

SEPTIQUIN® F

CLASE FARMACOLÓGICA.

Ciprofloxacina. Código ATC: J01MA02
Fenazopiridina. Código ATC: G04BX06



COMPOSICIÓN.

Cada cápsula contiene ciprofloxacina base 500 mg, fenazopiridina clorhidrato 100 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Cápsula.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antibacteriano de amplio espectro y analgésico urinario.

INDICACIONES.

SEPTIQUIN® F está indicado en infecciones agudas y crónicas del tracto urinario bajo tales como cistitis, prostatitis, uretritis. Profilaxis en procedimientos urológicos, uso de sonda vesical, pre y posoperatorio en cirugía urológica.

SEPTIQUIN® F por contener fenazopiridina posee efecto inmediato sobre los síntomas asociados a cistitis como ser micción dolorosa, polaquiuria, ardor, tenesmo urinario.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja en mayores de 18 años: Infecciones del tracto urinario no complicadas 1 cápsula cada 12 horas por 3 días. Infecciones urinarias recurrentes 1 cápsula cada 12 horas de 5 a 7 días. Prostatitis 2 cápsulas cada 12 horas por 2 días.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Vértigo, cefalea, nerviosismo, somnolencia, insomnio, dolor abdominal, diarrea, vómitos, indigestión. Incidencia poco frecuente: Fotosensibilidad. Incidencia rara: Psicosis aguda, agitación, confusión, alucinaciones, convulsiones, rash cutáneo, prurito, síndrome de Stevens-Johnson, respiración lenta, vasculitis, hinchazón de cara y cuello. Nefritis intersticial: Sangrado oscuro en la orina, fiebre, rash, hinchazón de pies y piernas, anemia hemolítica, meningitis aséptica, dermatitis alérgica, hepatotoxicidad, metahemoglobinemia, disfunción renal, tendinitis, dolores musculares y/o articulares.

SOBREDOSIS.

Hasta el momento no se ha reportado. De presentarse se recomiendan lavado gástrico y administración de carbón activado.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad a ciprofloxacina u otras quinolonas y a fenazopiridina. Menores de 18 años.

Por contener fenazopiridina no debe usarse en enfermos hepáticos, enfermos con oliguria, insuficiencia renal (clearance de creatinina menor a 50 mL/min), glomerulonefritis, trastornos gastrointestinales y pacientes con metahemoglobinemia por deficiencia enzimática.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

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

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Se recomienda espaciar la administración tomando 2 horas antes o 6 horas después de antiácidos que contienen aluminio, calcio y magnesio, sulfato ferroso, laxantes que contienen magnesio. 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 reducen la

solubilidad de ciprofloxacina en la orina, presentándose cristaluria 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. Uroanálisis basado en reacciones de color por espectroscopia: Bilirrubina (reacción Fouchet-Franklin), glucosa (determinación de glucosa oxidasa), 17-hidroxicorticosteroides (método Glenn-Nelson), cetonas (test de Gerhardt), 17-cetosteroides (modificación de Holtorf-Koch de la reacción de Zimmermann), urobilinógeno (reacción de Ehrlich), proteínas (pruebas con el bromofenol).

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

No ingerir el fármaco concomitantemente con las comidas. El uso de fenazopiridina no debe extenderse por más de 15 días. Por contener ciprofloxacina debe ser utilizado con precaución en pacientes con antecedentes de convulsiones o con factores predisponentes a las mismas. Debido a sus posibles efectos sobre el sistema nervioso central se advierte a los pacientes tratados con ciprofloxacina sobre el riesgo de somnolencia al realizar actividades que requieren un grado especial de atención, como operar máquinas o manejar vehículos. Debe usarse con precaución en sujetos con miastenia grave.

En pacientes mayores de 65 años se incrementa el riesgo de desarrollar alteraciones severas en los tendones, incluyendo ruptura, con tratamiento de quinolonas: Ciprofloxacina, levofloxacina o moxifloxacina. Este riesgo es mayor en pacientes que reciben o hayan estado en tratamiento con corticosteroides.

Este medicamento produce una coloración rojiza en la orina, que desaparece al término del tratamiento.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30°C 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.

"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 30 cápsulas



SCIENCE. LIFE. HOPE.



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 la bioseguridad, el cuidado del medio ambiente, la seguridad y salud en el trabajo.



SISTEMA INTEGRADO DE GESTIÓN



1238



11/20