

INFORMACIÓN PARA PRESCRIBIR AMPLIA

Tazocin® EF
Piperacilina sódica / Tazobactam sódico
Solución
4.0g / 500 mg

1. DENOMINACIÓN DISTINTIVA

Tazocin® EF

2. DENOMINACIÓN GENÉRICA

Piperacilina sódica / tazobactam sódico.

3. FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN

Solución

Cada frasco ampula con polvo contiene:

Piperacilina sódica equivalente a de piperacilina	4.0 g
Tazobactam sódico equivalente a de tazobactam	500 mg

Polvo liofilizado estéril para preparar solución inyectable o infusión.

Cada frasco ampula contiene un total de 2.84 mEq (65 mg) de sodio por gramo de piperacilina.

Cada frasco ampula contiene piperacilina sódica equivalente a 4 g de piperacilina y tazobactam sódico equivalente a 0.5 g de tazobactam. El producto también contiene 1 mg de edetato disódico (dihidratado) (EDTA) por frasco ampula.

4. INDICACIONES TERAPÉUTICAS

Tazocin EF está indicado para el tratamiento de las siguientes infecciones bacterianas sistémicas o locales producidas por organismos aeróbios y anaerobios, Gram positivos y Gram negativos susceptibles a piperacilina/tazobactam o a piperacilina:

Adultos

- Infecciones del tracto respiratorio bajo.
- Infecciones del tracto urinario.
- Infecciones intra-abdominales.
- Infecciones de piel y tejidos blandos.
- Septicemia bacteriana.
- Infecciones ginecológicas incluyendo endometritis post-parto y enfermedad inflamatoria pélvica.
- Infecciones en pacientes con neutropenia grave y fiebre, se recomienda en combinación con un aminoglucósido.
- Infecciones óseas y de articulaciones.
- Infecciones polimicrobianas (microorganismos Gram positivos, Gram negativos, aerobios y anaerobios).

Niños (2 años de edad o mayores)

- Infecciones en neutropenia grave y fiebre, se recomienda en combinación con un aminoglucósido.
- Infecciones intra abdominales.

En infecciones graves, el tratamiento empírico con piperacilina/tazobactam se puede iniciar de prueba antes de contar con los resultados de las pruebas de susceptibilidad.

5. FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINAMIA

Propiedades Farmacocinéticas

Distribución

Tanto la piperacilina como el tazobactam se unen aproximadamente en un 30% a proteínas plasmáticas. La unión a proteínas tanto de piperacilina como de tazobactam no se ve afectada por la presencia de otro compuesto. La unión del metabolito de tazobactam es insignificante.

Piperacilina/tazobactam se distribuye ampliamente en tejidos y líquidos corporales, incluyendo mucosa intestinal, vesícula biliar, pulmón, bilis y hueso. El promedio de la concentración en tejidos generalmente es entre 50 al 100% de la concentración plasmática.

Metabolismo

La piperacilina se metaboliza a un compuesto desetilado con menor actividad microbiológica. El tazobactam es transformado a un solo metabolito microbiológicamente inactivo.

Eliminación

La piperacilina y el tazobactam se eliminan vía renal por filtración glomerular y excreción tubular.

La piperacilina es excretada rápidamente como fármaco inalterado; el 68% de la dosis administrada se encuentra en orina. El tazobactam y su metabolito se eliminan principalmente por excreción renal, 80% de la dosis administrada como fármaco inalterado y el resto como su metabolito. La piperacilina, tazobactam y la piperacilina desetilada son también secretadas a la bilis.

Después de la administración de una dosis única o múltiples dosis de piperacilina/tazobactam en sujetos sanos, la vida media plasmática de la piperacilina y el tazobactam varía entre 0.7 y 1.2 horas y no se vio afectada por la dosis o la duración de la infusión. La vida media de eliminación tanto de piperacilina como de tazobactam incrementa con la disminución del aclaramiento renal.

No hay cambios significativos en la farmacocinética de la piperacilina debido al tazobactam. La piperacilina parece disminuir la velocidad de eliminación del tazobactam.

Poblaciones especiales

Las vidas medias de piperacilina y tazobactam se incrementan en aproximadamente un 25% y 18%, respectivamente, en pacientes con cirrosis hepática, en comparación con individuos sanos.

Las vidas medias de la piperacilina y el tazobactam se incrementan al disminuir la depuración de la creatinina. En pacientes con una depuración de creatinina menor a 20 mL/min comparados con pacientes con función renal normal, la vida media se incrementa al doble y al cuádruple para la piperacilina y el tazobactam respectivamente.

La hemodiálisis elimina de 30% a 50% de la dosis de piperacilina/tazobactam con un 5% adicional de la dosis de tazobactam eliminado como metabolito de tazobactam. La diálisis peritoneal remueve aproximadamente el 6% y 21% de las dosis de piperacilina y tazobactam, respectivamente, con hasta 18% de la dosis de tazobactam eliminada como el metabolito tazobactam.

Propiedades Farmacodinámicas.

Grupo Farmacoterapéutico

Antibióticos para uso sistémico, combinación de penicilinas que incluyen un inhibidor de β -lactamasas; código ATC: J01C R05.

Modo de Acción

TAZOCIN EF (piperacilina sódica/tazobactam sódico estériles) es una combinación de antibióticos inyectables para administración intravenosa, compuesta por piperacilina sódica semisintética y el inhibidor de β -lactamasas tazobactam sódico. De esta manera, la piperacilina/tazobactam combina las propiedades de un antibiótico de amplio espectro y un inhibidor de β -lactamasas.

La piperacilina sódica ejerce su actividad bactericida al inhibir la formación del septum y de la síntesis de la pared celular. La piperacilina y otros β -lactámicos bloquean la transpeptidación

terminal de la biosíntesis del peptidoglicano en la pared celular en organismos susceptibles mediante la interacción con las transpeptidasas o también llamadas proteínas fijadoras de penicilina (PBPs), que son las enzimas bacterianas que ejecutan esta reacción. *In vitro*, la piperacilina es activa contra una variedad de bacterias aerobias y anaerobias Gram positivas y Gram negativas.

La piperacilina tiene actividad reducida contra las bacterias que tienen ciertas β -lactamasas, que inactivan químicamente a la piperacilina y a otros antibióticos β -lactámicos. El tazobactam sódico, que tiene menor actividad antimicrobiana intrínseca, debido a su baja afinidad por las PBPs, puede restaurar o mejorar la actividad de la piperacilina contra muchos de estos organismos resistentes. El tazobactam es un inhibidor potente de diversas β -lactamasas clase A (penicilinasas, cefalosporinasas y enzimas de espectro extendido). Tiene actividad variable contra las carbapenemasas clase A y las β -lactamasas clase D. No es activo contra la mayoría de las cefalosporinasas clase C y es inactivo contra las metalo- β -lactamasas Clase B.

Dos características de la combinación de piperacilina/tazobactam llevan una mayor actividad contra algunos microorganismos portadores de β -lactamasas que, cuando son analizados como preparaciones de enzimas, son menos inhibidos por el tazobactam y por otros inhibidores: tazobactam no induce β -lactamasas mediadas cromosómicamente en los niveles alcanzados de tazobactam con el régimen de dosificación recomendado y la piperacilina es relativamente refractaria a la acción de algunas β -lactamasas.

Al igual que otros antibióticos β -lactámicos, piperacilina, con o sin tazobactam, demuestra actividad bactericida dependiente del tiempo contra organismos susceptibles.

Mecanismo de Resistencia

Hay tres mecanismos principales de resistencia a los antibióticos β -lactámicos: cambios en las enzimas PBPs que dan como resultado una afinidad reducida a los antibióticos, destrucción de los antibióticos por β -lactamasas bacterianas y bajos niveles intracelulares debido a la absorción reducida o a salida activa de los antibióticos.

En bacterias Gram positivas, los cambios en las PBPs son el principal mecanismo de resistencia a los antibióticos β -lactámicos, incluyendo a la piperacilina/tazobactam. Este mecanismo es responsable de la resistencia a la metilicina en estafilococos y de la resistencia a la penicilina en *Streptococcus pneumoniae* y los estreptococos del grupo viridans. La resistencia causada por los cambios en las PBPs también ocurre en especies de bacterias Gram negativas con requerimientos especiales para crecimiento, tales como *Haemophilus influenzae* y *Neisseria gonorrhoeae*. La piperacilina/tazobactam no es activa contra cepas en las que la resistencia a los antibióticos β -lactámicos se determina por PBPs alteradas. Como se indicó anteriormente, hay algunas β -lactamasas que no son inhibidas por el tazobactam.

