

FOLLETO PARAINFORMACION MEDICA EXCLUSIVAMENTE NO INCLUIRLO EN ELENVASE DE VENTA AL PUBLICO

118 PARTITION OF RESIDENCE INFORMACION AL PROTESTO PUBLICA INSTITUTO DE SALUD PUBLICA Berryou deg

AZITROMICHPARTAMENTO DE CONTROL NACIONAL - 0.390/90

Presentaciones: Azitromicina 200 mg/5 mbccpolvo para suspensión 30 ml. Azitromicina 500 mg x 3 comprimidos solvente x 15 У MANTENGASE FUERA DEL recubiertos.

el primero de Combicalase Las antibidicos Categoría: Azitromicina es macrólico azálidos, antibiotico COMO designados químicamente semisintético

INDICACIONES principalmente el USDS: Azitromicina está indicado edad con años de de individuos de 16 tratamiento infecciones provocadas por gérmenes sensibles a Azitromicina. respitarotio bajo: exacerbaciones bacterianas agudas de enfermedad obstructiva, pulmonar crónica debida a Haemophilus influenzae. Mo raxella catarrhalis o Streptococcus pneumoniae. Numonía comunmente streptococcus pneumoniae o debida a suave adquirida de severidad terapia oral apropiados para en pacientes Haemophillus influenzae faringitis respiratorio ambulatoria. Tracto estreptococica/tonsilitis. Como una alternativa a terapia de primera faringitis/tosilitis aguda debida streptococcus occurriendo en individuos quienes no pueden usar terapia de primera linea; Piel y su estructura: Enfermedades de transmisión sexual: cervicitis y uretritis no gonocócica a Chlamydia trachematis.

Dosificación: Adultos: para el tratamiento de enfermedades de transmisión sexual la dosis usual es de 1 gramo administrado como dosis oral única. Para todas las otras indicaciones, la dosis total de 1.5 gr. deberá ser administrada como 500 mg diarios por 3 días. Como una alternativa, la misma dosis total puede ser administrada durante 5 días administrados en el día 1 y luego 250 mg díarios en los días 2 al 5; Niños: 15 - 25 kg, 200 mg (5 mL) una vez al dia durante 3 dias; 26 - 35 kg. 300 mg (7,5 mL) una vez al dia durante 3 dias; 36 - 45 kg. 400 mg (10 mL) una vez al día durante 3 días; 45 kg. dosis de acuerdo a adultos 500 mg una vez al día durante 3 días.

Farmacología: El mecanismo de acción de Azitromicina es por medio de la inhibición de la síntesis de proteínas en la bacteria por medio de la unión a la subunidad 50 s ribosomal y por medio de la prevención de la translocación de los pépticos, no afectando la síntesis de ácido nucleico. Espectro de acción: Azitromicina ha demostrado ser activo contra la mayoría de las cepas de los siguientes organismos tanto In Vitro como en infecciones clínicas: Gram positivos aerobios. Streptococci (Grupo C, F, G) Streptococci del grupo Viridans, Staphylococcus Aureus, Streptococcus agalactiae, Streptococcus pneumoniae, Streptococcus pyogenes; Gram negativos acrobios: Haemophillus influenzae Moraxella catarrhalis. La actividad contra Escherichia coli. Salmonella esteritidis, Salmonella typhi, especies de Enterobacter, Aeromonas hidrophila y especies de Klebsiella es variable y deberán efectuarse los test de susceptibilidad.

