FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

Nombre: Ampicilina Polvo para solución Inyectable 500mg

Condición de venta: con receta médica Clasificación: antibiótico b-lactámico Disponible en: Frasco Ampolla

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 segura de algo pregunte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente

Composición y presentación:

Cada Frasco Ampolla con polvo para solución inyectable contiene:

Ampicilina (Como sal Sódica) * 531,00 mg *Equivalente a Ampicilina base 500 mg

Principio Activo: Ampicilina

Excipientes: No presente contiene

1.- ¿Para qué se usa?

Este medicamento está indicado en el tratamiento de infecciones producidas por bacterias sensibles en diferentes partes del organismo, tales como: bronquitis aguda y crónica, neumonía y bronconeumonía, infecciones de oído, nariz y garganta, infecciones del tracto urinario y ginecológicas y otras cuando el microorganismo que las causa es sensible al medicamento.

Este medicamento exige diagnostico y supervisión médica.

2.- Administración

La administración debe hacerse por personal entrenado en la administración de soluciones inyectables. La solución puede ser administrada intravenosa o intramuscularmente.

- Rango y frecuencia

El médico debe indicar la posología y el ti<u>em</u>po <u>apropiado</u> de tratamiento a su caso particular, no obstante la dosis usual recomenda<u>da es:</u>

FOLLETO DE INFORMACION
AL PACIENTE

HITUTO DE SALUD PUBLICA DE CHILE PARTAMENTO CONTROL NACIONAL

SUBDEPTO REGISTRO
UNIDAD PRODUCTOS FARMACEUTICOS SIMILARES

n 7 SEP 2010

Nº Ref.

Ref.: RF190380/10

1) Dosis Adultos y adolescentes: Como antibacteriano:

250 a 500 mg IM/IV (como base) cada 6 horas.

Endocarditis, meningitis y septicemia bacteriana: 0.5-1 a 2 g (como base) i.v. o i.m. cada 6 3-4 horas.

Dosis máxima diaria: Las dosis pueden aumentarse hasta 14 g/día.

2) Dosis pediátricas:

Meningitis bacterianas:

Neonatos hasta 2 kg de peso: IM/IV, 25-50 mg/kg cada 12 h durante la primera semana de vida; luego 50 mg/kg cada 8 h Neonatos de 2 kg o más de peso: IM/IV, 50 mg/kg cada 8 h durante la primera semana de vida; luego 50 mg cada 6 h

Otras indicaciones:

Niños hasta 20 kg de peso: IM/IV, 12, 5 mg/kg cada 6 h Niños de 20 kg de peso o más: IM/IV como en adultos

Adultos y adolescentes: 0.5-1-g-i.v. o i.m. cada-6-horas. Las dosis pueden aumentarse hasta 14-g/día

100-200 mg/kg/día i.v. o i.m. divididos en administraciones cada 4 a 6 horas

Neonatos > 7 días y > 2 kg:

100 mg/kg/día-i.v. o i.m. divididos cada 6 horas

Prematures > 7 dias y de 1.2 a 2 kg:

75 mg/kg/día i.v. o i.m. divididos cada 8 horas.

Prematures de < 1.2 kg:

50 mg/kg/día i.v. o i.m. divididos cada 12 horas

FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE

Consejo de cómo administrarlo Puede administrarse por vía intramuscular o intravenosa. En los casos en que sea necesario utilizar la vía intravenosa, disolver el preparado en una solución preferentemente salina o glucosada y utilizar un goteo continuo. Se recomienda la administración de las soluciones intramuscular e intravenosa inmediatamente después de su preparación

Debe usarlo durante el tiempo que su médico se lo señale, respetando los horarios y las dosis.

Ref.: RF190380/10

3.- Precauciones

- Embarazo

Usted debe consultar al médico, antes de usar este medicamento si está embarazada.

- Lactancia

Este medicamento pasa a la leche materna y puede afectar al lactante. Converse con su médico la conveniencia de seguir el tratamiento o dejar de amamantar.

- Lactantes y niños

El uso de este medicamento en niños debe ser previa consulta a su pediatra.

- Precauciones especiales
- Si después de unos días, sus síntomas no mejoran o empeoran debe consultar con su médico.
- Usted debe señalar a su médico si es alérgico a algún antibiótico.
- Debe utilizar el medicamento por todo el período que su médico le indicó, aunque se siente mejor.
- Informe al médico si usted tiene mononucleosis o si sufre del intestino, asma, hígado u otras alergias antes de que tome este medicamento

4.- Usted no debe usar este medicamento en los siguientes casos:

Si ha presentado síntomas de alergia a ampicilina, amoxicilina u otro antibiótico de la familia de las penicilinas.

5.- Interacciones

Medicamentos

Usted debe informar a su médico de todos los medicamentos que está tomando, ya sea con o sin receta. En este caso se han descrito las interacciones con los siguientes medicamentos: enalapril, captopril, furosemida, hidroclorotiazida, suplementos de potasio o medicamentos que contengan potasio, warfarina, ácido acetilsalicílico (aspirina) u otros antiinflamatorios, colestiramina, colestipol, anticonceptivos orales, metotrexato, probenecid, alopurinol, rifampicina.

- Enfermedades

Usted debe consultar a su médico, antes de tomar cualquier medicamento si presenta una enfermedad al hígado, riñón, cardiovascular o cualquier otra enfermedad crónica y severa.

En el caso particular de este medicamento, si padece de alergias, asma, desordenes gastrointestinales, mononucleosis.

FOLLETO DE INFORMACION
AL PACIENTE

6.- Efectos adversos

Existen efectos que se presentan rara vez, pero son severos y en caso de presentarse debe acudir en forma inmediata al médico: dificultad para respirar, desmayos, dolor articular, fiebre, dolor abdominal severo y calambres, diarrea, reacción alérgica severa con inflamación de labios, lengua, cara o garganta, rash, picazón, se pueden presentar hemorragias o moretones inusuales, piel u ojos de color amarillo.

- Otros efectos

Pueden presentarse otros efectos que habitualmente no necesitan atención médica, los cuales pueden desaparecer durante el tratamiento, a medida que su cuerpo se adapta al medicamento. Sin embargo consulte a su médico si cualquiera de estos efectos persisten o se intensifican: náuseas, dolor de cabeza, picazón vaginal, dolor o manchas blancas en la boca o en la lengua.

7.- Sobredosis

Los síntomas de sobredosis corresponden a una intensificación de los efectos adversos descritos, tales como: náuseas severas, vómitos, diarrea, espasmos musculares. Debe recurrir a un centro asistencial para evaluar la gravedad de la intoxicación y tratarla adecuadamente. Debe llevar el envase del medicamento que se ha tomado.

8.-Condiciones de almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener el polvo en su envase original, protegido del calor luz y humedad a temperaturas inferiores a los

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

Una vez reconstituido, usar de inmediato y descartar el remanente.

LABORATORIO BIOSANO S.A., Av. Aeropuerto 9941 - Cerrillos - Santiago -Chile - Fono: + 56 2 390 13 00 - Fax: + 56 2 390 13 05 - Email: lab.biosano@biosano.cl.Fabricado por NCPC North Best Co. Ltd, Nº 388 Heping East Road Shijiazhuang, China

> FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE