

K. 502/A

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

KLONACID
CLARITROMICINA

Polvo para suspensión oral 125 mg/5 ml - 250 mg/5 ml
Comprimidos recubiertos 250 mg - 500 mg
Comprimidos de liberación modificada 500 mg

Venta bajo receta archivada

Industria Argentina

Sírvase leer esta información antes de comenzar a tomar el medicamento, aún cuando simplemente haya repetido la receta (o antes de empezar a usarlo y cada vez que renueve su receta). Puede haber información nueva (o alguna información puede haber cambiado). Recuerde que su médico le recetó este medicamento sólo a usted. No lo administre (o recomiende) a ninguna otra persona. Esta información no reemplaza el hablar con su médico acerca de su enfermedad o el tratamiento. Si tiene alguna duda, consulte a su médico. Este medicamento debe ser indicado por su médico y prescripto bajo una receta médica archivada. Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo. Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

FÓRMULA:

KLONACID Polvo para suspensión oral 125 mg/5 ml

Cada 5 ml de suspensión contiene:

Claritromicina..... 125 mg
Excipientes: Carbomer (carbopol 974P), dióxido de silicio coloidal, copolímero del ácido metacrílico, polietilenglicol 1500, talco, azúcar, colorante rojo amaranto, citrato de sodio anhidro, ácido cítrico anhidro, carboximetilcelulosa (CMC700), EDTA, esencia de tutti frutti, carbomer (carbopol 940), c.s.

KLONACID Polvo para suspensión oral 250 mg/5 ml

Cada 5 ml de suspensión contiene:

Claritromicina..... 250 mg
Excipientes: Carbomer (carbopol 974P) , polivinilpirrolidona, copolímero del ácido metacrílico, polietilenglicol 1500, talco, azúcar, colorante rojo amaranto, citrato de sodio anhidro, ácido cítrico anhidro, carboximetilcelulosa (CMC700), EDTA, esencia de tutti frutti, carbomer (carbopol 940), c.s.

KLONACID Comprimidos recubiertos 250 mg

Cada comprimido recubierto contiene:

Claritromicina..... 250 mg
Excipientes: Almidón de maíz, croscarmelosa sódica, estearato de magnesio, hidroxipropilmetilcelulosa, talco, dióxido de titanio, polietilenglicol 6000, laca aluminica tartrazina 15-25%, laca aluminica azul brillante 10-16%, c.s. "**Este medicamento contiene tartrazina como colorante**".

KLONACID Comprimidos recubiertos 500 mg

Cada comprimido recubierto contiene:

Claritromicina..... 500 mg
Excipientes: Almidón de maíz, croscarmelosa sódica, estearato de magnesio, hidroxipropilmetilcelulosa, talco, dióxido de titanio, polietilenglicol 6000, laca aluminica tartrazina 15-25%, laca aluminica azul brillante 10-16%, c.s. "**Este medicamento contiene tartrazina como colorante**".

KLONACID Comprimidos de liberación modificada 500 mg

Cada comprimido de liberación modificada contiene:

Claritromicina..... 500 mg
Excipientes: Ácido cítrico anhidro, alginato de sodio, alginato sódico-cálcico, lactosa, povidona K30, talco, ácido esteárico, estearato de magnesio, hidroxipropilmetilcelulosa, polietilenglicol 400, polietilenglicol 6000, dióxido de titanio E171, laca amarillo de quinoleina, ácido sórbico, c.s.

1) ¿Cuál es la información más importante que debo saber sobre este medicamento?

Efectos indeseables:

Busque atención médica de inmediato si presenta síntomas de ataque cardíaco o cerebrovascular, como dolor en el pecho, dificultad o problemas para respirar, dolor o debilidad en alguna parte o un lado del cuerpo o dificultad para hablar.

Precauciones y advertencias:

-Utilice antibióticos solamente con la prescripción de un médico u odontólogo.

-No se automedique ni ofrezca antibióticos a otras personas.