Farmacocinética: Absorción: es rápidamente absorbido y ampliamente distribuido a través del cuerpo. Presenta una de vida media promedio terminal de 68 horas. Distribución: es ampliamente distribuido a través del energo. siendo la biodisponibilidad aproximadamente de un 37 %. Los altos valores para el volumen de distribución aparente en el equilibrio (31,147/kg), y elearance plasmàtico (630 mL/min) sugieren que la prolongada vida media se debe a la extensa recaptación y subsecuente liberación de la droga en los tejidos. La unión a proteínas séricas de Azitiomicina es variable en el rango de concentración aproximado a la exposición lumana disminuyendo desde el 51 % a 0.02 µg/mL a 7 % a 2 µg/mU. Eliminación: la vida media terminal de eliminación plasmática refleia cercanamente la vida media de depleción en tejidos de 2 a 4 días. La excreción biliar de Azitromicina es predominantemente como droga sin cambio, es la mayor vía de climinación. Luego del curso de 1 semana, aproximadamente el 6 % de la dosis administrada aparece como droga sin cambio en la orina.

Información para su prescripción: Contraindicaciones: el uso de este producto está contraindicado en pacientes con una historia de reacciones alérgicas a Azitromicina. Eritromicina o a cualquier otro antibióticos macrólidos. Advertencias: En tanto no se tenga una casuística suficiente que garantice la calidad del producto en niños menores; no es aconsejable su uso en menores de 3 años. En el tratamiento de neumonía, Azitromicina ha demostrado ser seguro y efectivo en el tratamiento de neumonía suave a severa comúnmente adquirida de debido a Streptococcus pneumoniae o Haemophilus influenzae en pacientes apropiados para terapia oral ambulatoria. Precauciones: Debido a que Azitromicina es principalmente eliminado vía hígado, se deben tomar precauciones cuando sea administrado a pacientes con función hepática deteriorada. No se requiere de ajuste de dosificación en pacientes con insuficiencia renal moderada pero no existen datos concernientes a su uso en pacientes con insuficiencia renal más severa, por esto deberá tenerse más cuidado antes de prescribir Azitromicina en estos pacientes. Debido a que el hígado es la ruta principal de exercción de Azitromicina este no deberá utilizarse en pacientes con enfermedad hepática significativa. Tal como cualquier preparación antibiótica, la observación de los signos de sobreinfección debida a organismos no susceptibles, incluyendo hongos está recomendado.

Información para los pacientes: los pacientes deben ser advertidos de tomar Azitromicina al menos una hora antes de comer o al menos 2 horas después de comer. Interacción con otros fármacos: Antiácidos : los antiácidos que contienen Aluminio y Magnesio reducen la velocidad pero no la cantidad absorbida de Azitromicina. En pacientes que reciben tanto Azitromicina como Antiácidos, las drogas no deberán ingerirse en forma simultánea. Azitromicina administrado en forma concomitante con Triazolam disminuye el clearance de ésta lo que puede incrementar su efecto farmacológico. Uso durante el embarazo y periodo de lactaneia: los estudios de reproducción en animales han demostrado que Azitromicina cruza la barrera placentaria, pero no han revelado evidencias de daños al feto. No existen datos sobre la secreción en la leche materna. La seguridad para el uso durante el embarazo en seres humanos y el período de lactancia no se han establecido. Azitromicina sólo deberá ser utilizado en el embarazo o en mujeres en período de lactancia cuando no están disponible alternativas adecuadas. Reacciones adversas: Azitromicina es bien tolerado con una baja incidencia de efectos adversos. La mayoría de los efectos adversos observados fueron leves a moderados en severidad. El efecto secundario más común en pacientes que están recibiendo régimen de dosis múltiple de Azitromicina estuvieron relacionados al sistema gastrointestinal con diarrea/deposiciones blandas, náuscas y/o dolo abdominal siendo éste el más frecuentemente reportado. Información toxicológica: no existen datos relacionados con la sobredosificación. El lavado gástrico y las medidas generales de soporte están indicadas.

Po-0350 (c)

DEL

DEL

AI C. VICTORIA

EXCLUSIVA

FOLLETO PARAINFURMACION MEDICA EXCHISTAMENTE NO INCLUIRLO EN ELENVASE DE VEVTA AL PUBLICO

Bibliografia.

AHFS DRUGS INFORMATION. Publishes by American Society of Hospital Pharmacists, American Society of Hospital Pharmacists Inc., USA.

f-i-pro1