Metodología In Vitro para la Determinación de la Susceptibilidad Bacteriana a Piperacilina/Tazobactam:

Las pruebas de susceptibilidad se deben realizar utilizando métodos de laboratorio estandarizados, como los descritos por el Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI). Estos incluyen métodos de dilución (determinación de la concentración inhibitoria mínima [CIM],) y métodos de difusión en placa (Sensidiscos). Tanto el CLSI como el Comité Europeo de Pruebas de Susceptibilidad Antimicrobiana (EUCAST) proporcionan criterios interpretativos de susceptibilidad para algunas especies bacterianas basadas en estos métodos. Cabe señalar que para el método de difusión en placa, CLSI y EUCAST utilizan sensidiscos con diferentes concentraciones de los antibióticos.

Los criterios de interpretación de CLSI para las pruebas de susceptibilidad a piperacilina/tazobactam se listan en la siguiente tabla:

CRITERIOS de interpretación DE CLSI para pruebas DE SUSCEPTIBILIDAD a PIPERACILINA/AZOBACTAM

Patógeno	Concentración inhibitoria mínima (mg/L de Piperacilina) ^a			Difusión ^b placa (sensidiscos) Zona de inhibición (Diámetro en mm)		
	S	I	R	S	I	R
	<i>Enterobacteriaceae</i> y <i>Acinetobacter baumannii</i>	≤ 16	32 - 64	≥ 128	≥ 21	18 - 20
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	≤ 16	32 - 64	≥ 128	≥ 21	15 - 20	≤ 14
Algunos bacilos gramnegativos sin requerimientos especiales de cultivo.	-	-	-	≥ 21	18 - 20	≤ 17
<i>Haemophilus influenzae</i>	≤ 1	-	≥ 2	≥ 21	-	-
<i>Staphylococcus aureus</i>	≤ 8	-	≥ 16	≥ 18	-	≤ 17
Grupo <i>Bacteroides fragilis</i> ^d	≤ 32	64	≥ 128	-	-	-

Fuente: Clinical and Laboratory Standards Institute. *Estándares de desempeño para pruebas de susceptibilidad antimicrobiana; 22º Suplemento Informativo*. Documento M100-S22 del CLSI. CLSI, Wayne, PA, 2012.

S = Susceptible. I = Susceptibilidad Intermedia. R = Resistente.

^a Las CIM se determinaron usando una concentración fija de 4 mg/L de tazobactam y variando la concentración de la piperacilina.

^b Los criterios de interpretación de CLSI se basan en los sensidiscos que contienen 100 µg de piperacilina y 10 µg de tazobactam.

^c Consulte el documento M100-S22 de CLSI Tabla 2B5 para ver la lista de organismos incluidos.

^d Con excepción del *Bacteroides fragilis* en sí, las CIM se determinaron sólo mediante dilución en agar.

Los procedimientos de prueba de susceptibilidad requieren del uso de microorganismos para control de calidad para controlar los aspectos técnicos de los procedimientos de las pruebas. Los microorganismos para control de calidad son cepas específicas con propiedades biológicas intrínsecas en relación a los mecanismos de resistencia y a su expresión genética dentro del microorganismo; las cepas específicas utilizadas para control de calidad de pruebas de susceptibilidad no son clínicamente significativas.

Bacterias y los valores límite de control de calidad para piperacilina/tazobactam utilizados con la metodología de CLSI y con los criterios de interpretación de pruebas de susceptibilidad se listan en la siguiente tabla:

Valores límite DE CONTROL DE CALIDAD PARA PIPERACILINA/AZOBACTAM PARA USO concomitante CON LOS CRITERIOS DE INTERPRETACIÓN DE CLSI en PRUEBAS DE susceptibilidad

Cepa de control de calidad	Concentración mínima inhibitoria (mg/L de piperacilina)	Zona de Inhibición del disco de difusión (mm Diámetro)
<i>Escherichia coli</i> ATCC 25922	1 - 4	24 - 30
<i>Escherichia coli</i> ATCC 35218	0.5 - 2	24 - 30
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC 27853	1 - 8	25 - 33
<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC 49247	0.06 - 0.5	33-38
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 29213	0.25 - 2	-
<i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 25923	-	27 - 36
<i>Bacteroides fragilis</i> ATCC 25285	0.12 - 0.5 ^a	-
<i>Bacteroides thetaiotaomicron</i> ATCC 29741	4 - 16 ^a	-

Fuente: Clinical and Laboratory Standards Institute. *Estándares de desempeño para pruebas de susceptibilidad antimicrobiana; 22º Suplemento Informativo*. Documento M100-S22 del CLSI. CLSI, Wayne, PA, 2012.

^a Sólo dilución en agar.

Espectro antibacteriano

La piperacilina/tazobactam ha demostrado ser activa contra la mayoría de las cepas de los siguientes microorganismos, tanto *in vitro* como en las infecciones clínicas indicadas.

Microorganismos Gram positivo aerobios y facultativos:
Staphylococcus aureus (sólo cepas susceptibles a la meticilina).

Microorganismos Gram negativos aerobios y facultativos:
Acinetobacter baumannii
Escherichia coli
Haemophilus influenzae (a excepción de las cepas β -lactamasa negativas, las cepas resistentes a la ampicilina)
Klebsiella pneumoniae
Pseudomonas aeruginosa (dada en combinación con un aminoglucósido al que la cepa es susceptible)

Anaerobios Gram negativos:
Grupo *Bacteroides fragilis* (*B. fragilis*, *B. ovatus*, *B. thetaiotaomicron* y *B. vulgatus*)

Los siguientes datos *in vitro* están disponibles, pero su significado clínico se desconoce.

Al menos el 90% de los siguientes microorganismos exhiben una CIM *in vitro*, inferior o igual al umbral valor de corte para susceptibilidad a la piperacilina/tazobactam. Sin embargo, la seguridad y la eficacia de la piperacilina/tazobactam en el tratamiento de infecciones clínicas debidas a estas bacterias no han sido establecidas en estudios ensayos clínicos controlados.

Microorganismos Gram positivos aerobios y facultativos:
Enterococcus faecalis (sólo cepas susceptibles a la ampicilina o a la penicilina)
Staphylococcus epidermidis (sólo cepas susceptibles a la meticilina)
Streptococcus agalactiae[†]
Streptococcus pneumoniae[†] (sólo cepas susceptibles a la penicilina)
Streptococcus pyogenes[†]
Estreptococos del grupo viridans [†]

Microorganismos Gram negativos aerobios y facultativos:
Citrobacter koseri
Moraxella catarrhalis
Morganella morganii
Neisseria gonorrhoeae
Proteus mirabilis
Proteus vulgaris
Serratia marcescens
Providencia stuartii
Providencia rettgeri
Salmonella enterica

Gram positivos anaerobios:
Clostridium perfringens

Gram negativos anaerobios:
Bacteroides distasonis
Prevotella melaninogenica

[†] Estas no son bacterias productoras de β -lactamasa y, por lo tanto, son susceptibles a la piperacilina sola.

6. CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a cualquier β -lactámico (incluso penicilinas y cefalosporinas) o a los inhibidores de β -lactamasa.

7. PRECAUCIONES GENERALES

Antes de iniciar tratamiento con piperacilina/tazobactam se debe investigar cuidadosamente si existen antecedente de reacciones previas de hipersensibilidad a la penicilina, cefalosporinas y otros alérgenos. Se han reportado reacciones de hipersensibilidad seria y ocasionalmente fatales

(anafilácticas/anafilactoides [incluyendo shock]) en pacientes que reciben tratamiento con penicilinas incluyendo piperacilina/tazobactam. Estas reacciones se pueden presentar con mayor facilidad en pacientes con historia de sensibilidad a múltiples alérgenos. Las reacciones graves de hipersensibilidad requieren la discontinuación del antibiótico y puede requerirse de la administración de epinefrina y de otras medidas de emergencia.

