

ERITROMICINA KLONAL
ERITROMICINA

Polvo para preparar suspensión oral
Venta bajo receta archivada



Industria Argentina

K.060/G

FÓRMULA:

Cada frasco contiene:
Eritromicina (como etilsuccinato).....200 mg/5 ml
Excipientes: Metilparabeno, propilparabeno, ciclamato de sodio, sacarina sódica, dióxido de silicio (syloid 244), esencia de frutilla sólida, sacarosa, c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico macrólido de amplio espectro.

INDICACIONES:

La eritromicina está recomendada para el tratamiento de las patologías causadas por gérmenes gram positivos y algunos gram negativos: *Streptococcus pyogenes* (betahemolíticos, grupo A), estreptococos alfa hemolíticos (grupo viridans), *Staphylococcus aureus*, *Diplococcus pneumoniae*, *Neisseria gonorrhoeae*, *Treponema pallidum*, *Entamoeba histolytica*, *Listeria monocytogenes*, infecciones del aparato respiratorio superior e inferior, de la piel y tejido celular subcutáneo, de intensidad leve o moderada. Profilaxis a corto plazo contra la endocarditis bacteriana: previo a procedimientos dentales u otros procedimientos quirúrgicos en pacientes con antecedentes de fiebre reumática, cardiopatías y alergias a la penicilina.

Blenorragia y sífilis primaria en pacientes alérgicos a la penicilina. Está también indicada como coadyuvante de la antitoxina diftérica, para evitar la aparición de portadores y para erradicar la *C. diphtheriae* en pacientes infectados por este microorganismo. Tratamiento de amebiasis intestinal.

CONTRAINDICACIONES:

Estos medicamentos están contraindicados en pacientes que presentan hipersensibilidad a la Eritromicina y en aquellos pacientes con hepatopatías o disfunción hepática preexistente.

INTERACCIONES:

Con Teofilina: Aumenta el efecto de la teofilina.

Con Penicilina: Se ha observado efecto antagónico en un paciente con escarlatina.

Con alcalinizantes de la orina: (Acetazolamida o Bicarbonato de sodio); se pueden observar mejores resultados en infecciones urinarias por gérmenes Gram negativos, cuando la eritromicina se elimina en orina alcalina.

Anticoagulantes orales: Puede prolongarse el tiempo de protrombina e incrementarse los riesgos de hemorragia.

Ciclosporina: Puede aumentar el riesgo de nefrotoxicidad de este fármaco.

Carbamazepina: La eritromicina puede inhibir el metabolismo de esta droga, incrementándose sus niveles plasmáticos pudiéndose alcanzar niveles tóxicos.

Este fármaco puede interaccionar también con ergotamina, digoxina y corticosteroides.

FARMACOCINÉTICA:

Luego de la administración, la eritromicina es absorbida en el tracto digestivo, uniéndose fuertemente a las proteínas y distribuyéndose luego rápidamente a todos los fluidos corporales (excepto al LCR). El metabolismo de la droga se efectúa principalmente en hígado, degradándose a metabolitos inactivos. El tiempo de vida media en pacientes con función renal normal es de 1,4 a 2 h, y en pacientes con insuficiencia renal se prolonga 4,8 a 6 h. La droga se elimina inalterada y como metabolitos principalmente por bilis, orina y materia fecal.

PRECAUCIONES DE SU USO:

Durante tratamiento prolongado o repetido, existe la posibilidad de que se presente una proliferación excesiva de bacterias no sensibles u hongos. En ese caso, el medicamento debe suspenderse o instituir el tratamiento apropiado. Ya que la eritromicina es excretada principalmente por el hígado, se debe proceder con cautela cuando el antibiótico es administrado a pacientes con insuficiencia hepática. Durante el tratamiento pueden originarse interferencias diagnósticas en determinación de las catecolaminas urinarias y en la determinación plasmática de bilirrubina, de las transaminasas hepáticas y de fosfatasa alcalina.

