INSTITUTO DE SE UD PUBLICA Departamento Control Nacional Sacción Registro



FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE **Azitromicina**

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este Medicamento. Conflene 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 leerio nuevamente. Verifique que este Medicamento corresponde exactamente al Indicado por su Médico.

Composición y presentación:

Cada comprimido recubierto contiene: Azitromicina dihidrato 500 mg Exciplentes: 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 trachomantis y Neisseria gonorrhoeae no multirresistente.

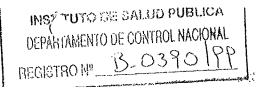
Advertencias y precauciones:

- 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
- 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 alergía 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.

- Antiácidos que contienen aluminto 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, flebre, dolor en las articulaciones, rash cutáneo, hinchazón de cara, boca, cuello, manos y ples.

Forma de administración y dosis: Vía oral, La dosis indicada por el médico,

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

example country at the attention of the first content of the country of the count

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.

> FOLLETÓ DE INFORMACION AL PACIENTE