La piperacilina/tazobactam puede causar reacciones cutáneas graves como el síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica tóxica, reacción farmacológica con eosinofilia y síntomas sistémicos y pustulosis exantémica aguda generalizada (ver sección Reacciones secundarias y adversas). Si los pacientes desarrollan exantema deben tener seguimiento clínico continuo y si las lesiones progresan discontinuar piperacilina/tazobactam.

La colitis pseudomembranosa inducida por antibióticos puede manifestarse por diarrea severa, persistente que puede amenazar la vida. La instalación de síntomas de colitis pseudomembranosa puede ocurrir durante o después del tratamiento antibacteriano.

Han ocurrido manifestaciones de sangrado en algunos pacientes tratados con antibióticos β -lactámicos. Algunas veces estas reacciones se han asociado con anomalías en las pruebas de coagulación, como el tiempo de coagulación, agregación plaquetaria y tiempo de protrombina y es más probable que ocurran en pacientes con insuficiencia renal (ver sección Interacciones medicamentosas y de otro género). Si aparecen manifestaciones de sangrado, se deberá suspender el antibiótico y el médico recomendará el tratamiento adecuado.

Este producto contiene 2.84 mEq (65 mg) de sodio por gramo de piperacilina lo que puede aumentar el ingreso total de sodio del paciente. Puede presentarse hipokalemia en pacientes con reservas bajas de potasio o en aquellos que estén recibiendo simultáneamente medicamentos que puedan disminuir los niveles de potasio; se recomiendan determinaciones periódicas de electrolitos en dichos pacientes.

Puede ocurrir leucopenia y neutropenia, especialmente durante la terapia prolongada. Por lo tanto, deberá de realizarse una evaluación periódica de la función hematopoyética.

Pueden ocurrir complicaciones neurológicas en forma de convulsiones, como con el tratamiento con otras penicilinas cuando se administran en altas dosis, especialmente en pacientes con daño de la función renal.

Al igual que con otros antibióticos, el uso de este medicamento puede conducir al crecimiento exacerbado de organismos no susceptibles, incluyendo hongos. Los pacientes deben ser cuidadosamente monitoreados durante el tratamiento. Si ocurriese superinfección se deberán tomar las medidas necesarias.

- **Uso en pacientes con Insuficiencia Hepática**

Ver sección Dosis y método de administración.

- **Insuficiencia renal**

Debido al potencial nefrotóxico (ver sección Reacciones secundarias y adversas), piperacilina/tazobactam debe usarse con precaución en pacientes con insuficiencia renal o pacientes en tratamiento de hemodiálisis. La dosis intravenosa y los intervalos de administración deben ajustarse al grado de deterioro de la función renal (ver sección Dosis y vía de administración).

En un análisis secundario utilizando datos de un ensayo multicéntrico amplio, aleatorizado-controlado, cuando se examinó la tasa de filtración glomerular (TFG) después de la administración de antibióticos de uso frecuente en pacientes con enfermedad crítica, el uso de piperacilina/tazobactam fue asociado con una menor tasa de mejora de la TFG reversible en comparación con otros antibióticos. Este análisis secundario concluyó que piperacilina/tazobactam fue causa de la recuperación renal retardada en estos pacientes.

El uso concomitante de piperacilina/tazobactam y vancomicina puede estar asociado con un aumento en la incidencia de lesión renal aguda (ver sección Interacciones medicamentosas y de otro género).

- **Efectos sobre la capacidad de conducir y uso de maquinaria**

No se han llevado a cabo estudios sobre los efectos en la capacidad de manejar o uso de maquinaria.

- **Pacientes geriátricos**

En los pacientes de más de 65 años de edad no se incrementa el riesgo de desarrollar reacciones adversas únicamente debido a la edad. Sin embargo, la dosis se debe ajustar en presencia de insuficiencia renal.

8. RESTRICCIONES DE USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA

Embarazo

Estudios en animales no han demostrado teratogenicidad con la combinación piperacilina/tazobactam cuando se administraron intravenosamente; sin embargo, han demostrado toxicidad reproductiva en ratas a dosis maternas tóxicas con la administración intravenosa o intraperitoneal. No existen estudios adecuados y bien controlados con la combinación de piperacilina/tazobactam o con piperacilina sola o tazobactam solo en mujeres embarazadas. La piperacilina y el tazobactam cruzan la barrera placentaria. La mujer embarazada solo debe recibir tratamiento con piperacilina/tazobactam si el beneficio esperado es mayor que los posibles riesgos en la mujer embarazada y el feto.

Lactancia

La piperacilina se excreta en bajas concentraciones en la leche humana, no se han estudiado las concentraciones de tazobactam en la leche humana. Las mujeres que están amamantando deberán ser tratadas con piperacilina/tazobactam solo si los beneficios superan los posibles riesgos a la mujer y al niño.

9. REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS

Tabla 1. Reacciones adversas al medicamento

Clasificación por órganos y sistemas	Reacciones adversas al medicamento
Infecciones e Infestaciones	Colitis pseudomembranosa , infecciones por Candida*
Trastornos de la sangre y sistema linfático	Pancitopenia*, agranulocitosis, neutropenia, anemia hemolítica*, trombocitopenia, anemia*, leucopenia, trombocitosis*, eosinofilia
Trastornos del sistema inmunitario	Choque anafilactoide*, choque anafiláctico*, reacción anafilactoide*, reacción anafiláctica*, hipersensibilidad*
Trastornos del metabolismo y la nutrición	Hipokalemia
Trastornos psiquiátricos	Delirio, insomnio
Trastornos del sistema nervioso	Dolor de cabeza
Trastornos vasculares	Hipotensión, flebitis, tromboflebitis, rubefacción
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos	Neumonía eosinofílica*, epistaxis
Trastornos gastrointestinales	Estomatitis, dolor abdominal, vómito, diarrea, estreñimiento, náusea, dispepsia
Trastornos hepatobiliares	Hepatitis, ictericia
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Necrólisis epidérmica tóxica*, síndrome de Stevens-Johnson*, reacción farmacológica con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS)*, pustulosis exantemática aguda generalizada (PEAG), dermatitis exfoliativa*, eritema multiforme*, dermatitis bullosa, erupción, prurito, urticaria, erupción maculopapular*, purpura
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conectivo	Artralgia, mialgia
Trastornos renales y urinarios	Insuficiencia renal, nefritis túbulo intersticial*
Trastornos generales y afecciones en el lugar de la administración	Pirexia, reacción en el lugar de la inyección, escalofríos
Investigaciones	Prueba de Coombs directa positiva, prolongación del

	tiempo parcial de tromboplastina activa, tiempo de protrombina prolongado, prolongación del tiempo de sangrado, disminución de albúmina en sangre, disminución de proteínas totales, disminución de glucosa en sangre, aumento de aspartato aminotransferasa, aumento de alanina aminotransferasa, aumento de fosfatasa alcalina en sangre, aumento de bilirrubina en sangre, aumento de gamma glutamil transferasa, aumento de creatinina en sangre, aumento de urea en sangre
--	---

Reacciones adversas al medicamento (RAM) identificadas después de la comercialización

La terapia con piperacilina/tazobactam se ha asociado con el incremento de la incidencia de fiebre y rash en los pacientes con fibrosis quística.

10. INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO

Relajantes musculares no despolarizantes

Existe prolongación del bloqueo neuromuscular por vecuronio cuando este se usa concomitantemente con piperacilina. Debido a su mecanismo similar de acción, se espera que el bloqueo neuromuscular producido por cualquiera de los relajantes musculares no despolarizantes se pueda prolongar en presencia de piperacilina.

Anticoagulantes

Durante la administración simultánea de heparina, anticoagulantes orales o de otros medicamentos que afecten el sistema de coagulación sanguínea, incluyendo la función de los trombocitos, se deberán de realizar pruebas de coagulación apropiadas más frecuentemente y realizar un monitoreo regular (ver Precauciones generales).

Metotrexato

La piperacilina puede disminuir la excreción de metotrexato, por lo que los niveles séricos de metotrexato se deben monitorear para evitar toxicidad por este fármaco.

