

Linezet®

LINEZOLIDA
Comprimidos Recubiertos
600 mg



FICHA TÉCNICA

Nombre	Linezet® comprimidos recubiertos 600mg
Indicaciones Terapéutica Aprobadas	<p>Linezet® es un medicamento que contiene un principio activo llamada linezolid. Linezet® es un antibiótico del grupo de las oxazolidinonas que actúa impidiendo el crecimiento de determinadas bacterias (gérmenes) que causan infecciones. Se utiliza para el tratamiento de infecciones en pacientes adultos causados por cepas sensibles en:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Infecciones por <i>Enterococcus faecium</i> Resistente a Vancomicina, incluyendo casos con bacteremia concomitante. • Neumonía nosocomial causada por <i>Staphylococcus aureus</i> (cepas resistentes y susceptibles a metilicina), o <i>Streptococcus pneumoniae</i> (Incluyendo cepas resistentes a multidrogas MDRSP*) • Infecciones complicadas de la piel y de la estructura de la piel, incluyendo infecciones de pie diabético sin osteomielitis concomitante, causada por <i>Streptococcus pyogenes</i> o <i>Streptococcus agalactiae</i>. Linezolid no ha sido estudiado en el tratamiento de úlceras decúbitos. • Infecciones no complicadas a la piel y estructura de la piel causada por <i>Staphylococcus aureus</i> (solo cepas susceptibles a metilicina) o <i>Streptococcus pyogenes</i>. • Neumonía adquirida en la comunidad causada por <i>Streptococcus pneumoniae</i> (incluyendo cepas resistentes a multidrogas MDRSP*) incluyendo casos con bacteremia concomitante, o por <i>Staphylococcus aureus</i> (solo cepas susceptibles a metilicina). <p>* MDRSP = Se refiere a la resistencia aislada a dos o más de los siguientes antibióticos: penicilinas, cefalosporinas de segunda generación, macrólidos tetraciclinas y sulfametoxazol/trimetropin.</p>
Principio Activo (API)	Linezolid
Fabricante de API	1.- Zhejiang Neo-Dankong Pharmaceuticals Co., Ltd 2.- Synthon s.r.o.
País Fabricante API	1.- China 2.- República Checa.
Fabricante Producto Terminado (PT)	Polpharma S.A
País Fabricante	Polonia
Empresa Titular	Synthon Chile Ltda.
Registro N°	F-22121
Bioequivalente (BE)	SI
Régimen	Importado semiterminado
Periodo de Eficacia	36 meses
Condición de Almacenamiento	Almacenado a no más de 25°C
Vía administración	Oral
Forma Farmacéutica	Comprimido recubierto