

Azitrom

Polvo para suspensión oral 200 mg/5 mL (con solvente)

Guarde este folleto, puede necesitar leerlo nuevamente. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o químico farmacéutico.

Composición y Presentación:

Cada 5 mL de suspensión oral reconstituida contiene: Azitromicina 200 mg

Excipientes: Fosfato tribásico de sodio dodecahidrato, benzoato de sodio, aspartamo, croscarmelosa sódica, goma carragenina, dióxido de silicio coloidal, gelatina, esencia de plátano, esencia de almendra, esencia de cerezas, sacarosa. Solvente: metilparabeno, agua purificada.

Indicaciones:

Tratamiento de infecciones leves a moderadas del tracto respiratorio alto bajo, causadas por cepas de microorganismos susceptibles, como estreptococos o hemófilos. Alternativa a la terapia de primera línea, reservada a pacientes intolerantes a la penicilina. Se utiliza además en infecciones no complicadas de la piel y tejidos blandos, causados por estafilococos o estreptococos. Infecciones genitales no complicadas uretrales o endocervicales, causadas por *Chlamydia trachomatis*.

Clasificación:

Antibiótico

Contraindicaciones:

No usar en pacientes con reconocida hipersensibilidad a Eritromicina, Azitromicina o a algún otro antibiótico de la misma familia (macrólidos), o algún componente de la formulación. No usar en personas con insuficiencia hepática grave.

Interacciones:

Informe a su médico de todos los medicamentos que está usando, incluyendo aquellos que usted ha adquirido sin receta. Se han descrito interacciones con los siguientes productos: Antiácidos que contienen aluminio o magnesio, Digoxina, Antiarrítmicos, Ergotamina o Dihidroergotamina, Carbamazepina y otros antiepilépticos, Cisaprida. No se aconseja su asociación con estos productos.

Reacciones Adversas:

El uso de este medicamento puede producir algunos efectos que normalmente no requieren atención médica: molestias gastrointestinales; dolor abdominal, diarrea, náuseas, vómitos; mareos, dolor de cabeza.

Si se presentan algunas reacciones adversas graves mientras esté en tratamiento con este producto suspenda el tratamiento; acuda a su médico en caso de: reacciones alérgicas; enrojecimiento cutáneo, dificultad para respirar, hinchazón de la cara, boca, cuello, manos y pies.

Precauciones y advertencias:

Los pacientes que toman este medicamento deben informar a su médico en caso que tengan antecedentes de enfermedad cardíaca o en caso que experimenten molestias como palpitaciones, fatiga, ahogos u opresión torácica.

Los pacientes que toman azitromicina no deben dejar de tomarla antes del fin de su tratamiento, sin antes consultar a su profesional de la salud.

Se han descrito casos aislados de reacciones alérgicas graves (anafilaxia) y angioedema con inflamación repentina de boca, garganta y obstrucción respiratoria, en pacientes que toman Azitromicina. A pesar de la suspensión del medicamento y del tratamiento sintomático de las reacciones alérgicas, estos pueden reaparecer después de suspender el tratamiento de los síntomas. Estos pacientes requieren períodos prolongados de observación.

Usese sólo por indicación y bajo supervisión médica. Evitar su uso en embarazo y la lactancia, si no existe otra alternativa, usar sólo bajo control directo del médico.

Administrar con precaución a pacientes con deterioro de la función hepática y/o renal.

Este medicamento no se debe administrar en conjunto con alimentos y/o antiácidos que contengan magnesio y aluminio.

No usar en cuadros de fenilcetonuria.

Precaución en diabéticos: contiene azúcar.

Dosis:

El médico deber indicar la posología mas apropiada para su caso particular; No obstante, las dosis usuales son:

En pacientes pediátricos la dosis oral es de 10 mg/Kg el primer día, seguido de 5 mg/Kg diarios por cuatro días consecutivos. Sin embargo, en niños con un peso mayor de 45 Kg, se deberá administrar la dosis de adultos(500 mg durante tres días).

Modo de empleo:

Administrar por vía oral. Azitrom debe administrarse al menos 1 hora antes o 2 horas después de las comidas. Cumplir con el ciclo completo del tratamiento. No tomar más cantidad que la prescrita y no suspender el medicamento sin consultar al médico. La suspensión oral, se reconstituye agregando el solvente que viene incluido en el estuche y agitando bien; mezclar y agitar siempre antes de usar. Después de la reconstitución, las suspensiones mantienen su potencia durante 5 días, almacenado entre 2-8°C.

Sobredosis:

No se tiene antecedentes acerca de sobredosis y sus síntomas. En caso necesario, acudir a un centro asistencial para el tratamiento de los síntomas y medidas de mantención necesarias.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños; en su envase original; protegido del calor, la luz y la humedad a no más de 30°C. No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin indicación médica

No recomiende este medicamento a otra persona.