

Maxiflox®

CLASE FARMACOLÓGICA.

Levofloxacin. Código ATC: J01MA12

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido recubierto de MAXIFLOX® 500 contiene levofloxacin 500 mg, excipientes c.s.

Cada comprimido recubierto de MAXIFLOX® 750 contiene levofloxacin 750 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antibiótico quinolónico bactericida de amplio espectro de tercera generación.

INDICACIONES.

MAXIFLOX® está indicado en adultos para el tratamiento de infecciones debidas a microorganismos sensibles al fármaco: Sinusitis aguda, exacerbadón aguda de la bronquitis crónica, neumonía adquirida en la comunidad, neumonía hospitalaria, infecciones complicadas del tracto urinario, incluyendo pielonefritis, infecciones de piel y tejidos blandos, con y sin complicación sistémica.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja:

MAXIFLOX® 500 un comprimido cada 24 horas, por 7 a 14 días.

MAXIFLOX® 750 un comprimido cada 24 horas, por 5 a 14 días.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Incidencia poco frecuente: Vértigo o mareos, somnolencia, dolor de cabeza, confusión, nerviosismo, dificultad para dormir, calambres abdominales o dolor de estómago, estreñimiento o diarrea, náuseas, vómitos, cambios de sensación de sabor, picazón y secreción vaginal.

Incidencia rara: Agitación, confusión, alucinaciones, temblores, erupción cutánea, picazón o enrojecimiento, sensibilidad abdominal, fiebre, dolor, inflamación, hinchazón de las pantorrillas, hombros o manos, reacciones alérgicas causadas por la luz solar.

CONTRAINDICACIONES.

Antecedentes de hipersensibilidad a quinolonas y de complicaciones tendinosas vinculadas con la administración de quinolonas. Epilepsia. Menores de 18 años.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

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

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Antiácidos que contengan aluminio, calcio o magnesio. Sulfato ferroso, sucralfato, zinc, quinidina, procainamida, amiodarona, disopiramida, dofetilida, sotalol, insulina, glipizida, glibenclamida, ibuprofeno, naproxeno, ketoprofeno, warfarina.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Levofloxacin puede ocasionar aumento de la presión intracraneal y estimulación del sistema nervioso central que puede degenerar en convulsiones y psicosis tóxica. Utilizar con precaución en pacientes con enfermedades del sistema nervioso central o en presencia de otros factores de riesgo, por lo que puedan predisponer a las convulsiones.

Como ocurre con cualquier agente antibacteriano, el tratamiento con levofloxacin altera la flora intestinal del colon y permite el crecimiento del *clostridium difficile*, cuya toxina puede originar una colitis pseudomembranosa.

Las quinolonas han sido asociadas a la ruptura de tendones, por lo que deben discontinuarse el tratamiento con levofloxacin si se desarrolla dolor tendinoso.

SOBREDOSIS.

De acuerdo con los estudios de toxicidad en animales, los signos más importantes que cabe esperar tras una sobredosis aguda de levofloxacin son confusión, mareo, alteración de la conciencia y ataques convulsivos, así como reacciones de tipo gastrointestinal como náuseas y erosiones de la mucosa.

En caso de que se produjera una sobredosificación, deberá considerarse el lavado gástrico e instituirse tratamiento sintomático.

La hemodíalisis, incluyendo diálisis peritoneal y DPCA no son efectivas para eliminar levofloxacin. No existe un antídoto específico.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C y protegido de la humedad en su envase original. Mantener fuera del alcance de los niños.

Venta bajo receta médica.

“Consulte 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

Para información complementaria y regionalizada visitar nuestra página web: www.breskotpharma.com

PRESENTACIÓN.

Estuche x 10 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 bioseguridad, la seguridad y salud en el trabajo.

