

SEPTIQUIN®



CLASE FARMACOLÓGICA.

Ciprofloxacina. Código ATC: J01MA02

COMPOSICIÓN.

Cada cápsula de SEPTIQUIN® 500 contiene ciprofloxacina 500 mg, excipientes c.s.

Cada comprimido recubierto de SEPTIQUIN® 500 contiene ciprofloxacina 500 mg, excipientes c.s.

Cada comprimido recubierto de SEPTIQUIN® 750 contiene ciprofloxacina 750 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Cápsula. Comprimido.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antibacteriano quinolónico de amplio espectro.

INDICACIONES.

SEPTIQUIN® está indicado en el tratamiento de infecciones causadas por cepas bacterianas sensibles. Infecciones otorrinolaringológicas: Faringoamigdalitis, otitis media, sinusitis. Infecciones respiratorias: Bronconeumonía, neumonía lobar, bronquitis aguda, agudización de bronquitis crónica, bronquiectasia y empiema. Infecciones genitourinarias: Uretritis complicadas y no complicadas, cistitis, anexitis, pielonefritis, prostatitis, epididimitis y gonorrea. Infecciones gastrointestinales: Gastroenteritis, fiebre tifoidea por *Salmonella typhi* y *paratyphi*, diarrea infecciosa cuando el tratamiento antibiótico esté indicado. Infecciones osteoarticulares: Osteomielitis, artritis séptica. Infecciones cutáneas y de tejidos blandos: Ulceras y quemaduras infectadas. Infecciones de las vías biliares: Colangitis, colestitis, empiema de vesícula biliar. Infecciones intraabdominales: Peritonitis, abscesos intra abdominales. Infecciones pélvicas: Salpingitis, endometritis.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja 1 cápsula/comprimido de SEPTIQUIN® cada 12 horas.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

El medicamento a las dosis usuales es generalmente bien tolerado. En pacientes particularmente sensibles o con la administración de dosis elevadas puede aparecer ocasionalmente: Vértigo, cefalea, náuseas, nerviosismo, insomnio, dolor abdominal, diarrea, vómitos, indigestión, fiebre, rash, hinchazón de pies y piernas, fotosensibilidad, nefritis intersticial, tendinitis, dolores musculares y/o articulares.

SOBREDOSIS.

Hasta el momento no se han reportado. De presentarse, tomar medidas de protección general, realizar lavado gástrico y administrar carbón activado.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. Niños y adolescentes en periodo de crecimiento.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante embarazo y lactancia.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Antiácidos que contienen aluminio, calcio y magnesio; sulfato ferroso; laxantes que contienen magnesio, se recomienda tomar 2 horas antes o 6 horas después. Sucralfato, didanosina y zinc interfieren con la absorción gastrointestinal. Reduce el metabolismo hepático de cafeína. Incrementa el efecto anticoagulante de warfarina. Reduce significativamente el metabolismo y clearance de teofilina, incrementándose el riesgo de toxicidad. Alcalinizantes urinarios (inhibidores de la anhidrasa carbónica, citrato, bicarbonato de sodio) reducen la solubilidad de ciprofloxacina en la orina, presentándose cristalluria y nefrotoxicidad, aunque la incidencia es rara. Probenecid disminuye el clearance renal de ciprofloxacina. Incremento de la creatinina sérica y de las concentraciones séricas de ciclosporina, alterando su farmacocinética. Alteración de los valores de laboratorio: Interfiere con ALT, AST, fosfatasa alcalina sérica, lactato deshidrogenasa (LDH) sérica.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

No tomar este medicamento por menor tiempo del indicado por su médico. Debe ser utilizado con precaución en pacientes con antecedentes de convulsiones o con factores predisponentes a las mismas. Miastenia grave, epilepsia, arterioesclerosis cerebral. En pacientes mayores de 65 años se incrementa el riesgo de desarrollar alteraciones severas en los tendones, incluyendo ruptura, este riesgo es mayor en pacientes que reciben o hayan estado en tratamiento con corticosteroides.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C, protegido de la humedad y de la luz en su envase original. Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica. No usar después de la fecha de vencimiento. No contiene gluten. No repita el tratamiento sin consultar antes con su médico. No recomende este medicamento a otras personas.

"Consulte con su médico periódicamente para revisiones preventivas".

Contactenos 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 cápsulas

Estuche x 10 comprimidos



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Fermoquímica 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



03/21