

Claritromicina USP

COMPOSICIÓN. Cada 5 ml de suspensión extemporánea reconstituida contiene claritromicina 250 mg equivalente a claritromicina bitterless 595 mg, excipientes: sacarosa, benzoato de sodio, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA. Suspensión extemporánea.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN. Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA. Antibiótico macrólido.

INDICACIONES. Bronquitis crónica, otitis media, faringitis y amigdalitis, profilaxis y tratamiento adjunto de la enfermedad compleja de *M. avium* diseminada (CMA), neumonía adquirida en comunidad, infecciones en la piel y tejidos blandos. Tratamiento adjunto de la úlcera gástrica asociada a *Helicobacter pylori*.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN. Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja una dosis diaria de 15 mg/kg-peso/día cada 12 horas durante mínimo 7 días.

EMBARAZO Y LACTANCIA. No se recomienda su uso durante embarazo y lactancia.

EFFECTOS SECUNDARIOS. Diarrea, náuseas, malestar abdominal, vómitos.

CONTRAINDICACIONES. Hipersensibilidad.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS. Pacientes con insuficiencia renal y hepática, diabéticos.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS. Administración concomitante con teoflina, carbamazepina o digoxina. Medicamentos que utilizan el sistema metabólico P-450 como warfarina, triazolam, lovastatina, fenitoína.

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

LEYENDAS DE PROTECCIÓN. Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C. Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica. No usar después de la fecha de vencimiento.

DESECHAR LA SUSPENSIÓN DESPUÉS DE 10 DÍAS DE SU PREPARACIÓN.

"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
www.cofar.com.bo

PRESENTACIÓN. Frasco x 80 ml de suspensión reconstituida

COFAR
GCC Genéricos de
Calidad Certificada

BPM
BUENAS PRÁCTICAS
DE MANUFACTURA

Fabricado por Laboratorios COFAR S.A. Calle Víctor Eduardo N° 2293 La Paz - Bolivia. Empresa industrial farmacéutica certificada en Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), Buenas Prácticas de Farmacovigilancia y Sistema Integrado de Gestión ISO 9001:2015 (Gestión de calidad), ISO 14001:2015 (Gestión ambiental), ISO 45001:2018 (Gestión de seguridad y salud en el trabajo), Operaciones Bioseguras. 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

Estamos socialmente comprometidos, promovemos la seguridad y salud en el trabajo y el cuidado del medio ambiente.

COFAR Es poder confiar.



07/21

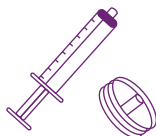
Contenido del estuche:

Claritromicina USP

Frasco con polvo para suspensión extemporánea.

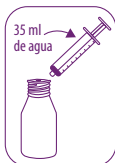


Jeringa dosificadora y tapón adaptador.



Gracias a su mejor sabor facilita la aceptación del paciente pediátrico. Medicamento fabricado con materia prima bajo tecnología bitterless. Una vez preparada la suspensión quedan gránulos, se recomienda no masticarlos, porque poseen sabor amargo característico de claritromicina.

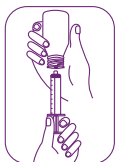
Recomendaciones para la preparación y el uso:



1. Agitar el frasco para soltar el contenido.
2. Destapar el frasco y agregar 35 ml de agua hervida TIBIA (medir con la jeringa). Volver a tapar y agitar vigorosamente hasta obtener una suspensión homogénea. La reconstitución con agua tibia garantiza la homogeneidad y el volumen de 30 ml de la suspensión reconstituida. No usar agua fría.



3. Insertar el tapón adaptador en la boca del frasco.



4. Introducir la boquilla de la jeringa en el orificio del tapón del frasco. Invertir el frasco y cargar la jeringa con la dosis prescrita por el médico.



5. Colocar la jeringa dosificadora en la boca del niño y empujar el émbolo hasta la total administración del contenido de la jeringa.



6. Sacar el émbolo y lavar cuidadosamente la jeringa dosificadora, secar internamente y colocar nuevamente el émbolo. Después de cada administración lavar la jeringa con agua.

ANTES DE CADA ADMINISTRACIÓN:

- LAVARSE LAS MANOS.
- AGITAR VIGOROSAMENTE EL FRASCO PARA GARANTIZAR UNA SUSPENSIÓN HOMOGÉNEA.

MANTENER REFRIGERADA LA SUSPENSIÓN RECONSTITUIDA.

DESECHAR LA SUSPENSIÓN RECONSTITUIDA DESPUÉS DE 10 DÍAS.