



Nircip (Ciprofloxacin) Solución inyectable 200 mg / 100 mL

MEDICAMENTOS

LÍNEA ANTIBIÓTICOS

IDENTIFICACIÓN DEL PRODUCTO

N° Registro ISP:	F-25638
Nombre comercial:	Nircip Solución Inyectable 200 mg / 100 mL
Principio activo:	Ciprofloxacin
Concentración:	200 mg / 100 mL
Forma farmacéutica:	Solución inyectable
Tipo de envase:	Frasco de plástico (PEBD)
Presentaciones comerciales disponibles:	Estuche con 1 frasco de 100 mL
Marca:	Nircip
Código interno:	RMCIPO1

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Indicación terapéutica:	<p>Infecciones no complicadas y complicadas causadas por patógenos sensibles al ciprofloxacin. Infecciones de las vías respiratorias: El ciprofloxacin se puede considerar como un tratamiento recomendable para las neumonías producidas por <i>Klebsiella</i> spp., <i>Enterobacter</i> spp., <i>Proteus</i> spp., <i>Escherichia coli</i>, <i>Pseudomonas aeruginosa</i>, <i>Haemophilus</i> spp., <i>Moraxella catarrhalis</i>, <i>Legionella</i> spp. y <i>Staphylococcus</i>. Infecciones del oído medio (otitis media) y de los senos paranasales (sinusitis), sobre todo si son causadas por organismos Gram negativos como <i>Pseudomonas aeruginosa</i> o <i>Staphylococcus</i>. Infecciones oculares. Infecciones renales y/o de las vías urinarias descendentes. Infecciones de los órganos genitales, como anexitis, gonorrea y prostatitis. Infecciones de la cavidad abdominal (por ejemplo, infecciones del tracto digestivo o de las vías biliares, peritonitis). Infecciones de la piel y los tejidos blandos</p> <p>Infecciones de los huesos y las articulaciones. Septicemia. Infecciones o riesgo inminente de infección (profilaxis) en pacientes con el sistema inmunológico debilitado (por ejemplo, pacientes tratados con inmunosupresores o pacientes con neutropenia). Descontaminación intestinal selectiva de pacientes inmunodeprimidos. Debe tenerse en cuenta la pauta oficial disponible con respecto al uso apropiado de agentes antibacterianos. Niños. El ciprofloxacin se puede usar en niños para el tratamiento de segunda o tercera línea de infecciones complicadas de las vías urinarias y pielonefritis causadas por <i>Escherichia coli</i> (intervalo de edades evaluado en estudios clínicos: 1 a 17 años), así como el tratamiento de exacerbaciones pulmonares agudas de fibrosis quística asociadas a <i>Pseudomonas aeruginosa</i> (intervalo de edades evaluado en estudios clínicos: 5 a 17 años). El tratamiento solo debe iniciarse después de una cuidadosa evaluación de los riesgos y beneficios, dados los posibles eventos adversos relacionados con las articulaciones y/o los tejidos circundantes. Se han efectuado estudios clínicos con niños en las indicaciones enumeradas anteriormente. La experiencia clínica con otras indicaciones es limitada</p>
Vía de administración:	Intravenosa
Condiciones de almacenamiento:	Almacenado a no más de 30°C
Condición de venta:	Receta médica retenida en Establecimientos Tipo A
Descripción de envase:	Estuche de cartulina impreso, debidamente sellado, con frasco de plástico PEBD, etiquetado, con tapa tipo euro y folleto de información al paciente en su interior
Periodo de eficacia:	36 meses a partir de la fecha de elaboración en el empaque

+562 2489 7000

contacto@vitafarma.cl

Av. El Salto 4447, Huechuraba,
Santiago - Chile.

www.vitafarma.cl

Producto importado y distribuido por [Vitafarma S.A.](http://www.vitafarma.cl)

Ficha Técnica V-00 propiedad de Empresas Reutter. Prohibida su reproducción y modificación, sin consentimiento de la empresa.