



CLASE FARMACOLÓGICA.

Clarithromicina. Código ATC: J01FA09.

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido recubierto contiene claritromicina 500 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antibiótico macrólido de amplio espectro.

INDICACIONES.

Tratamiento de infecciones del tracto respiratorio alto (faringitis, amigdalitis y sinusitis). Infecciones del tracto respiratorio bajo (bronquitis, neumonía). Infecciones de piel y tejido subcutáneo (foliculitis, celulitis y erisipela). Infecciones diseminadas o localizadas por *Mycobacterium avium* o *Mycobacterium intracellulare*. Infecciones localizadas debidas a *Mycobacterium chelonae*, *Mycobacterium fortuitum* o *Mycobacterium kansasii*.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología para adultos se aconseja 1 comprimido cada 12 horas.

La duración general del tratamiento es de 7 a 14 días, dependiendo de la evolución clínica del paciente.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Se han reportado náuseas, vómitos, dolor abdominal, reacciones alérgicas las cuales pueden manifestarse por fiebre, eosinofilia, erupciones cutáneas y síndrome de Stevens-Johnson. Se sabe que el uso de macrólidos puede condicionar la aparición de colitis pseudomembranosa, modificaciones en el electrocardiograma, disfunción hepática, hepatitis hepatocelular e insuficiencia hepática.

SOBREDOSIS.

En caso de presentarse se debe realizar lavado gástrico y aplicar medidas de protección general.

CONTRAINDICACIONES.

Pacientes que presentan historia de hipersensibilidad a los antibióticos del grupo macrólidos.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

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

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Está contraindicada la administración conjunta de claritromicina y cisaprida, terfenadina y rifabutina, con este último fármaco se ha observado la aparición de uveítis y artralgias.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

En pacientes con insuficiencia renal severa se debe administrar claritromicina al 50% de la dosis normal. En pacientes con inmunodeficiencia, a quienes se administran dosis elevadas de claritromicina se ha reportado la presencia de reacciones adversas como náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal, cefalea, flatulencia, rash.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C y protegido de la humedad en el envase original. Mantener fuera del alcance de los niños. No usar después de la fecha de vencimiento. Venta bajo receta médica.

“Consultar con su médico periódicamente para revisiones preventivas.”

Contáctenos a través de nuestras 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 14 comprimidos



SCIENCE. LIFE. HOPE.



Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. 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, promovemos el cuidado del medio ambiente, la bioseguridad, la seguridad y salud en el trabajo.



09/21



903