Probenecid

Igual que con otras penicilinas, la administración concurrente de probenecid y de piperacilina/tazobactam prolonga la vida media y reduce la aclaramiento renal tanto de piperacilina como de tazobactam, sin embargo las concentraciones plasmáticas pico de cualquiera de los dos fármacos no se afecta.

Aminoglucósidos

La piperacilina ya sea sola o en combinación con tazobactam no altera significativamente la farmacocinética de la tobramicina en sujetos con función renal normal y con falla renal media a moderada. La farmacocinética de la piperacilina, tazobactam y el metabolito M1 tampoco se alteran significativamente por la administración de tobramicina.

Vancomicina

Estudios han detectado un aumento en la incidencia de lesión renal aguda en pacientes tratados concomitantemente con piperacilina/tazobactam y vancomicina en comparación con la vancomicina sola (ver sección Precauciones generales). Algunos de estos estudios han informado que la interacción es dependiente de la dosis de vancomicina. Las indicaciones de los expertos recomiendan una dosis intensiva de vancomicina y el mantenimiento de niveles mínimos entre 15 mg/L y 20 mg/L, lo que representa un aumento con respecto a las recomendaciones previamente publicadas de concentraciones mínimas de 5-10 mg/L. El logro de estas concentraciones mínimas a menudo requiere que los profesionales prescriban dosis de vancomicina que exceden las recomendaciones de los fabricantes. Por lo tanto, es posible que además del aumento del riesgo de nefrotoxicidad inducida por vancomicina reportado con la adherencia a estas indicaciones, el riesgo de nefrotoxicidad también pueda aumentar debido a una interacción con piperacilina/tazobactam.

No se han observado interacciones farmacocinéticas entre la piperacilina/tazobactam y la vancomicina.

11. ALTERACIONES EN LOS RESULTADOS DE PRUEBAS DE LABORATORIO

Como con otras penicilinas, la administración de piperacilina/tazobactam puede causar un resultado falso-positivo para glucosa en orina utilizando el método de reducción del cobre. Se recomienda el uso de las pruebas de glucosa basadas en las reacciones enzimáticas de la glucosa oxidasa.

En pacientes tratados con piperacilina/tazobactam, ha habido reportes de resultados falsos positivos para aspergilosis usando la prueba de inmunoensayo enzimático de *Aspergillus* (EIA, por sus siglas en inglés) de Bio-Rad Laboratories Platelia, en quienes se encontró posteriormente que estaban libres de infección por *Aspergillus*. Se han reportado reacciones cruzadas con polisacáridos no *Aspergillus* y polifuranosas con la prueba para *Aspergillus* EIA de Bio-Rad Laboratories Platelia.

Por lo tanto, los resultados positivos de las pruebas se deberán interpretar con precaución y confirmarse por otros medios diagnósticos en pacientes tratados con piperacilina/tazobactam.

12. PRECAUCIONES EN RELACIÓN CON EFECTO DE CARCINOGENÉISIS, MUTAGÉISIS, TERATOGENÉISIS Y SOBRE FERTILIDAD

Carcinogénesis

No se han realizado estudios de carcinogénesis con piperacilina, tazobactam, o ambos en combinación.

Mutagenicidad

Los estudios de mutagenicidad microbiana fueron negativos con piperacilina/tazobactam. Los estudios de síntesis de ADN no programados (UDS) fueron negativos con piperacilina/tazobactam. Los estudios sobre mutaciones puntuales en mamíferos (células ováricas de hámster chino, hipoxantina fosforribosiltransferasa [HPRT]) fueron negativos con piperacilina/tazobactam.

Los estudios de transformación celular de mamíferos (BALB/c-3T3) fueron negativos con piperacilina/tazobactam. *In vivo*, la piperacilina/tazobactam no indujo aberraciones cromosómicas en ratas con dosis intravenosa.

Los estudios de mutagenicidad microbiana con *piperacilina* fueron negativos. No hubo daño en el ADN en bacterias (Estudio Rec) expuestas a piperacilina. La piperacilina fue negativa en la prueba UDS. El estudio de mutación puntual de mamíferos (células de linfoma de ratón) con piperacilina fue positivo. Un estudio de transformación de células (BALB/c-3T3) con piperacilina fue negativo. *In vivo*, la piperacilina no indujo aberraciones cromosómicas en ratones con dosis intravenosa.

Los estudios de mutagenicidad microbiana con tazobactam fueron negativos. La prueba UDS con tazobactam fue negativa. El estudio de mutación puntual de mamíferos con tazobactam (célula ovárica de hámster chino HPRT) fue negativo. Otro estudio de mutación puntual de mamíferos (células de linfoma de ratón) con tazobactam fue positivo. El tazobactam fue negativo en un estudio de transformación celular (BALB/c-3T3). En un estudio de citogenética *in vitro*, (células de pulmón de hámster chino), el tazobactam fue negativo. *In vivo*, el tazobactam no indujo aberraciones cromosómicas en ratas con dosis intravenosa.

Toxicidad reproductiva

En estudios acerca del desarrollo embrio-fetal no hay evidencia de teratogenicidad después de la administración intravenosa de tazobactam o la combinación piperacilina/tazobactam; sin embargo, en ratas hubo ligeras disminuciones en el peso del feto con dosis maternalmente tóxicas.

La administración intraperitoneal de piperacilina/tazobactam se asoció con disminución en el tamaño de la camada y un aumento en la incidencia de anomalías óseas menores (retardo en la formación ósea) a dosis maternalmente tóxicas. El desarrollo postnatal se afectó (bajo peso de las crías, aumento de nacimientos prematuros, aumento de mortandad en crías) concurrente con la toxicidad maternal.

Alteraciones de la fertilidad

Los estudios de reproducción en ratas no revelaron evidencia de alteraciones de la fertilidad debida a tazobactam o piperacilina/tazobactam administrados intraperitonealmente.

13. DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Piperacilina/tazobactam debe administrarse por medio de infusión intravenosa lenta (ej. 20-30 minutos).

- **Duración de la terapia**

La duración del tratamiento deberá ser guiada por la severidad de la infección y la evolución clínica y bacteriológica del paciente.

- **Adultos y niños \geq 12 años**

En general, la dosis total diaria recomendada es de 12 g de piperacilina /1.5 g de tazobactam en dosis divididas cada 6 u 8 hrs. En caso de infecciones severas se pueden administrar diariamente dosis altas de hasta 18 g de piperacilina / 2.25 g de tazobactam en dosis divididas.

Neutropenia en población Pediátrica

Pacientes neutropénicos febriles, en combinación con un aminoglucósido:

Para niños con función renal normal y que pesen menos de 50 kg, la dosis debe ajustarse a 80 mg de piperacilina /10 mg de tazobactam por kilogramo de peso corporal cada 6 horas en combinación con la dosis adecuada de un aminoglucósido.

Para niños que pesen más de 50 kg, seguir la guía de dosificación para adultos, con la dosis apropiada de un aminoglucósido.

Infección intra-abdominal en población Pediátrica

Para niños de 2 a 12 años de edad que pesen hasta 40 Kg y con función renal normal, la dosis recomendada es de 100 mg de piperacilina/12.5 mg de tazobactam por kilogramo de peso corporal cada 8 hrs.

Para niños de 2 a 12 años de edad, con peso mayor de 40 Kg y con función renal normal seguir las recomendaciones de dosis para adultos. Se recomienda que la terapia sea por un mínimo de 5 días y un máximo de 14 días, considerando que la administración de las dosis deberá de continuar por al menos 48 horas después de la resolución clínica de signos y síntomas.

- **Uso en pacientes con insuficiencia renal**

En pacientes con deficiencia renal o en hemodiálisis, se deberán de ajustar las dosis intravenosas y los intervalos de administración al grado de la insuficiencia renal de la siguiente manera:

Aclaramiento de Creatinina (mL/min)	Piperacilina/Tazobactam (dosis recomendada)
>40	No es necesario ajustar la dosis
20-40	Máxima dosis sugerida: 4 g/0.5 g cada 8 horas
<20	Máxima dosis sugerida: 4 g/0.5 g cada 12 horas

Para los pacientes en tratamiento de hemodiálisis, una dosis adicional de piperacilina/tazobactam 2 g/0.25 g se debe administrar después de cada período de diálisis, ya que la hemodiálisis elimina del 30% - 50% de piperacilina en 4 horas.