-Cumpla con el tratamiento según lo indicado, respetando la dosis, horarios de la toma, el tiempo de tratamiento. No prolongue ni interrumpa el tratamiento salvo que se lo indique el profesional.

-No utilice antibióticos que le hayan sobrado o que les hayan sobrado a otros.

-Lávese frecuentemente las manos con agua y jabón.

-Mantenga su calendario de vacunación al día.

2) ¿Qué es y para que se utiliza este medicamento?

Antibiótico macrólido. Código ATC: J01FA09

Indicaciones:

La sensibilidad de los gérmenes a los antibióticos es un proceso dinámico y puede sufrir variaciones dependiendo del tipo de microorganismos, del sitio de inicio de la infección (hospitalaria o de la comunidad) y del patrón de usos y costumbres del fármaco analizado.

Por lo tanto, se recomienda verificar los **perfiles** de sensibilidad **local** y las recomendaciones nacionales e internacionales actualizadas de tratamiento antimicrobiano antes de prescribir claritromicina.

El análisis de sensibilidad más pertinente es el provisto por el laboratorio institucional de bacteriología ya que refleja con mayor certeza la situación epidemiológica del lugar en el que se realiza la prescripción; o bien, como alternativa, análisis locales, regionales nacionales, tales como los obtenidos a través de la "Red Nacional de Vigilancia de la Resistencia a los Antimicrobianos WHONET Argentina". Red WHONET: <http://antimicrobianos.com.ar/category/resistencia/whonet/#>)

Las recomendaciones de tratamiento antimicrobiano son habitualmente generadas por los Servicios de Infectología, los Comités de Control de Infecciones institucionales, Sociedades Científicas reconocidas.

La claritromicina se utiliza para el tratamiento de las infecciones causadas por gérmenes sensibles en: Úlcera gástrica y duodenal asociadas a la bacteria *Helicobacter Pylori*. Prevención y tratamiento de las infecciones producidas por micobacterias. Infecciones del aparato respiratorio superior, tales como faringitis (infección de la faringe que provoca dolor de garganta), amigdalitis (inflamación de las amígdalas) y sinusitis (infección de los senos paranasales que están alrededor de la frente, las mejillas y los ojos). Infecciones del tracto respiratorio inferior, tales como bronquitis aguda (infección e inflamación de los bronquios), reagudización de bronquitis crónica (empeoramiento de la inflamación de los pulmones de forma prolongada o repetitiva) y neumonías bacterianas (inflamación de los pulmones causada por bacterias). Infecciones de la piel y tejidos blandos, tales como foliculitis (infección de uno o más folículos de los pelos), celulitis y erisipela. Otitis media aguda en niños.

3) ¿Qué es lo que debo saber antes de tomar claritromicina y durante el tratamiento?

¿Quiénes no deben tomar/usar claritromicina?

No tome este medicamento: Si es alérgico a la claritromicina u otros antibióticos macrólidos (eritromicina, azitromicina, espiramicina, etc.) o cualquiera de los demás excipientes de la fórmula; si tiene insuficiencia hepática grave y problemas de riñón a la vez.

¿Qué debo informar a mi médico antes o mientras tomo/uso claritromicina?

Antes de tomar/usar este medicamento, debe informar a su médico: Si ud. toma medicamentos que contengan cisaprida, pimozida, ergotamina, dihidroergotamina, terfenadina, simvastina; si tiene problemas cardíacos, enfermedad de las arterias coronarias, síndrome de QT largo (en Ud. o alguien de su familia) o alteraciones en los electrolitos (potasio o magnesio bajos en sangre); si usted tiene problemas en el hígado o el riñón; si usted tiene otro problema de salud; si usted tiene alguna alergia o tuvo alergias alguna vez; si usted está embarazada o planea quedar embarazada. No se ha establecido la seguridad de la administración de claritromicina durante el embarazo. Por lo tanto, no se aconseja su administración durante el embarazo sin evaluar cuidadosamente los riesgos y beneficios. Claritromicina debe utilizarse durante el embarazo sólo si el beneficio potencial justifica el riesgo potencial para el feto. Si usted está amamantando, la claritromicina ha sido hallada en la leche materna; por lo tanto, se recomienda suspender la lactancia materna o evitar la administración de este medicamento.

