



FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE Azitromicina

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 Farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este medicamento corresponde exactamente al indicado por su Médico.

Composición y presentación:

Cada comprimido recubierto contiene:
Azitromicina dihidrato 500 mg
Excipientes: c.s.

Envase con X comprimidos recubiertos.

Cada 5 mL de suspensión reconstituida contiene:

Azitromicina dihidrato 200 mg
Excipientes: c.s.

Envase de X mL de suspensión.

Clasificación:

Antibiótico.

Indicación:

Infecciones causadas por organismos susceptibles. Infecciones del tracto respiratorio inferior y superior (bronquitis, neumonía, sinusitis, faringo/amigdalitis). Infecciones de la piel, tejidos blandos y otitis media. Enfermedades de transmisión sexual e infecciones genitales no complicadas debidas a *Chlamydia trachomatis* y *Neisseria gonorrhoeae* no multirresistente.

Advertencias y precauciones:

- Si los síntomas no mejoran dentro de algunos días, o si llegan a empeorar, consulte al médico.
 - Tome Azitromicina hasta finalizar el tratamiento, aunque se sienta mejor a los pocos días.
 - * - En embarazo y lactancia debe usarse sólo si no se encuentran disponibles alternativas adecuadas.
 - La suspensión contiene aspartamo, precaución en pacientes con fenilcetonuria.
- No administrar a menores de 3 años.**

Contraindicaciones:

Si su médico no ha dispuesto otra cosa, Ud. no debe usar este medicamento en las siguientes condiciones:

*** Usar con precaución en pacientes con insuficiencia hepática o renal**

- En pacientes con alergia a Azitromicina o cualquier antibiótico macrólido o algún otro componente de la formulación.

Interacciones:

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (interacciones). Ud. debe comunicar a su médico de todos los medicamentos que está tomando ya sea con o sin receta médica antes de usar este fármaco.

- Antácidos que contienen aluminio y/o magnesio. Pueden disminuir la concentración de Azitromicina en la sangre.
- Derivados del Ergot.
- Ciclosporinas. Su metabolismo es interferido por Azitromicina.
- Digoxina. Puede aumentar los niveles plasmáticos de Digoxina.

- Bromocriptina y Zidovudina.

Efectos adversos (no deseados):

Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados además de los que se pretende obtener. Algunos de estos efectos pueden requerir atención médica.

Raro: Dolor o calambres estomacales o abdominales (severo), molestia abdominal, diarrea (acuosa y severa, la cual puede ser con sangre), dificultad al respirar, fiebre, dolor en las articulaciones, rash cutáneo, hinchazón de cara, boca, cuello, manos y pies.

Forma de administración y dosis:

Vía oral. **La dosis indicada por el médico,**

debería tomarse 1 hora antes o 2 horas después de las comidas, ya que al administrarse con alimentos disminuye su biodisponibilidad

En caso de ingestión accidental de este medicamento, consulte al médico.

En caso de ingestión accidental de este medicamento, consulte al médico.

En caso de ingestión accidental de este medicamento, consulte al médico.

En caso de ingestión accidental de este medicamento, consulte al médico.

Sobredosis:

En caso de ingestión accidental se deben tomar las medidas de soporte generales. Conduzca al intoxicado a un Centro de Atención Médico Hospitalario.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños. Mantener en su envase original, protegido del calor, luz y humedad, a no más de 25 °C.

No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin consultar antes con el Médico.
No recomiende este medicamento a otra persona.