- **Uso en pacientes con insuficiencia hepática**

No es necesario un ajuste de dosis en pacientes con insuficiencia hepática

- **Administración concomitante de Piperacilina / Tazobactam con aminoglucósidos:**

Debido a la inactivación *in vitro* del aminoglucósido por los antibióticos β -lactámicos, se recomienda la administración de piperacilina/tazobactam y el aminoglucósido por separado.

Piperacilina/tazobactam y el aminoglucósido debe reconstituirse y diluirse por separado cuando esté indicado el tratamiento concomitante (ver Compatibilidades / Incompatibilidades).

En circunstancias donde se recomiende la administración concomitante, piperacilina/tazobactam con EDTA es compatible para la administración concomitante simultánea por medio de una infusión en un conector en “Y”, sólo con los siguientes aminoglucósidos bajo las siguientes condiciones:

Aminoglucósido	Dosis de piperacilina / tazobactam (gr)	Volumen de diluyente para piperacilina / tazobactam	Rango de concentración del aminoglucósido (mg/mL)‡	Diluyentes aceptables
Amikacina	2.25 3.375 4.5	50 100 150	1.75 – 7.5	sol. cloruro de sodio al 0.9% o dextrosa al 5%
Gentamicina	2.25 3.375 4.5	50 100 150	0.7 – 3.32	sol. cloruro de sodio al 0.9% o 5% dextrosa

‡La dosis de aminoglucósido se calculará con base en el peso del paciente, estado de la infección (seria o que pone en peligro la vida) y función renal (depuración de creatinina).

No se ha establecido la compatibilidad de piperacilina/tazobactam con otros aminoglucósidos. Sólo la concentración y diluyentes para amikacina y gentamicina con las dosis de piperacilina / tazobactam mencionadas en la tabla anterior se han establecido como compatibles para la coadministración por medio de una infusión en un conector en “Y”. La coadministración simultánea en un conector en “Y” de algún otro modo que no sea el mencionado anteriormente puede dar como resultado la inactivación del aminoglucósido por piperacilina/tazobactam.

- **Pacientes geriátricos**

En los pacientes de más de 65 años de edad no se incrementa el riesgo de desarrollar reacciones adversas únicamente debido a la edad. Sin embargo, la dosis se debe ajustar en presencia de insuficiencia renal.

- **Compatibilidades e incompatibilidades**

Los diluyentes conocidos por ser compatibles con Tazocin® EF para reconstitución son

- Agua inyectable estéril
- Solución de cloruro de sodio al 0.9%
- Solución de Dextrosa al 5%
- Solución salina bacteriostática para inyección / parabenos

La solución reconstituida de Tazocin® EF puede diluirse más hasta el volumen deseado (por ejemplo 50 mL a 150 mL) con una de las soluciones compatibles para uso intravenoso listadas a continuación:

- Solución salina inyectable al 0.9%
- Agua inyectable estéril ∞
- Solución de Dextrosa al 5%
- Solución de Dextrans al 6% en salina
- Solución de Ringer lactato
- Solución de Hartmann
- Solución de Ringer (acetato)
- Solución de Ringer (acetato/malato)

∞ El volumen máximo recomendado de agua estéril para inyección por dosis es de 50 mL.

Cuando la piperacilina/tazobactam es usada simultáneamente con otro antibiótico (p.e. aminoglucósidos), los medicamentos deben ser administrados por separado. La mezcla de piperacilina/tazobactam con un aminoglucósido *in vitro* puede resultar en una inactivación sustancial del aminoglucósido.

La mezcla de antibióticos β -lactámicos con aminoglucósidos *in vitro* puede resultar en una inactivación sustancial del aminoglucósido. Sin embargo, se determinó que la amikacina y gentamicina son compatibles con piperacilina/tazobactam *in vitro* en ciertos diluyentes a concentraciones específicas.

Piperacilina/tazobactam no debe de mezclarse con otro medicamento en la misma jeringa o en la botella de infusión ya que no se ha establecido la compatibilidad.

NO debe usarse piperacilina/tazobactam con soluciones que contengan solo bicarbonato de sodio debido a la inestabilidad química.

Piperacilina/tazobactam no debe agregarse a productos de la sangre o hidrolizados de albúmina.

Manejo

Instrucciones de manejo para reconstitución y dilución.

Para uso solamente intravenoso: Reconstituya cada frasco con 20 mL de diluyente utilizando uno de los diluyentes compatibles para reconstitución. Agitar hasta disolverse. Cuando se agita constantemente, la reconstitución ocurre dentro de 5 a 10 minutos.

14. MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL

Síntomas

Se han reportado casos de sobredosis en etapa post comercialización con piperacilina/tazobactam. La mayoría de los eventos adversos que se presentan son náusea, vómito, diarrea, pero estos síntomas también se han reportado con el uso de dosis recomendadas. Los pacientes pueden experimentar excitabilidad neuromuscular o convulsiones si se administra una dosis mayor que la recomendada por vía intravenosa (particularmente en presencia de falla renal).

Tratamiento

El tratamiento debe ser sintomático y de soporte de acuerdo a la historia clínica del paciente.

No se conoce ningún antídoto específico. La concentración sérica excesiva ya sea de piperacilina o de tazobactam se puede reducir mediante hemodiálisis. (ver Propiedades Farmacocinética).

15. PRESENTACIONES

Caja con frasco ampula con polvo con 4 g / 500 mg, sin diluyente.

16. RECOMENDACIONES SOBRE EL ALMACENAMIENTO

Los frascos estériles que contienen el Tazocin EF en polvo para inyección, deben almacenarse a no más de 25 °C y en lugar seco.

Después de ser reconstituido: cuándo es reconstituido como se indica, las soluciones son estables durante 24 horas a no más de 25 °C o 2 días en refrigeración de 2 a 8 °C.

NO SE CONGELE. La solución no utilizada debe ser descartada.

Con agujas y jeringas esterilizadas nuevas y desechables, introduzca el diluyente en el frasco ampula, agítelo y está listo para su aplicación.

No se administre si la solución no es transparente, si contiene partículas en suspensión o sedimentos, o si el cierre ha sido violado.

17. LEYENDAS DE PROTECCIÓN

Su venta requiere receta médica.

No se deje al alcance de los niños.

Literatura exclusiva para profesionales de la salud.

Reporte las sospechas de reacción adversa al correo:

farmacovigilancia@cofepris.gob.mx y MEX.AEReporting@pfizer.com

ANTIBIÓTICO: El uso incorrecto de este producto puede causar resistencia bacteriana.

18. NOMBRE Y DOMICILIO DEL LABORATORIO

Pfizer, S.A. de C.V.
Km. 63 Carretera México Toluca,
Zona Industrial, C.P. 50140,
Toluca, México, México.

19. NÚMERO DE REGISTRO DEL MEDICAMENTO

Registro Número SSA: 192M2015 SSA IV
®Marca Registrada

Clave de IPP: 183300415D0231
Fecha de aprobación: 17-Ene-2019

<i>Para control Interno de Pfizer</i>	
Elaboró:	Ariadna Herrera
Fecha de elaboración:	22/OCT/18
PCO que revisó:	Janahara Howard
Fecha de revisión:	16-Nov-2018
Médico que revisó :	Dr. Rafael Ricardo Valdez Vázquez
Fecha de revisión:	29/Oct/2018
Referencia:	CDS v28 13/Sep/18
Motivo y descripción del cambio:	Actualización de CDS en los rubros: 9. REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS, 10.INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GENÉRO y 17. LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

INFORMACIÓN PARA PRESCRIBIR REDUCIDA

Tazocin® EF
Piperacilina sódica / Tazobactam sódico
Solución
4.0g / 500 mg

1. DENOMINACIÓN DISTINTIVA

Tazocin® EF

2. DENOMINACIÓN GENÉRICA

Piperacilina sódica / tazobactam sódico.

3. FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN

Solución

Cada frasco ampula con polvo contiene:

Piperacilina sódica equivalente a de piperacilina	4.0 g
Tazobactam sódico equivalente a de tazobactam	500 mg

Polvo liofilizado estéril para preparar solución inyectable o infusión.