Mientras usa este medicamento.

Tenga especial cuidado con claritromicina: Si tiene alguna enfermedad del hígado; si padece alguna enfermedad del riñón (insuficiencia renal de moderada a grave); si es anciano. No se preveen problemas específicos en estos pacientes. En condiciones normales no se necesitan ajustes posológicos, aunque conviene conocer el estado de funcionalismo renal. En insuficiencia hepática grave se reducirá la dosis; si está tomando colchicina porque puede producirse toxicidad; si ha tomado otros antibióticos del grupo de los macrólidos o los antibióticos lincomicina o clindamicina y la infección no se ha resuelto como consecuencia de estar producida por un germen resistente; si le están tratando una infección causada por *Mycobacterium avium* (que se suele dar en enfermos con SIDA o se manifiesta como una enfermedad pulmonar) porque deben realizarle una audiometría antes del comienzo del tratamiento y deberán controlarle su capacidad auditiva durante el tratamiento.

También se recomienda que le realicen un control periódico del recuento de glóbulos blancos y plaquetas. Además, si en el tratamiento de estas infecciones tomara también rifabutina (que es otro antibiótico) sepa que aumenta el riesgo de aparición de uveítis (una alteración del ojo) por lo que debe tener los controles adecuados; si presentara diarrea porque el tratamiento con claritromicina, como para la mayoría de los antibióticos, puede causar colitis pseudomembranosa (inflamación del intestino grueso que causa diarrea y dolor abdominal) por el microorganismo *Clostridium difficile* y el médico debe descartar este diagnóstico; si estuviera tomando lovastatina o simvastatina para disminuir su nivel de colesterol, porque al tomarse junto con claritromicina puede aumentar el riesgo de rabdomiólisis (un trastorno que afectaría sus músculos); si estuviera tomando anticoagulantes orales porque se recomienda que le controlen el tiempo de protrombina; si estuviera tomando alprazolam, midazolam, triazolam (benzodiacepinas, para la ansiedad y el insomnio).

Si se expone al sol: No existen recomendaciones específicas.

Controles analíticos: En el tratamiento de infecciones por *Mycobacterium avium* complex (MAC), deberá realizarse una audiometría previa al inicio de la terapia y controlar la capacidad auditiva durante la misma. Asimismo, se recomiendan recuentos periódicos de leucocitos y plaquetas.

Otras consideraciones especiales: Si los síntomas no mejoran en unos cuantos días o si empeoran, consulte a su médico.

Advertencias dietéticas: Tome abundante líquido durante el tratamiento para favorecer la eliminación renal.

Alimentos: No se han registrado interacciones específicas.

Uso pediátrico: La seguridad y efectividad de la claritromicina no han sido establecidas niños de menos de 6 meses de edad. Uso no recomendado en niños menores de 6 meses en general.

Conducción y uso de maquinaria: No existen datos sobre el efecto de la claritromicina sobre la capacidad para conducir automóviles o utilizar máquinas. Deberá tenerse en cuenta la posibilidad de mareos, vértigo, confusión y desorientación, que pueden presentarse con la medicación, antes de que los pacientes conduzcan automóviles o utilicen máquinas.

Información importante de excipientes: El polvo para suspensión oral contiene azúcar como excipiente, y aunque la cantidad total ingerida probablemente no sea suficiente para provocar cambios importantes, debe ser tenido en cuenta en pacientes diabéticos.

¿Puedo tomar claritromicina con otros medicamentos?

Informe a su médico acerca de todos los medicamentos que toma. Ello incluye: Medicamentos bajo receta; medicamentos de venta libre; suplementos a base de hierbas.

