

Azitromicina

Polvo para suspensión oral 200 mg/5 ml

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o químico farmacéutico. Guarde este folleto, puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

Composición y Presentación:

Cada 5 mL de suspensión reconstituida contiene: Azitromicina (dihidrato) 200 mg.

Excipientes: Fosfato de sodio tribásico dodecahidrato, benzoato de sodio, aspartamo, carmelosa sódica, goma carragenina, dióxido de silicio coloidal, gelatina esencia de plátano, esencia de almendra, esencia de cerezas, sacarosa.

Indicaciones:

Infecciones por gérmenes sensibles a la azitromicina demostrado por antibiograma. Oralmente está indicada en el tratamiento de infecciones leves a moderadas del tracto respiratorio alto y bajo (ej. faringitis, tonsillitis) causadas por organismos susceptibles como *Streptococcus Pyogenes*. Es una alternativa a la terapia de primera línea (Ej: Penicilina natural) y generalmente es reservada para pacientes quiénes son intolerantes a dicha terapia. Es usada en el tratamiento de exacerbaciones bacterianas agudas en enfermedad pulmonar obstructiva crónica secundaria, ocasionadas por *Branhamella catarrhalis*, *Haemophilus influenzae* o *Streptococcus pneumoneae* y para casos leves de neumonía comunitaria adquirida causada por organismos susceptibles. En infecciones no complicadas de la piel y estructuras afines causadas por *S. aureus*, *S. pyogenes* o *S. agalactiae*. Azitromicina o tetraciclinas son consideradas las drogas de elección en el tratamiento de infecciones no complicadas (ej. uretral, endocervical causadas por *Chlamydia trachomatis*.

Clasificación:
Antibiótico.

Contraindicaciones:

No usar en pacientes con reconocida hipersensibilidad (alergia) a azitromicina y Eritromicina, o a algún otro antibiótico de la misma familia (macrólidos) o a 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:

Se han descrito casos aislados de reacciones alérgicas graves (anafilaxia) y angioedema con obstrucción respiratoria, en pacientes que toman azitromicina polvo para suspensión oral 200 mg/5 mL. A pesar de la suspensión del medicamento y del tratamiento sintomático de las reacciones alérgicas, estos pueden reaparecer al suspender el tratamiento de los síntomas. Estos pacientes requieren períodos prolongados de observación.

Úsese sólo por indicación y bajo supervisión médica. En el embarazo y la lactancia, si no existe otra alternativa, usar sólo bajo control directo del médico

Dosis:

La que su médico le indique de acuerdo al cuadro clínico que se trate.

Modo de empleo: Administrar por vía oral. Azitromicina polvo para suspensión oral 200 mg/5 mL 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.

Después de la reconstitución, las suspensiones mantienen su potencia durante 5 días a no más de 25°C. Descarte la suspensión transcurridos más de 5 días después de haber sido reconstituida y deseche cualquier excedente que quede en el frasco.

Preparación de la suspensión:

Para obtener la suspensión de 200 mg/5 mL (por cucharadita) mézclese:

12,5 g de polvo + 9 mL de agua* : 15 mL de suspensión reconstituida ó

25 g de polvo + 18 mL de agua* : 30 mL de suspensión reconstituida ó

37,5 g de polvo + 27 mL de agua* : 45 mL de suspensión reconstituida.

Use agua hervida fría.

Use el vaso plástico graduado para medir el volumen de agua.

Agregue el agua sobre el polvo. Tape y agite enérgicamente hasta homogenización completa.

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 necesaria.

Condiciones de Almacenamiento:

Mantener fuera del alcance de los niños; en su envase original; a temperatura ambiente, protegido de la luz y humedad. 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.