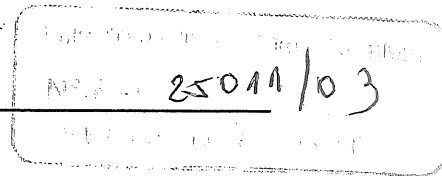


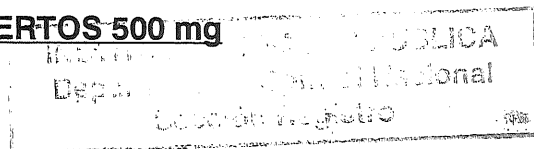


LABORATORIOS ANDROMACO S.A.



FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE

CLARITROMICINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg



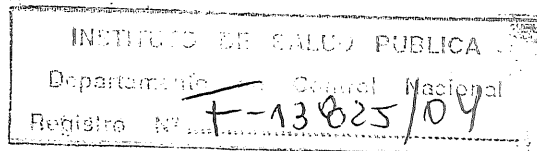
Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o químico farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente.

1. COMPOSICION y PRESENTACION:

Cada comprimido recubierto contiene:

Claritromicina 500 mg

Excipientes: Lactosa monohidrato, Almidón glicolato sódico, Polividona, Estearato de magnesio, Dióxido de silicio coloidal (Aerosil 200), Celulosa microcristalina, Hipromelosa (Methocel E-15), dióxido de titanio, macrogol, polisorbato 80, talco, dióxido de titanio (C.I. 77891, macrogol 6000, óxido de hierro amarillo C.I. 77942.



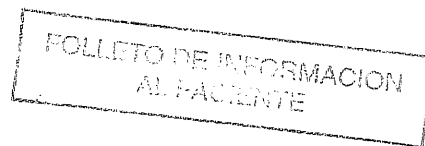
Vía de administración: oral

24 MAY 2004

Presentación: Envase con x comprimidos recubiertos.

2. CLASIFICACION TERAPEUTICA:

Antibiótico macrólido, de la familia de la Eritromicina.



3. RECOMENDACIONES DE USO:

Tratamiento de infecciones del tracto respiratorio superior e inferior, piel y tejidos blandos, debidas a microorganismos sensibles demostrado por antibiograma..

4. ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Antes de usar este medicamento debe sopesarse los riesgos y beneficios en su uso, los que deben ser discutidos entre Ud. Y su médico. Principalmente debe considerar los aspectos siguientes:

- a) Alergias: Usted debe comunicar a su médico si alguna vez a presentado alguna reacción alérgica a este medicamento o a alguna otra sustancia, ya sea alimentos, preservantes, colorantes, saborizantes u otros medicamentos.
- b) Embarazo: no utilizar si Ud. está embarazada, salvo si su médico indica lo contrario.

AV.QUILIN 5273 – TELEFONO 510 8500 – FAX 552 9363
SANTIAGO – CHILE



LABORATORIOS ANDROMACO S.A.

- c) Lactancia: no se recomienda su uso durante la lactancia.
- d) Efecto en la capacidad de conducir y manejar maquinarias: No existe ningún efecto conocido que altere la capacidad de conducir y manejar maquinarias pesadas.
- e) Otros:
 - No se ha establecido la seguridad y eficacia de la claritromicina en niños menores de 1 año.
 - No debe asociarse con otros medicamentos ototóxicos, en particular aminoglicósidos.
 - Consulte a su médico si no hay mejoría en el tratamiento indicado. Si sobreviene una baja de la agudeza auditiva, su médico podrá indicarle un audiograma.
 - Aquellos pacientes con insuficiencia renal, hepática o ancianos, deben respetar rigurosamente la posología indicada por el médico.
 - En caso de presentar diarreas subsecuentes a la administración de este fármaco, es importante que acuda a su médico.
 - En caso de olvidar una dosis, no la duplique en la próxima ingesta.

5. CONTRAINDICACIONES

Este medicamento no debe ser usado en pacientes que presenten algunas de las siguientes afecciones, excepto si su médico lo indica:

La Claritromicina está contraindicada en pacientes con conocida alergia a la eritromicina u otros macrólidos.

No usar este medicamento durante el embarazo o lactancia.

Informe a su médico que otros medicamentos está utilizando, especialmente si se trata de Teofilina, derivados de la ergotamina, antihistamínicos, cisaprida y otros, ya que esta contraindicada su asociación..

6. 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, especialmente si se trata de:

Además de las asociaciones contraindicadas (Teofilina, derivados de la ergotamina, antihistamínicos, cisaprida y otros), algunos medicamentos tales como carbamazepina, digoxina, warfarina, bromocriptina y triazolam pueden elevar sus niveles séricos si se administran concomitantemente con Claritromicina, con aumento de su actividad específica o aparición de signos de sobredosis y/o trastornos del comportamiento.

FOLLETO DE INFORMACION
AL PACIENTE



LABORATORIOS ANDROMACO S.A. _____

7. EFECTOS ADVERSOS: (no deseados)

Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados además de los que se pretende obtener.

La mayoría de los efectos adversos más comunes que pueden presentarse con la administración de este fármaco son de naturaleza leve y transitorios.

Efectos gastrointestinales: náuseas, dispepsia, dolor abdominal, vómitos y diarrea.

Otros efectos incluyen: cefalea, alteración del gusto y elevación transitoria de las enzimas hepáticas. Candidiasis bucal, estomatitis. Manifestaciones cutáneas.

En caso de hipoacusia, por regla general la pérdida de la audición es reversible con la discontinuación del tratamiento.

Si Ud. nota cualquier otro efecto molesto no mencionado consulte con el médico.

8. FORMA DE ADMINISTRACION Y DOSIS:

La que el médico indique => dosis según folleto pag. ISP

Este medicamento se administra vía oral y puede tomarse con alimentos (incluso leche) o sin ellos.

Use este medicamento siguiendo las instrucciones de uso, no use más o con mayor frecuencia que la que su médico indique.

9. CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Mantener lejos del alcance de los niños.

Conserve en su envase original, a no más de 25°C, protegido de la humedad y del calor.

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

**No recomiendo este medicamento a otra persona
No repita el tratamiento sin indicación médica.**

FOLLETO DE INFORMACION
AL PACIENTE