No tome claritromicina si está tomando: Ergotamina o dihidroergotamina (para tratar la migraña); otros medicamentos que se sabe que causan graves alteraciones en el ritmo cardíaco; pimozida (utilizado para tratar alteraciones mentales); cisaprida (utilizado para tratar problemas de estómago); simvastatina o lovastatina (utilizado para disminuir el colesterol); ticagrelor (un medicamento que aclara la sangre); ranolazina (utilizado para tratar angina); colchicina (para tratar la gota); psicóticos atípicos (p.e. quetiapina).

Informe a su médico si está tomando cualquiera de los siguientes medicamentos: Warfarina u otro anticoagulante, por ejemplo, dabigatrán, rivaroxabán, apixabán (utilizado para hacer que la sangre sea más líquida); disopiramida o quinidina, medicamentos utilizados para tratar el latido anormal del corazón; digoxina, un medicamento utilizado para tratar la insuficiencia cardíaca; fenitoína, valproato o carbamazepina, medicamentos utilizados para tratar la epilepsia; teofilina, utilizado para tratar el asma; benzodiacepinas que se utilizan para dormir, por ejemplo midazolam, triazolam o alprazolam; fenobarbital, utilizado como sedante y anticonvulsivante; rifabutina o rifampicina o aminogluósidos (por ej. gentamicina) utilizados para tratar algunas infecciones; ciclosporina, tacrolimus o sirolimus, utilizados después de un trasplante de órgano; atorvastatina o rosuvastatina, medicamentos que se usan para disminuir el colesterol; efavirenz, etravirina, nevirapina, atazanvir, saquinavir, ritonavir o zidovudina, utilizado para tratar a pacientes infectados por VIH; hierba de San Juan, utilizada para tratar la depresión; fluconazol, itraconazol o ketoconazol, utilizados para tratar infecciones fúngicas; sildenafil, tadalafilo o vardenafilo, utilizado para tratar la disfunción sexual en hombres, y la presión arterial elevada; tolterodina, utilizado para tratar la incontinencia; omeprazol, para el tratamiento de úlceras gástricas; insulina, nateglinida, repaglinida, medicamentos que se usan para tratar la diabetes; valproato, utilizado para tratar el trastorno bipolar; vinblastina, utilizado en el tratamiento del cáncer; clostazol, utilizado para tratar dolor de tipo calambre en las piernas; metilprednisolona, un esteroide que se utiliza después de cirugía, lesiones u otras condiciones estresantes; bloqueantes de los canales de calcio, por ejemplo verapamilo, amlodipino, diltiazem (utilizados para tratar la presión arterial alta o alteraciones del latido del corazón); cisapride y pimozida; terfenadina; ranitidina citrato de bismuto; zidovudina; didanosina.

4) ¿Cómo debo tomar claritromicina?

"La vía de administración de este producto es oral"

Tome/use claritromicina exactamente como se lo indicó el médico, a las horas del día que

TINTA AZUL
NO VA
IMPRESA

Color:	Verde Pantone 341	Firma y sello		Firma y sello	Firma y sello	Resolución:
Medida:	185x320 mm					
Formato:	7	Fecha:/..../....		Fecha:/..../....	Fecha:/..../....	

correspondan respetando la dosis y duración.

KLONACID polvo para suspensión oral 125 mg/5 ml - 250 mg/5 ml / comprimidos recubiertos 250 mg - 500 mg pueden ser tomados con o fuera de las comidas.

KLONACID comprimidos de liberación modificada deben ser tomados junto con las comidas.

No consuma alcohol mientras se encuentra en tratamiento con claritromicina.

No cambie sus dosis como así tampoco suspenda la administración de claritromicina sin consultar primero con su médico.

Si su hijo toma/usa claritromicina, el médico que lo atiende decidirá la forma farmacéutica y dosis correcta, según la edad y el peso de su hijo.

Dosificación:

La dosis de claritromicina depende del estado clínico del paciente y, en cualquier caso, debe ser definida por el médico.

Adultos y adolescentes:

Dosis estándar: La dosis habitual es 250 mg dos veces al día.