Cada frasco ampula contiene un total de 2.84 mEq (65 mg) de sodio por gramo de piperacilina.

Cada frasco ampula contiene piperacilina sódica equivalente a 4 g de piperacilina y tazobactam sódico equivalente a 0.5 g de tazobactam. El producto también contiene 1 mg de edetato disódico (dihidratado) (EDTA) por frasco ampula.

4. INDICACIONES TERAPÉUTICAS

Tazocin EF está indicado para el tratamiento de las siguientes infecciones bacterianas sistémicas o locales producidas por organismos aeróbios y anaerobios, Gram positivos y Gram negativos susceptibles a piperacilina/tazobactam o a piperacilina:

Adultos

- Infecciones del tracto respiratorio bajo.
- Infecciones del tracto urinario.
- Infecciones intra-abdominales.
- Infecciones de piel y tejidos blandos.
- Septicemia bacteriana.
- Infecciones ginecológicas incluyendo endometritis post-parto y enfermedad inflamatoria pélvica.
- Infecciones en pacientes con neutropenia grave y fiebre, se recomienda en combinación con un aminoglucósido.
- Infecciones óseas y de articulaciones.
- Infecciones polimicrobianas (microorganismos Gram positivos, Gram negativos, aerobios y anaerobios).

Niños (2 años de edad o mayores)

- Infecciones en neutropenia grave y fiebre, se recomienda en combinación con un aminoglucósido.
- Infecciones intra abdominales.

En infecciones graves, el tratamiento empírico con piperacilina/tazobactam se puede iniciar de prueba antes de contar con los resultados de las pruebas de susceptibilidad.

5. CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a cualquier β -lactámico (incluso penicilinas y cefalosporinas) o a los inhibidores de β -lactamasa.

6. PRECAUCIONES GENERALES

Antes de iniciar tratamiento con piperacilina/tazobactam se debe investigar cuidadosamente si existen antecedentes de reacciones previas de hipersensibilidad a la penicilina, cefalosporinas y otros alérgenos. Se han reportado reacciones de hipersensibilidad seria y ocasionalmente fatales (anafilácticas/anafilactoides [incluyendo shock]) en pacientes que reciben tratamiento con penicilinas incluyendo piperacilina/tazobactam. Estas reacciones se pueden presentar con mayor facilidad en pacientes con historia de sensibilidad a múltiples alérgenos. Las reacciones graves de hipersensibilidad requieren la discontinuación del antibiótico y puede requerirse de la administración de epinefrina y de otras medidas de emergencia.

La piperacilina/tazobactam puede causar reacciones cutáneas graves como el síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica tóxica, reacción farmacológica con eosinofilia y síntomas sistémicos y pustulosis exantémica aguda generalizada (ver sección Reacciones secundarias y adversas). Si los pacientes desarrollan exantema deben tener seguimiento clínico continuo y si las lesiones progresan discontinuar piperacilina/tazobactam.

La colitis pseudomembranosa inducida por antibióticos puede manifestarse por diarrea severa, persistente que puede amenazar la vida. La instalación de síntomas de colitis pseudomembranosa puede ocurrir durante o después del tratamiento antibacteriano.

Han ocurrido manifestaciones de sangrado en algunos pacientes tratados con antibióticos β -lactámicos. Algunas veces estas reacciones se han asociado con anormalidades en las pruebas de coagulación, como el tiempo de coagulación, agregación plaquetaria y tiempo de protrombina y es más probable que ocurran en pacientes con insuficiencia renal (ver sección Interacciones medicamentosas y de otro género). Si aparecen manifestaciones de sangrado, se deberá suspender el antibiótico y el médico recomendará el tratamiento adecuado.

Este producto contiene 2.84 mEq (65 mg) de sodio por gramo de piperacilina lo que puede aumentar el ingreso total de sodio del paciente. Puede presentarse hipokalemia en pacientes con reservas bajas de potasio o en aquellos que estén recibiendo simultáneamente medicamentos que puedan disminuir los niveles de potasio; se recomiendan determinaciones periódicas de electrolitos en dichos pacientes.

Puede ocurrir leucopenia y neutropenia, especialmente durante la terapia prolongada. Por lo tanto, deberá de realizarse una evaluación periódica de la función hematopoyética.

Pueden ocurrir complicaciones neurológicas en forma de convulsiones, como con el tratamiento con otras penicilinas cuando se administran en altas dosis, especialmente en pacientes con daño de la función renal.

Al igual que con otros antibióticos, el uso de este medicamento puede conducir al crecimiento exacerbado de organismos no susceptibles, incluyendo hongos. Los pacientes deben ser cuidadosamente monitoreados durante el tratamiento. Si ocurriese superinfección se deberán tomar las medidas necesarias.

- **Uso en pacientes con Insuficiencia Hepática**

Ver sección Dosis y método de administración.

- **Insuficiencia renal**

Debido al potencial nefrotóxico (ver sección Reacciones secundarias y adversas), piperacilina/tazobactam debe usarse con precaución en pacientes con insuficiencia renal o pacientes en tratamiento de hemodiálisis. La dosis intravenosa y los intervalos de administración deben ajustarse al grado de deterioro de la función renal (ver sección Dosis y vía de administración).

En un análisis secundario utilizando datos de un ensayo multicéntrico amplio, aleatorizado-controlado, cuando se examinó la tasa de filtración glomerular (TFG) después de la administración de antibióticos de uso frecuente en pacientes con enfermedad crítica, el uso de piperacilina/tazobactam fue asociado con una menor tasa de mejora de la TFG reversible en comparación con otros antibióticos. Este análisis secundario concluyó que piperacilina/tazobactam fue causa de la recuperación renal retardada en estos pacientes.

El uso concomitante de piperacilina/tazobactam y vancomicina puede estar asociado con un aumento en la incidencia de lesión renal aguda (ver sección Interacciones medicamentosas y de otro género).

- **Efectos sobre la capacidad de conducir y uso de maquinaria**

No se han llevado a cabo estudios sobre los efectos en la capacidad de manejar o uso de maquinaria.

- **Pacientes geriátricos**

En los pacientes de más de 65 años de edad no se incrementa el riesgo de desarrollar reacciones adversas únicamente debido a la edad. Sin embargo, la dosis se debe ajustar en presencia de insuficiencia renal.

7. RESTRICCIONES DE USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA

Embarazo

Estudios en animales no han demostrado teratogenicidad con la combinación piperacilina/tazobactam cuando se administraron intravenosamente; sin embargo, han demostrado toxicidad reproductiva en ratas a dosis maternas tóxicas con la administración intravenosa o intraperitoneal. No existen estudios adecuados y bien controlados con la combinación de piperacilina/tazobactam o con piperacilina sola o tazobactam solo en mujeres embarazadas. La piperacilina y el tazobactam cruzan la barrera placentaria. La mujer embarazada solo debe recibir tratamiento con piperacilina/tazobactam si el beneficio esperado es mayor que los posibles riesgos en la mujer embarazada y el feto.

Lactancia

La piperacilina se excreta en bajas concentraciones en la leche humana, no se han estudiado las concentraciones de tazobactam en la leche humana. Las mujeres que están amamantando deberán ser tratadas con piperacilina/tazobactam solo si los beneficios superan los posibles riesgos a la mujer y al niño.

8. REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS

Tabla 1. Reacciones adversas al medicamento

Clasificación por órganos y sistemas	Reacciones adversas al medicamento
Infecciones e Infestaciones	Colitis pseudomembranosa , infecciones por Candida*
Trastornos de la sangre y sistema linfático	Pancitopenia , agranulocitosis, neutropenia, anemia hemolítica*, trombocitopenia, anemia*, leucopenia, trombocitosis*, eosinofilia
Trastornos del sistema inmunitario	Choque anafilactoide*, choque anafiláctico*, reacción anafilactoide*, reacción anafiláctica*, hipersensibilidad*
Trastornos del metabolismo y la nutrición	Hipokalemia
Trastornos psiquiátricos	Delirio, insomnio
Trastornos del sistema nervioso	Dolor de cabeza
Trastornos vasculares	Hipotensión, flebitis, tromboflebitis, rubefacción
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos	Neumonía eosinofílica*, epistaxis
Trastornos gastrointestinales	Estomatitis, dolor abdominal, vómito, diarrea, estreñimiento, náusea, dispepsia
Trastornos hepato biliares	Hepatitis , ictericia

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Necrólisis epidérmica tóxica*, síndrome de Stevens-Johnson*, reacción farmacológica con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS)*, pustulosis exantemática aguda generalizada (PEAG)*, dermatitis exfoliativa*, eritema multiforme, dermatitis bullosa, erupción, prurito, urticaria, erupción maculopapular, purpura
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conectivo	Artralgia, mialgia
Trastornos renales y urinarios	Insuficiencia renal, nefritis túbulo intersticial
Trastornos generales y afecciones en el lugar de la administración	Pirexia, reacción en el lugar de la inyección, escalofríos
Investigaciones	Prueba de Coombs directa positiva, prolongación del tiempo parcial de tromboplastina activa, tiempo de protrombina prolongado, prolongación del tiempo de sangrado, disminución de albúmina en sangre, disminución de proteínas totales, disminución de glucosa en sangre, aumento de aspartato aminotransferasa, aumento de alanina aminotransferasa, aumento de fosfatasa alcalina en sangre, aumento de bilirrubina en sangre, aumento de gamma glutamil transferasa, aumento de creatinina en sangre, aumento de urea en sangre

Reacciones adversas al medicamento (RAM) identificadas después de la comercialización

La terapia con piperacilina/tazobactam se ha asociado con el incremento de la incidencia de fiebre y rash en los pacientes con fibrosis quística.

9. INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO

Relajantes musculares no despolarizantes

Existe prolongación del bloqueo neuromuscular por vecuronio cuando este se usa concomitantemente con piperacilina. Debido a su mecanismo similar de acción, se espera que el bloqueo neuromuscular producido por cualquiera de los relajantes musculares no despolarizantes se pueda prolongar en presencia de piperacilina.

Anticoagulantes

Durante la administración simultánea de heparina, anticoagulantes orales o de otros medicamentos que afecten el sistema de coagulación sanguínea, incluyendo la función de los trombocitos, se deberán de realizar pruebas de coagulación apropiadas más frecuentemente y realizar un monitoreo regular (ver Precauciones generales).

Metotrexato

La piperacilina puede disminuir la excreción de metotrexato, por lo que los niveles séricos de metotrexato se deben monitorear para evitar toxicidad por este fármaco.

Probenecid

Igual que con otras penicilinas, la administración concurrente de probenecid y de piperacilina/tazobactam prolonga la vida media y reduce la aclaramiento renal tanto de piperacilina como de tazobactam, sin embargo las concentraciones plasmáticas pico de cualquiera de los dos fármacos no se afecta.

Aminoglucósidos

La piperacilina ya sea sola o en combinación con tazobactam no altera significativamente la farmacocinética de la tobramicina en sujetos con función renal normal y con falla renal media a moderada. La farmacocinética de la piperacilina, tazobactam y el metabolito M1 tampoco se alteran significativamente por la administración de tobramicina.

Vancomicina

Estudios han detectado un aumento en la incidencia de lesión renal aguda en pacientes tratados concomitantemente con piperacilina/tazobactam y vancomicina en comparación con la vancomicina sola (ver sección Precauciones generales). Algunos de estos estudios han informado que la interacción es dependiente de la dosis de vancomicina. Las indicaciones de los expertos

recomiendan una dosis intensiva de vancomicina y el mantenimiento de niveles mínimos entre 15 mg/L y 20 mg/L, lo que representa un aumento con respecto a las recomendaciones previamente publicadas de concentraciones mínimas de 5-10 mg/L. El logro de estas concentraciones mínimas a menudo requiere que los profesionales prescriban dosis de vancomicina que exceden las recomendaciones de los fabricantes. Por lo tanto, es posible que además del aumento del riesgo de nefrotoxicidad inducida por vancomicina reportado con la adherencia a estas indicaciones, el riesgo de nefrotoxicidad también pueda aumentar debido a una interacción con piperacilina/tazobactam.

No se han observado interacciones farmacocinéticas entre la piperacilina/tazobactam y la vancomicina.

10. PRECAUCIONES EN RELACIÓN CON EFECTO DE CARCINOGENESIS, MUTAGENESIS, TERATOGENESIS Y SOBRE FERTILIDAD

Carcinogénesis

No se han realizado estudios de carcinogénesis con piperacilina, tazobactam, o ambos en combinación.

Mutagenicidad

Los estudios de mutagenicidad microbiana fueron negativos con piperacilina/tazobactam. Los estudios de síntesis de ADN no programados (UDS) fueron negativos con piperacilina/tazobactam. Los estudios sobre mutaciones puntuales en mamíferos (células ováricas de hámster chino, hipoxantina fosforribosiltransferasa [HPRT]) fueron negativos con piperacilina/tazobactam.

Los estudios de transformación celular de mamíferos (BALB/c-3T3) fueron negativos con piperacilina/tazobactam. *In vivo*, la piperacilina/tazobactam no indujo aberraciones cromosómicas en ratas con dosis intravenosa.

Los estudios de mutagenicidad microbiana con *piperacilina* fueron negativos. No hubo daño en el ADN en bacterias (Estudio Rec) expuestas a piperacilina. La piperacilina fue negativa en la prueba UDS. El estudio de mutación puntual de mamíferos (células de linfoma de ratón) con piperacilina fue positivo. Un estudio de transformación de células (BALB/c-3T3) con piperacilina fue negativo. *In vivo*, la piperacilina no indujo aberraciones cromosómicas en ratones con dosis intravenosa.

Los estudios de mutagenicidad microbiana con tazobactam fueron negativos. La prueba UDS con tazobactam fue negativa. El estudio de mutación puntual de mamíferos con tazobactam (célula ovárica de hámster chino HPRT) fue negativo. Otro estudio de mutación puntual de mamíferos (células de linfoma de ratón) con tazobactam fue positivo. El tazobactam fue negativo en un estudio de transformación celular (BALB/c-3T3). En un estudio de citogenética *in vitro*, (células de pulmón de hámster chino), el tazobactam fue negativo. *In vivo*, el tazobactam no indujo aberraciones cromosómicas en ratas con dosis intravenosa.

Toxicidad reproductiva

En estudios acerca del desarrollo embrio-fetal no hay evidencia de teratogenicidad después de la administración intravenosa de tazobactam o la combinación piperacilina/tazobactam; sin embargo, en ratas hubo ligeras disminuciones en el peso del feto con dosis maternalmente tóxicas.

La administración intraperitoneal de piperacilina/tazobactam se asoció con disminución en el tamaño de la camada y un aumento en la incidencia de anomalías óseas menores (retardo en la formación ósea) a dosis maternalmente tóxicas. El desarrollo postnatal se afectó (bajo peso de las crías, aumento de nacimientos prematuros, aumento de mortandad en crías) concurrente con la toxicidad maternal.

Alteraciones de la fertilidad

Los estudios de reproducción en ratas no revelaron evidencia de alteraciones de la fertilidad debida a tazobactam o piperacilina/tazobactam administrados intraperitonealmente.

11. DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Piperacilina/tazobactam debe administrarse por medio de infusión intravenosa lenta (ej. 20-30 minutos).

- **Duración de la terapia**

La duración del tratamiento deberá ser guiada por la severidad de la infección y la evolución clínica y bacteriológica del paciente.

- **Adultos y niños \geq 12 años**

En general, la dosis total diaria recomendada es de 12 g de piperacilina /1.5 g de tazobactam en dosis divididas cada 6 u 8 hrs. En caso de infecciones severas se pueden administrar diariamente dosis altas de hasta 18 g de piperacilina / 2.25 g de tazobactam en dosis divididas.

Neutropenia en población Pediátrica

Pacientes neutropénicos febriles, en combinación con un aminoglucósido:

Para niños con función renal normal y que pesen menos de 50 kg, la dosis debe ajustarse a 80 mg de piperacilina /10 mg de tazobactam por kilogramo de peso corporal cada 6 horas en combinación con la dosis adecuada de un aminoglucósido.

Para niños que pesen más de 50 kg, seguir la guía de dosificación para adultos, con la dosis apropiada de un aminoglucósido.

