciclinas		2da Generación	Minociclina		
Mecanismo de acción	Bacteriostatico				
Dosis	Cada 12 horas 100mg (200mg por día)., adultos y niños: 1mg /kg/día				
Vías de administración	Vía Oral				
Efectos adversos	fenómenos gastrointestinales: epigastralgia, diarrea, gastritis, náuseas, anorexias, vómitos, glositis, inflamación de la boca, oscurecimiento y coloración de la lengua. En lactantes o niños coloración dentaria. Rash cutáneo, con aumento de fotosensibilidad.				
FDA	X, contraindicado				
Lactancia	Evitar				
Indicaciones	Infecciones genitourinarias (uretritis, cistitis, vaginitis). Uretritis no gonocócica. Psitacosis, ornitosis, neumonía atípica, brucelosis, espiroquetosis, actinomicosis. Infecciones de la piel y tejidos blandos, acné, forunculosis, ántrax, pio dermitis, impétigo, erisipela.				
Contraindicaciones	Hipersensibilidad, Insuficiencia renal o hepática. Embarazo y lactancia. Niños menores de 12 años				

	Mecanismo de acción	Bacteriostatico				
	Dosis	La dosis media por vía oral es de 1 a 2 gramos por día, habitualmente 500mg cada 6 horas. En niños mayores de 8 años se pueden administrar dosis de 25 a 50mg/kg/día.				
	Vías de administración	Vía Oral , vía intramuscular				
	Efectos adversos	Anorexia, náusea, vómito, diarrea, glositis, disfagia, enterocolitis, lesión anogenital inflamatoria con sobrecrecimiento de monilias, erupción eritematosa y maculopapular, elevación de BUN, urticaria, edema angioneurótico, anafilaxia, púrpura anafilactoide, pericarditis, exacerbación de lupus eritematoso sistémico, abombamiento de fontanelas en niños e hipertensión intracraneal reversible, anemia hemolítica, trombocitopenia, neutropenia y eosinofilia.				
	FDA	D, valorar riesgo/beneficio				
Lactancia Evitar		Evitar				
	Indicaciones	Infecciones de diferente localización (bronquial, uretral, urinaria) provocadas por gérmenes sensibles a las tetraciclinas				
Contraindicaciones Hipersensibilidad a tetraciclinas		Hipersensibilidad a tetraciclinas				

Oxitetraciclina

3ra Generación

Tetraciclinas

Tetraciclinas		3ra Generación	Tigeciclina		
Mecanismo de acción	Bactericida				
Dosis	Dosis media es 100mg por vía intravenosa como dosis inicial seguida de 50mg cada 12hs				
Vías de administración	Vía intravenosa				
Efectos adversos	Son de carácter leve y poco frecuente (2%) habiéndose señalado diarrea, constipación, náusea, dispepsia, dolor abdominal, flebitis (en el sitio de aplicación), mareos, rash, prurito, vómitos, somnolencia, reacciones alérgicas.				
FDA	C , valorar riesgo/beneficio				
Lactancia	Evitar				
Indicaciones	gineco-obstétricas				
Contraindicaciones					

Bibliografía

Katzung, B. G., & Trevor, A. J. (2016). Farmacología básica y clínica (13a. ed. --.). México: McGrawHill.

Brunton Laurence L., Lazo John S., Parker Keith L. "Goodman &. Gilman. Las bases farmacológicas de la Terapéutica". Undécima. Edición. McGraw Hill. 2006.

- Vademecum. (2015). Cefonicida. ViDAL GROUP DRUG Information Systeme. ★ Cefonicida □ (vademecum.es)
- Vademecum. (2020). Cefixima. ViDAL GROUP DRUG Information Systeme. ★ Cefixima □ (vademecum.es)
- Vademecum. (2020). Cefoxitina. ViDAL GROUP DRUG Information Systeme. ★ Cefoxitina □ (vademecum.es)
- Vademecum. (2016). Cefminox. ViDAL GROUP DRUG Information Systeme. ★ Cefminox □ (vademecum.es)
- Vademecum. (2016). Ceftazidima. ViDAL GROUP DRUG Information Systeme. ★ Ceftazidima □ (vademecum.es)
- Vademecum. (2016). Cefotaxima. ViDAL GROUP DRUG Information Systeme. ★ Cefotaxima □ (vademecum.es)
- Vademecum. (2019). Ceftriaxona. ViDAL GROUP DRUG Information Systeme. ★ Ceftriaxona □ (vademecum.es)
- Vademecum. (2016). Cefepima. ViDAL GROUP DRUG Information Systeme. ★ Cefepima □ (vademecum.es)
- Vademecum. (2019). Ceftarolina fosamil. ViDAL GROUP DRUG Information Systeme. ★ Ceftarolina fosamilo □ (vademecum.es)
- Vademecum. (2017). Ceftobiprol medocarilo. ViDAL GROUP DRUG Information Systeme. ★ Ceftobiprol medocarilo □ (vademecum.es)
- Vademecum. (2022). Ceftolozano y tazobactam. ViDAL GROUP DRUG Information Systeme. ★ Ceftolozano y tazobactam □ (vademecum.es)