Tratamiento con dosis altas: La dosis habitual se puede incrementar a 500 mg dos veces al día en caso de infecciones graves.

Eliminación de Helicobacter pylori en adultos:

En pacientes con úlcera gastroduodenal asociada a *H. pylori* como parte de la primera línea del tratamiento de la triple terapia en una dosis de 500 mg dos veces al día.

Infecciones por MAC: 500 mg/12 horas pudiendo aumentar posteriormente a 1 g/12 horas según respuesta.

Dosis en pacientes con insuficiencia renal:

Las dosis máximas recomendadas se deben reducir proporcionalmente a la insuficiencia renal.

Con tasas de aclaramiento de creatinina inferiores a 30 ml/min, se debe reducir la dosis a 250 mg diariamente o, en las infecciones más graves, a 250 mg dos veces al día. La duración del tratamiento no debe exceder los 14 días en estos pacientes.

Niños de 6 meses a 12 años:

La dosis recomendada es de 7,5 mg/kg dos veces al día.

Para **KLONACID polvo para suspensión oral 125 mg/5 ml:**

Peso	Edad	Dosis
8-11 kg	1-2 años	2,5 ml dos veces al día
12-19 kg	2-4 años	5,0 ml dos veces al día
20-29 kg	4-8 años	7,5 ml dos veces al día
30-40 kg	8-12 años	10,0 ml dos veces al día

Los niños que pesen menos de 8 kg se deben tratar en función de su peso corporal.

En caso de insuficiencia renal, especialmente si el aclaramiento de creatinina es <30 ml/min, se debe reducir la dosis a la mitad, por ejemplo 7,5 mg/kg una vez al día, y la duración del tratamiento no debe exceder de 14 días.

Duración del tratamiento:

La duración del tratamiento con claritromicina depende de la condición clínica del paciente. La duración del tratamiento, en cualquier caso, debe ser establecida por el médico.

- La duración habitual del tratamiento en niños menores de 12 años es de 5 a 10 días.
- La duración habitual del tratamiento en adultos y adolescentes es de 6 a 14 días.
- Se debe continuar el tratamiento durante al menos 2 días después de la desaparición de los síntomas.

En infecciones por *Streptococcus pyogenes* (como estreptococo beta-hemolítico) la duración del tratamiento debe ser al menos de 10 días.

- El tratamiento combinado para la erradicación de la infección por *H. pylori*, por ej., 500 mg dos veces al día en combinación con 1.000 mg de amoxicilina dos veces al día y 20 mg de omeprazol dos veces al día se debe prolongar durante 7 días.
- En infecciones por MAC el tratamiento puede ser de por vida.

Preparación:

KLONACID polvo para suspensión oral 125 mg/5 ml - 250 mg/5 ml:

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. Agitar bien antes de cada uso.

Administración con vaso dosificador:

Medir el volumen indicado por el médico y administrar. No masticar los gránulos.

Cerrar perfectamente el frasco que contiene la suspensión y lavar el vaso dosificador con agua

potable, de manera que quede apto para la próxima utilización.

Se recomienda que siga la posología prescrita de forma adecuada

¿Qué debo hacer en caso de sobredosis?

"Si toma/usa más de la dosis recetada de claritromicina, consulte a su médico, concurra al Hospital más cercano o comuníquese 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

Síntomas: Los síntomas de sobredosis pueden incluir vómitos, diarrea, náuseas y molestias abdominales graves.

¿Qué debo hacer si dejo de tomar una dosis?

Tomarla lo antes posible, a menos que esté próxima la siguiente toma, en cuyo caso la omitiremos, para continuar con el régimen de dosificación habitual. No tomar el doble de la dosis en la siguiente.

Si toma dos dosis diarias, se recomienda esperar 5 o 6 horas antes de tomar la próxima dosis. Siempre consulte a su médico.

Interrupción del tratamiento:

Es especialmente importante que tome este medicamento durante el tiempo completo de tratamiento prescrito aunque mejore antes. La interrupción de la terapia de forma prematura puede enlentecer su recuperación o dar lugar a una infección de rebote (superinfección) que puede revertir en una infección más grave resistente a antibióticos.

