

# Azimax®

**Sin**  
**azúcar**

## CLASE FARMACOLÓGICA.

Azitromicina. Código ATC: J01FA10

## COMPOSICIÓN.

### AZIMAX® SUSPENSIÓN:

Cada 5 mL de suspensión reconstituida contiene azitromicina 200 mg equivalente a 2.800 mg de azitromicina dihidrato bitterless 7,5%, excipientes: propilenglicol, sorbitol, metilparabeno, otros c.s.

### AZIMAX®500 COMPRIMIDO:

Cada comprimido ranurado recubierto contiene azitromicina 500 mg, excipientes c.s.

### AZIMAX®1.000 COMPRIMIDO:

Cada comprimido ranurado recubierto contiene azitromicina 1.000 mg, excipientes c.s.

## FORMA FARMACÉUTICA.

Suspensión oral extemporánea. Comprimido.

## VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

## ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antibiótico.

## PROPIEDADES.

Azitromicina inhibe la síntesis de proteínas en organismos susceptibles penetrando la pared celular y uniéndose a la sub unidad ribosomal 50S, lo que produce la inhibición de la translocación del ARN de transferencia y la consiguiente inhibición de la síntesis de proteínas.

AZIMAX® suspensión cuenta con un sabor mejorado gracias a su principio activo desarrollado bajo tecnología bitterless.

AZIMAX® suspensión contiene sucralosa, un edulcorante seguro, asociado a un menor riesgo de desarrollo de caries dental, a diferencia del azúcar.

## INDICACIONES.

AZIMAX® se encuentra indicado en el tratamiento de infecciones del aparato respiratorio superior e inferior, incluida otitis media, faringoamigdalitis, sinusitis, bronquitis y neumonía producidas por gérmenes como: *S. pneumoniae*, *H. influenzae* y *parainfluenzae*, *B. catarrhalis*, entre otros.

AZIMAX® está indicado en el tratamiento de las infecciones genitales no complicadas producidas por *Chlamydia* o debidas a cepas no multirresistentes de *N. gonorrhoea*.

## POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico como posología de orientación se aconseja:

### AZIMAX® SUSPENSIÓN:

Dosis pediátrica de niños mayores de 2 años: 10 mg/Kg-peso/día se administra como una dosis única al día durante 3 días.

El tratamiento puede ser administrado durante 5 días con una dosis de 10 mg/Kg-peso/día para el primer día y una dosis de 5 mg/Kg-peso/día para los siguientes 4 días (del día 2 al día 5). No sobrepasar la dosis de 500 mg en 24 horas.

No se necesita reajuste de dosis en pacientes con daño hepático.

### AZIMAX® COMPRIMIDOS:

1 comprimido de AZIMAX® 500 mg cada 24 horas durante 5 días para el tratamiento de faringitis o amigdalitis leves a moderadas, exacerbaciones bacterianas agudas de enfermedades pulmonares obstructivas crónicas, neumonía leve e infecciones no complicadas de piel y estructuras afines.

1 comprimido de AZIMAX® 1.000 mg en dosis única para el tratamiento de enfermedades de transmisión sexual no complicadas ocasionadas por *Chlamydia trachomatis* o cepas susceptibles de *Neisseria*.

## PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Pacientes con patología hepática y/o renal, pacientes tratados con ergotamina.

Propilenglicol puede producir somnolencia, que afecta la capacidad para manejar herramientas, maquinaria y/o vehículos. Metilparabeno puede provocar reacciones alérgicas. Sorbitol puede causar molestias estomacales, no utilizar en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructuosa.

## EFFECTOS SECUNDARIOS.

Azitromicina es en general bien tolerada, posee baja incidencia de efectos secundarios. Se observó ocasionalmente pacientes con diarrea, náuseas, vómitos, flatulencia. Ocasionalmente elevaciones reversibles de las transaminasas hepáticas con una frecuencia similar a la de otros macrólidos y penicilinas. Reacciones alérgicas como rash, angioedema y anafilaxia.

## CONTRAINDICACIONES.

Pacientes con antecedentes de reacciones alérgicas a cualquiera de los antibióticos macrólidos y pacientes diagnosticados con insuficiencia renal.

## EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante embarazo y lactancia, salvo criterio médico.

## INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

La administración simultánea con antiácidos puede disminuir las concentraciones máximas de azitromicina. La administración conjunta con digoxina puede incrementar los niveles de ésta última.