Infección intra-abdominal en población Pediátrica

Para niños de 2 a 12 años de edad que pesen hasta 40 Kg y con función renal normal, la dosis recomendada es de 100 mg de piperacilina/12.5 mg de tazobactam por kilogramo de peso corporal cada 8 hrs.

Para niños de 2 a 12 años de edad, con peso mayor de 40 Kg y con función renal normal seguir las recomendaciones de dosis para adultos. Se recomienda que la terapia sea por un mínimo de 5 días y un máximo de 14 días, considerando que la administración de las dosis deberá de continuar por al menos 48 horas después de la resolución clínica de signos y síntomas.

- **Uso en pacientes con insuficiencia renal**

En pacientes con deficiencia renal o en hemodiálisis, se deberán de ajustar las dosis intravenosas y los intervalos de administración al grado de la insuficiencia renal de la siguiente manera:

Aclaramiento de Creatinina (mL/min)	Piperacilina/Tazobactam (dosis recomendada)
>40	No es necesario ajustar la dosis
20-40	Máxima dosis sugerida: 4 g/0.5 g cada 8 horas
<20	Máxima dosis sugerida: 4 g/0.5 g cada 12 horas

Para los pacientes en tratamiento de hemodiálisis, una dosis adicional de piperacilina/tazobactam 2 g/0.25 g se debe administrar después de cada período de diálisis, ya que la hemodiálisis elimina del 30% - 50% de piperacilina en 4 horas.

- **Uso en pacientes con insuficiencia hepática**

No es necesario un ajuste de dosis en pacientes con insuficiencia hepática

- **Administración concomitante de Piperacilina / Tazobactam con aminoglucósidos:**

Debido a la inactivación *in vitro* del aminoglucósido por los antibióticos β -lactámicos, se recomienda la administración de piperacilina/tazobactam y el aminoglucósido por separado. Piperacilina/tazobactam y el aminoglucósido debe reconstituirse y diluirse por separado cuando esté indicado el tratamiento concomitante (ver Compatibilidades / Incompatibilidades).

En circunstancias donde se recomienda la administración concomitante, piperacilina/tazobactam con EDTA es compatible para la administración concomitante simultánea por medio de una infusión en un conector en “Y”, sólo con los siguientes aminoglucósidos bajo las siguientes condiciones:

Aminoglucósido	Dosis de piperacilina / tazobactam (gr)	Volumen de diluyente para piperacilina / tazobactam	Rango de concentración del aminoglucósido (mg/mL)‡	Diluyentes aceptables
Amikacina	2.25 3.375 4.5	50 100 150	1.75 – 7.5	sol. cloruro de sodio al 0.9% o dextrosa al 5%
Gentamicina	2.25 3.375 4.5	50 100 150	0.7 – 3.32	sol. cloruro de sodio al 0.9% o 5% dextrosa

‡La dosis de aminoglucósido se calculará con base en el peso del paciente, estado de la infección (seria o que pone en peligro la vida) y función renal (depuración de creatinina).

No se ha establecido la compatibilidad de piperacilina/tazobactam con otros aminoglucósidos. Sólo la concentración y diluyentes para amikacina y gentamicina con las dosis de piperacilina / tazobactam mencionadas en la tabla anterior se han establecido como compatibles para la coadministración por medio de una infusión en un conector en “Y”. La coadministración simultánea en un conector en “Y” de algún otro modo que no sea el mencionado anteriormente puede dar como resultado la inactivación del aminoglucósido por piperacilina/tazobactam.

- **Pacientes geriátricos**

En los pacientes de más de 65 años de edad no se incrementa el riesgo de desarrollar reacciones adversas únicamente debido a la edad. Sin embargo, la dosis se debe ajustar en presencia de insuficiencia renal.

- **Compatibilidades e incompatibilidades**

Los diluyentes conocidos por ser compatibles con Tazocin® EF para reconstitución son

- Agua inyectable estéril
- Solución de cloruro de sodio al 0.9%
- Solución de Dextrosa al 5%
- Solución salina bacteriostática para inyección / parabenos

La solución reconstituida de Tazocin® EF puede diluirse más hasta el volumen deseado (por ejemplo 50 mL a 150 mL) con una de las soluciones compatibles para uso intravenoso listadas a continuación:

- Solución salina inyectable al 0.9%
- Agua inyectable estéril α
- Solución de Dextrosa al 5%
- Solución de Dextrán al 6% en salina
- Solución de Ringer lactato
- Solución de Hartmann
- Solución de Ringer (acetato)
- Solución de Ringer (acetato/malato)

α El volumen máximo recomendado de agua estéril para inyección por dosis es de 50 mL.

Cuando la piperacilina/tazobactam es usada simultáneamente con otro antibiótico (p.e. aminoglucósidos), los medicamentos deben ser administrados por separado. La mezcla de piperacilina/tazobactam con un aminoglucosido *in vitro* puede resultar en una inactivación sustancial del aminoglucósido.

La mezcla de antibióticos β-lactámicos con aminoglucósidos *in vitro* puede resultar en una inactivación sustancial del aminoglucósido. Sin embargo, se determinó que la amikacina y

gentamicina son compatibles con piperacilina/tazobactam *in vitro* en ciertos diluyentes a concentraciones específicas.

Piperacilina/tazobactam no debe de mezclarse con otro medicamento en la misma jeringa o en la botella de infusión ya que no se ha establecido la compatibilidad.

NO debe usarse piperacilina/tazobactam con soluciones que contengan solo bicarbonato de sodio debido a la inestabilidad química.

Piperacilina/tazobactam no debe agregarse a productos de la sangre o hidrolizados de albúmina.

Manejo

Instrucciones de manejo para reconstitución y dilución.

Para uso solamente intravenoso: Reconstituya cada frasco con 20 mL de diluyente utilizando uno de los diluyentes compatibles para reconstitución. Agitar hasta disolverse. Cuando se agita constantemente, la reconstitución ocurre dentro de 5 a 10 minutos.

12. MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL

Síntomas

Se han reportado casos de sobredosis en etapa post comercialización con piperacilina/tazobactam. La mayoría de los eventos adversos que se presentan son náusea, vómito, diarrea, pero estos síntomas también se han reportado con el uso de dosis recomendadas. Los pacientes pueden experimentar excitabilidad neuromuscular o convulsiones si se administra una dosis mayor que la recomendada por vía intravenosa (particularmente en presencia de falla renal).

Tratamiento

El tratamiento debe ser sintomático y de soporte de acuerdo a la historia clínica del paciente.

No se conoce ningún antídoto específico. La concentración sérica excesiva ya sea de piperacilina o de tazobactam se puede reducir mediante hemodiálisis. (ver Propiedades Farmacocinética).

13. PRESENTACIONES

Caja con frasco ampula con polvo con 4 g / 500 mg, sin diluyente.

14. LEYENDAS DE PROTECCIÓN

Su venta requiere receta médica.

No se deje al alcance de los niños.

Literatura exclusiva para profesionales de la salud.

Reporte las sospechas de reacción adversa al correo:

farmacovigilancia@cofepris.gob.mx y MEX.AEReporting@pfizer.com

ANTIBIÓTICO: El uso incorrecto de este producto puede causar resistencia bacteriana.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL LABORATORIO

Pfizer, S.A. de C.V.

Km. 63 Carretera México Toluca,

Zona Industrial, C.P. 50140,

Toluca, México, México.

16. NÚMERO DE REGISTRO DEL MEDICAMENTO

Registro Número SSA: 192M2015 SSA IV

® Marca Registrada

Clave de IPP: 183300415D0231

Fecha de aprobación: 17-Ene-2019

Para control Interno de Pfizer	
Elaboró:	Ariadna Herrera
Fecha de elaboración:	22/OCT/18
PCO que revisó:	Janahara Howard
Fecha de revisión:	16-Nov-2018
Médico que revisó :	Dr. Rafael Ricardo Valdez Vázquez
Fecha de revisión:	29/Oct/2018
Referencia:	CDS v28 13/Sep/18
Motivo y descripción del cambio:	Actualización de CDS en los rubros: 9. REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS, 10.INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GENÉRO y 17. LEYENDAS DE PROTECCIÓN.