

FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE.
AZITROM

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:
AZITROM polvo para suspensión oral 200 mg/5 mL (con solvente)

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 y bajo, causadas por cepas de microorganismos susceptibles, como estreptococos hemofílicos. 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, causadas 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: Antiacídicos 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 periodos prolongados de observación. Úse solo 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 debe indicar la posología más 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:

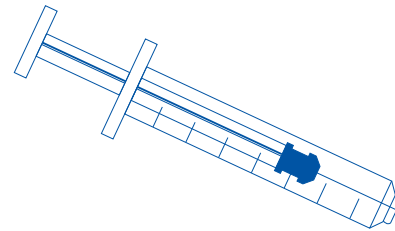
Mantener lejos del alcance de los niños; en su envase original; protegido del calor, la luz y la humedad a no más de 30°C. No use este producto después de la fecha

NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN INDICACION MEDICA
NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.

LUVECK MEDICAL CORP.
MIAMI, FLORIDA, USA



13539-9



Azitrom®



JERINGA DOSIFICADORA

Jeringa dosificadora graduada en mL, permite dejar la dosis lista para la próxima administración. (conservar en refrigeración)



ADAPTADOR PARA LA JERINGA



LIQUIDO



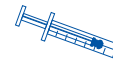
ANTIBIOTICO EN POLVO



LIQUIDO PARA PREPARAR SUSPENSION



ADAPTADOR PARA COLOCAR LA JERINGA DOSIFICADORA



JERINGA DOSIFICADORA

COMO PREPARAR Y ADMINISTRAR LA SUSPENSION

1 Agitar el frasco para remover el polvo. Destape ambos frascos y deposite el contenido del liquido, en el frasco con polvo para preparar la suspensión.

2 Cierre la suspensión con el adaptador especial para la jeringa dosificadora.

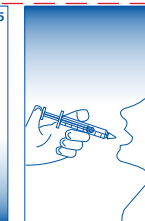
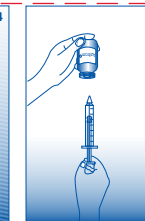
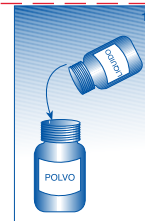
3 Tape el frasco y agite fuertemente.

4 Coloque la jeringa dosificadora en el orificio del adaptador.

Una vez reconstituida la suspensión puede utilizarse hasta por 5 días, almacenado entre 2-8°C.

5 Invierta el frasco y extraiga la dosis indicada por su médico.

6 Use la jeringa dosificadora para administrar la dosis al paciente.



120-30-13539-06