

Azitromicina USP

COMPOSICIÓN. Cada 5 ml de suspensión extemporánea reconstituida contiene azitromicina 200 mg equivalente a azitromicina dihidrato bitterless 2,8 g, excipientes: sacarosa, metilparabeno, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA. Polvo para suspensión extemporánea.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN. Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA. Antibiótico macrólido.

INDICACIONES. Infecciones del tracto respiratorio inferior: Bronquitis aguda, neumonía. Infecciones del tracto respiratorio superior: Sinusitis, faringitis, amigdalitis y otitis media. Infecciones de piel y tejidos blandos. Tratamiento de infecciones genitales no complicadas.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN. Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja una dosis diaria de 10 mg/kg-peso/día en una sola toma durante 3 a 5 días.

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

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

CONTRAINDICACIONES. Hipersensibilidad.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS. Pacientes con insuficiencia renal y hepática. Por contener metilparabeno puede provocar reacciones alérgicas. Por contener sacarosa tener precaución en pacientes diabéticos y con intolerancia a ciertos azúcares.

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

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS. Warfarina, carbamazepina, fenitoína, clorfeniramina, digoxina, cetirizina, teofilina, antiácidos, ergotamínicos, atorvastatina, cimetidina, ciclosporina, rifabutina, metilprednisolona, midazolam, sildenafil, terfenadina, cotrimoxazol.

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 PREPARADA DESPUÉS DE 7 DÍAS.

Contáctenos a través de nuestras líneas gratuitas: Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222
Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636 www.cofar.com.bo

PRESENTACION. Frasco x 30 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

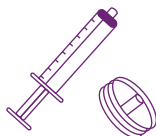
Contenido del estuche:

Azitromicina USP

Frasco con polvo para suspensión extemporánea.

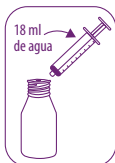


Jeringa dosificadora y tapón adaptador.



Gracias a su mejor sabor facilita la aceptación del paciente pediátrico. Medicamento fabricado con materia prima bajo tecnología *bitterless*.

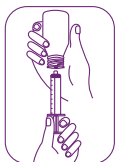
Recomendaciones para la preparación y el uso:



1. Agitar el frasco para soltar el contenido.
2. Destapar el frasco y agregar 18 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. 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 7 DÍAS.