

INSTITUTO DE SALUD PUBLICA
Departamento Control Nacional
Sección Registro

FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE.
LEVOFLOXACINO comprimidos recubiertos 500 mg

Documento: IPAC-755

Fecha: Junio 2005

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 corresponda exactamente al indicado por su médico. Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

Composición:

Levofloxacinó comprimidos recubiertos.

Cada comprimido contiene:

Levofloxacinó (como hemihidrato)

500 mg

Excipientes

c.s.

DEPARTAMENTO CONTROL NACIONAL
Nº Ref: 25381/05
SECCION REGISTRO

16 NOV 2005

Indicaciones:

~~Tratamiento de infecciones moderadas o severas causadas por microorganismos sensibles a Levofloxacinó. Infecciones respiratorias como sinusitis aguda, bronquitis crónica, neumonía; infecciones al tracto urinario incluyendo pielonefritis y otras infecciones complicadas; infecciones de piel y tejidos blandos heridas infectadas, furúnculos, infecciones inflamatorias de la piel (impétigo).~~

Tratamiento de las siguientes infecciones bacterianas sensibles al fármaco: Sinusitis aguda, exacerbación aguda de bronquitis crónica-neumocócica adquirida en la comunidad, infecciones del tracto urinario (incluyendo pielonefritis e infecciones complicadas), infecciones de piel y tejidos blandos.

Clasificación: Antibacteriano.

INSTITUTO DE SALUD PUBLICA
Departamento Control Nacional
Registro F-15283/05

Advertencias:

Use este medicamento sólo por indicación y supervisión médica. Durante o después del tratamiento con Levofloxacinó, pueden presentarse síntomas de colitis pseudomembranosa (diarreas líquidas); en este caso se debe discontinuar inmediatamente el tratamiento y consultar a su médico. Se ha observado tendinitis con otros medicamentos de la misma familia, que puede llevar a ruptura de tendones del hombro, mano y al tendón de Aquiles. En pacientes con epilepsia puede desencadenar convulsiones. Debido a que Levofloxacinó puede provocar fotosensibilización se recomienda a los pacientes que eviten la exposición innecesaria a la luz solar directa, o la exposición a rayos UV artificiales.

Contraindicaciones:

FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PACIENTE

No debe usarse en: pacientes con hipersensibilidad a Levofloxacinó, a otro

medicamento de la misma clase o a cualquiera de los excipientes de la fórmula.
No usar durante el embarazo y lactancia.
No administrar a niños o adolescentes menores de 18 años.

Interacciones:

Informe a su médico de todos los medicamentos que está usando, incluyendo aquellos que usted ha adquirido sin receta. Se han descrito interacciones con los siguientes productos: sales de hierro y preparados que contengan zinc, magnesio o aluminio. Cuando se administra junto con teofilina o antiinflamatorios no esteroideos puede aumentar el riesgo de convulsiones. No hay interacciones aparentes con los siguientes productos: carbonato de calcio, cimetidina, ciclosporina, digoxina, glibenclamida, probenecid, ranitidina, warfarina. Pacientes diabéticos tratados con hipoglucemiantes y con medicamentos de la misma clase que Levofloxacino pueden sufrir trastornos en la glicemia.

Efectos Indeseables:

El uso de este medicamento puede producir los siguientes efectos que normalmente no requieren de atención médica: náuseas, flatulencia, dispepsia, prurito, somnolencia.

Reacciones Adversas:

Si usted presenta algunas de las siguientes reacciones adversas mientras esté en tratamiento con este producto consulte a su médico: Reacciones adversas gastrointestinales: vómitos, diarrea, anorexia, dolor abdominal. Dermatológicas: urticaria y enrojecimiento de la piel. Neurológicas: dolor de cabeza, mareos y vértigo, insomnio, disminución o alteración de la sensibilidad, temblor, agitación, ansiedad, convulsiones y confusión. Musculares y esqueléticas: dolor articular, dolor muscular, tendinitis. Alteración hepática y renal, alteraciones sanguíneas. Otras reacciones: debilidad muscular, vaginitis por desarrollo de hongos y otros microorganismos resistentes.

Precauciones:

Se puede administrar, pero con precaución en los siguientes casos: pacientes con alteraciones del Sistema Nervioso Central como epilepsia y enfermedad cerebrovascular. En pacientes con historial de problemas a los tendones relacionados o no con la administración de este tipo de medicamentos. En pacientes con insuficiencia renal su dosis debe ser ajustada de acuerdo a lo indicado por su médico.

Dosis:

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular. No obstante, la dosis usual recomendada es 500 mg una vez al día, por 7 a 10 días.

Modo de empleo:

Tomar los comprimidos con un vaso de agua.

Cumplir con todos los días el tratamiento prescrito por el médico.

Sobredosis:

Síntomas: Se han descrito: confusión, mareos, deterioro de la conciencia y estados convulsivos, como también reacciones gastrointestinales tales como náuseas y erosión de la mucosa.

Tratamiento: Se debe trasladar al paciente a un centro asistencial para instaurar el tratamiento sintomático con monitoreo de las funciones comprometidas.

13.- Condiciones de Almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños.

Mantener en su envase original, protegido del calor, la luz y la humedad.

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

**NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN INDICACION MEDICA
NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.**

FOLLETO DE INFORMACIÓN
AL PACIENTE