

CLARITROMICINA

Tabletas recubiertas de 500 mg

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Estimado paciente:

Lea cuidadosamente este inserto antes de tomar el medicamento ya que contiene datos importantes con respecto a su uso. Si tiene alguna duda, consulte siempre con su médico.

COMPOSICIÓN:

Claritromicina Tabletas Recubiertas 500 mg

Cada tableta recubierta contiene 500 mg de claritromicina.

Excipientes: Celulosa microcristalina PH 102, croscarmelosa sódica, polivinilpirrolidona, estearato de magnesio, alcohol etílico. Cubierta: Opadry blanco, alcohol etílico. *Desparece durante el proceso de manufactura.

GRUPO TERAPÉUTICO

Antibacteriano macrólido.

DESCRIPCIÓN

La claritromicina es un medicamento antibacteriano de amplio espectro perteneciente al grupo de los macrólidos, indicado en el tratamiento de varios tipos de infecciones causadas por bacterias susceptibles. Junto con otros medicamentos, la claritromicina es además utilizada en el tratamiento de las úlceras duodenales causadas por la bacteria *Helicobacter pylori*.

INDICACIONES, DOSIS Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN

Su médico le debe indicar la dosis y el tiempo de tratamiento adecuado para su caso. En general, las indicaciones recomendadas y las dosis usuales son las siguientes:

Dosis en Adultos

- Faringitis/amigdalitis: 500 mg cada 12 horas por 10 días.
- Sinusitis aguda: 500 mg cada 12 horas por 14 días.
- Exacerbaciones agudas de la bronquitis crónica: 500 mg cada 12 horas por 7 a 14 días.
- Neumonía comunitaria: 500 mg cada 12 horas por 7 a 14 días.
- Infecciones de la piel y tejidos blandos: 500 mg cada 12 horas por 7 a 14 días.
- Terapia triple de erradicación del *Helicobacter pylori*: 500 mg más 20 mg de omeprazol y 1 gramo de amoxicilina, dos veces al día, por 10 a 14 días.

Dosis en Niños

La dosis usualmente recomendada en menores de 12 años es 15 mg/kg/día, divididos en dos tomas por 10 días. Como una guía de dosificación basada en el peso corporal, la dosis puede administrarse según el siguiente cuadro:

| Peso | Dosis |
|---------------|----------------------------------|
| 9 kg o 17 lb | 1,25 ml (62,5 mg) cada 12 horas |
| 17 kg o 37 lb | 2,5 ml (125 mg) cada 12 horas |
| 25 kg o 55 lb | 3,75 ml (187,5 mg) cada 12 horas |
| 33 kg o 73 lb | 5 ml (250 mg) cada 12 horas |

En los pacientes con disminución de la función renal, la dosis se modifica de acuerdo a las instrucciones del médico.

CONTRAINDICACIONES

Antecedentes de alergia a la claritromicina, azitromicina, eritromicina o a cualquier otro antibiótico macrólido; antecedentes de ictericia o problemas hepáticos asociados a tratamientos previos con claritromicina; tratamiento simultáneo con colchicina en pacientes con alteraciones de la función hepática o renal; pacientes con prolongación del intervalo QT o con arritmias ventriculares; pacientes en tratamiento con lovastatina o simvastatina.

PRECAUCIONES

Antes de iniciar el tratamiento con claritromicina informe a su médico acerca de cualquier alergia o problema de salud que usted tenga o haya tenido, especialmente problemas hepáticos causados por tratamientos previos con claritromicina, alteraciones del ritmo cardiaco, enfermedades del hígado o del riñón, miastenia grave o porfiria. En ciertos casos la claritromicina puede causar una alteración del ritmo cardiaco denominada prolongación del intervalo QT, especialmente en pacientes de edad avanzada con antecedentes de enfermedades del corazón o que están en tratamiento con otros medicamentos que pueden causar esta condición. La prolongación del intervalo QT puede causar palpitaciones y otros síntomas tales como mareos y desmayos, y requiere de atención médica inmediata.

Uso en el embarazo y la lactancia: La claritromicina ha demostrado producir efectos adversos sobre el feto en animales de laboratorio y no debe ser usada por mujeres embarazadas, salvo en aquellas circunstancias en las que no se disponga de un medicamento alternativo.

Este medicamento pasa a la leche materna. Antes de iniciar el tratamiento con claritromicina informe a su médico si usted está dando de lactar.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

Informe a su médico acerca de cualquier medicamento que usted esté tomando, especialmente quinidina, disopiramida u otros fármacos antiarrítmicos, ergotamina o dihidroergotamina, colchicina, digoxina, sildenafil, tadalafil o vardenafil, lovastatina o simvastatina, teofilina, verapamilo, carbamazepina, ritonavir, anticoagulantes orales, rifampicina, rifabutina, alprazolam, triazolam, itraconazol.

EFFECTOS ADVERSOS

Los efectos adversos más comunes relacionados con la terapia con claritromicina son diarreas, náuseas, vómitos, dolor de cabeza y sabor metálico en la boca. Informe a su médico si cualquiera de estos efectos no desaparece o empeora con el paso de los días.

Si durante el tratamiento con claritromicina usted experimentase reacciones graves e inusuales tales como pérdida de la audición, cambios en el estado de ánimo, mareos, desmayos, palpitaciones, debilidad, problemas oculares, vómitos persistentes, coloración amarillenta de la piel o los ojos u orina muy oscura, interrumpa el tratamiento y consulte de inmediato con su médico.

CONSEJOS DE USO

Tome la dosis de claritromicina todos los días a las mismas horas, con o sin alimentos, y por todo el tiempo de tratamiento, de acuerdo a lo indicado por su médico. Si usted siente molestias abdominales, puede tomar este medicamento con alimentos o con un vaso de leche.

SOBREDOSIS

En caso de sobredosis acuda de forma urgente al centro de salud más cercano. La sobredosis con CLARITROMICINA puede causar problemas gastrointestinales tales como dolor abdominal, vómitos, náusea y diarrea.

ALMACENAMIENTO

Guarde este medicamento en su envase original en un lugar fresco, protegido de la luz y la humedad, a una temperatura no mayor a 30 °C. No lo utilice después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

Todo medicamento debe conservarse fuera del alcance de los niños.

Vía de administración oral

PRESENTACIÓN

CLARITROMICINA 500 mg tabletas recubiertas, caja por 12

Venta Bajo Receta Médica

Elaborado por

Laboratorios Rocnarf, S.A.

Av. Juan Tanca Marengo Km 5½
Guayaquil - Ecuador

Fecha de última revisión de este Prospecto:
Julio del 2021



Rocnarf

Experiencia y Compromiso en
Medicamentos de Calidad

www.rocnarf.com

Rev. 01