USO DURANTE EL EMBARAZO Y LACTANCIA:

La eritromicina atraviesa la placenta y es excretada por leche durante la lactancia, pero no se han reportado problemas relacionados con estos fenómenos.

TINTA CYAN NO VA IMPRESA

Firma y sello	Firma y sello	Firma y sello
Fecha:/...../.....	Fecha:...../...../.....	Fecha:...../...../.....
		Resolución

Color de Impresión:	Negro
Medida:	200 x 135
Formato:	13

EFFECTOS COLATERALES Y SECUNDARIOS:

La eritromicina suele originar trastornos digestivos, como ser dolores abdominales que están relacionados con la dosis. A las dosis orales usuales, se presentan con poca frecuencia náuseas, vómitos y diarrea. Las manifestaciones alérgicas son frecuentes; se han comunicado casos aislados de urticaria, erupciones cutáneas y en raras ocasiones, anafilaxis. Puede originarse sobreinfección por gérmenes resistentes y sobreinfecciones micóticas. Si esto ocurriese, efectuar el tratamiento de la sobreinfección con los antibióticos indicados para cada caso.

SÍNTOMAS Y TRATAMIENTO DE DOSIS EXCESIVAS:

En caso de sobredosis reciente, se recomienda lavado gástrico, mantener al paciente en observación y aplicar tratamiento sintomático.

SOBREDOSIFICACIÓN:

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con alguno de los Centros de Toxicología del país. Entre otros:

Hospital Nacional Alejandro Posadas:

Centro de toxicología: 011-4658-7777/011-4654-6648

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-333-0160

Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez: 0800-444-8694

Centro de toxicología: 011-4962-6666

Hospital General de Agudos J.A. Fernández: 4808-2606/2646/2604/2121;

Centro de toxicología: 011-4808-2655

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS:

Se administra por vía oral según prescripción médica.

Usualmente se recomienda administrar en adultos 500 mg, 3 veces al día. En niños, se recomienda 30-40 mg/kg de peso al día, dividido en 3 a 4 tomas.

CONSERVACIÓN Y PREPARACIÓN DE LA SUSPENSIÓN ORAL:

Conservar a temperatura entre 8 °C y 30 °C, en lugar seco y al abrigo de la luz.

Preparación:

Agitar el frasco para desprender el polvo adherido a las paredes. Agregar agua potable hasta el nivel que indica la flecha del frasco. Agitar vigorosamente para facilitar la suspensión del polvo. Completar con agua potable nuevamente hasta el nivel que indica la flecha del frasco.

Agitar hasta obtener una suspensión homogénea.

PRESENTACIONES:

Polvo para suspensión oral de 200 mg/5ml: Envase con polvo para preparar 60 ml y 100 ml de suspensión.

Envases hospitalarios con 96 frascos, con polvo para preparar 60 ml y 100 ml de suspensión.

MANTENGA ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

ESTE MEDICAMENTO DEBE SER UTILIZADO EXCLUSIVAMENTE BAJO PRESCRIPCIÓN Y VIGILANCIA MÉDICA, Y NO PUEDE REPETIRSE SIN NUEVA RECETA MÉDICA.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 45.838

Director Técnico: Leonardo Iannello
Farmacéutico

Fecha de última revisión: 12/1996
Elaborado en Planta Quilmes.



KLONAL S.R.L.

Planta Quilmes: Lamadrid 802 - Quilmes - C.P. (B1878CZV)

Provincia de Bs. As., Argentina, Tel. Fax: (54) (11) 4251-5954/5955

Planta Córdoba: Av. Bernardo O'Higgins 4.034 - Barrio San Carlos, Córdoba Capital, Provincia de Córdoba, Argentina.

Firma y sello	Firma y sello	Firma y sello
Fecha:/...../.....	Fecha:...../...../.....	Fecha:...../...../.....
		Resolución

TINTA CYAN NO VA IMPRESA

Color de Impresión:	Negro
Medida:	200 x 135
Formato:	13