No se recomienda el uso simultáneo con fármacos derivados de ergotamina por el riesgo de producir ergotismo. Se recomienda monitorización de las pruebas de coagulación cuando se utiliza concomitantemente con anticoagulantes.

## SOBREDOSIS.

En caso de sobredosis o ingesta accidental acudir al servicio de urgencia más cercano.

## LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Suspensión: Almacenar a temperatura no mayor a 30° C antes de ser reconstituida. La suspensión reconstituida mantiene su eficacia por 7 días, siempre y cuando esté refrigerada. No contiene azúcar, endulzado con sucralosa.

Comprimido: Almacenar a temperatura no mayor a 30° C y en su envase original.

Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica. No usar después de la fecha de vencimiento. Informar al médico de todos los medicamentos que esté tomando, con o sin receta.

“Consultar con su médico periódicamente para revisiones preventivas.”

Contáctenos a través de las líneas gratuitas:  
Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222  
Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636  
[www.breskotpharma.com](http://www.breskotpharma.com)

## PRESENTACIÓN.

### AZIMAX®.

Suspensión oral extemporánea x 30 mL.  
Estuche conteniendo un frasco con polvo para suspensión oral extemporánea, un frasco con líquido solvente y una jeringa dosificadora x 10 mL.

AZIMAX® 500 estuche x 5 comprimidos  
AZIMAX® 1.000 estuche x 3 comprimidos



SCIENCE. LIFE. HOPE.

**GMP**  
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. Calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Farmacovigilancia, ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operaciones Bioseguras, Operador Económico Autorizado (OEA). Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519.

**Somos una empresa socialmente comprometida, que promueve el cuidado del medio ambiente, la seguridad y salud en el trabajo.**



SISTEMA INTEGRADO DE GESTIÓN

826



08/21

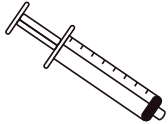
## Contenido del estuche:



FRASCO 1  
con líquido solvente  
para dilución.



FRASCO 2  
con polvo  
para suspensión.



Jeringa dosificadora.

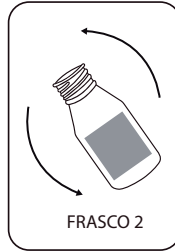


Tapón adaptador.

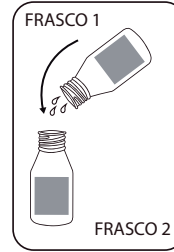
## RECOMENDACIONES PREVIAS A LA PREPARACIÓN DE LA SUSPENSIÓN.

Verificar que todos los elementos contenidos en el estuche estén completos, verificar la fecha de vencimiento en el estuche. Lavarse las manos con agua y jabón.

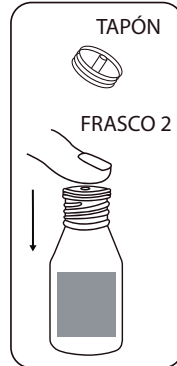
## Modo de preparación:



1. Antes de abrir agitar invirtiendo dos a tres veces el FRASCO 2 para soltar su contenido.

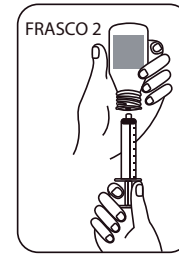


2. Abrir los dos frascos y verter lentamente todo el contenido del FRASCO 1 (líquido solvente) en el FRASCO 2 que contiene el polvo.

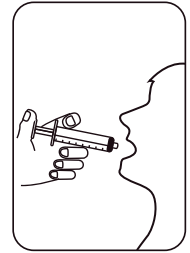


3. Insertar el tapón adaptador en el FRASCO 2, presionando fuertemente, hasta que encastre completamente en la boca del frasco. Cerrar el FRASCO 2 con la tapa y agitar vigorosamente.

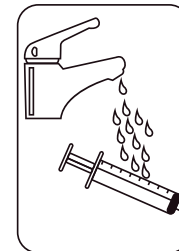
**AGITAR EL FRASCO VIGOROSAMENTE ANTES DE CADA ADMINISTRACIÓN Y MANTENER REFRIGERADO.**



4. Agitar la suspensión antes de cada dosificación. Destapar e introducir la jeringa dosificadora en el orificio del tapón. Invertir el frasco y cargar con la dosis prescrita por su médico. Cerrar el frasco y mantener refrigerado.



5. Utilizar la jeringa dosificadora para administrar la suspensión directamente en la boca del niño.



6. Lavar la jeringa dosificadora separando el émbolo y repetir la administración según las indicaciones de su médico.