Asimismo, el uso prolongado de antibióticos también puede incrementar el riesgo de superinfección.

5) ¿Cuáles son los efectos adversos que puede tener claritromicina?

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Si le produce cualquiera de los siguientes efectos adversos en cualquier momento durante el tratamiento. DEJE DE TOMAR este medicamento y contacte con su médico inmediatamente:

Diarrea grave o prolongada, que puede presentar sangre o mucosidad. La diarrea se puede producir más de dos meses después del tratamiento con claritromicina, en cuyo caso debe consultar con su médico. Erupción, dificultad en la respiración, desmayo o hinchazón de la cara y garganta. Estos son signos de que está desarrollando una reacción alérgica. Coloración amarillenta de la piel (ictericia), irritación en la piel, decoloración de las heces, orina oscura, sensibilidad abdominal o pérdida de apetito. Estos pueden ser síntomas de que su hígado no está funcionando correctamente. Reacciones graves en la piel como formación de ampollas en la piel, boca, labios, ojos y genitales (síntomas de una reacción alérgica rara llamada Síndrome de Steven-Johnson /necrólisis epidérmica tóxica). Latido cardíaco irregular ó rápido. Dolor intenso en el abdomen y espalda, producido por inflamación del páncreas.

Póngase en contacto con un médico cuanto antes si experimenta una reacción cutánea grave: Una erupción roja y escamosa con bultos bajo la piel y ampollas (pustulosis exantemática). La frecuencia de este efecto adverso se considera como no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Efectos adversos frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas): Dolor de cabeza, dificultad para dormir, cambios en el sentido del gusto, problemas de estómago tales como náuseas, vómitos, dolor de estómago, indigestión, diarrea; funcionamiento anormal del hígado (detectado en análisis de sangre), erupción en la piel, aumento de la sudoración.

Efectos adversos ocasionales (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas): "Aftas" orales o vaginales (infección fúngica), disminución en el número de ciertos tipos de células sanguíneas (lo que hace que puedan producirse infecciones con más facilidad o aumentar el riesgo de formación de hematomas o hemorragia); pérdida de apetito, ardor, distensión, estreñimiento, flatulencia; ansiedad, nerviosismo, somnolencia, cansancio, debilidad, mareos, temblor o agitación, o sensación general de malestar; zumbido en los oídos o pérdida de la audición, vértigo, inflamación de la boca o lengua, sequedad de boca, dolor de las articulaciones, dolor en el pecho o cambios en el ritmo del corazón tales como palpitaciones, cambio de los niveles de sustancias que se producen en el hígado, inflamación del hígado, incapacidad del hígado para funcionar adecuadamente o insuficiencia hepática (puede observar coloración amarillenta de la piel, orina oscura, decoloración de las heces o picor de la piel), resultados anormales de los análisis de sangre.

Frecuencia no conocida (no se puede estimar la frecuencia a partir de los datos disponibles): Hinchazón, enrojecimiento o picor de la piel; hinchazón de los labios y la cara (angioedema); acné, inflamación del páncreas; confusión, desorientación, alucinaciones (ver cosas), cambio en el sentido de la realidad o sensación de pánico, depresión, sueños anormales o pesadillas, manía; convulsiones (ataques), hemorragia, decoloración de la lengua o dientes; pérdida del gusto o del olfato o alteración del olfato; hormigueo, sordera, dolor muscular o pérdida del tejido muscular;

inflamación de los riñones o incapacidad de los riñones para funcionar adecuadamente (puede observar cansancio, hinchazón o inflamación de la cara, abdomen, muslos o tobillos o problemas para orinar) o insuficiencia renal.

Tome contacto con su médico de inmediato si desarrolla cualquier efecto adverso incluso si no figura en el listado anterior.

6) ¿Cómo debo conservar este medicamento?

KLONACID Polvo para suspensión oral 125 mg/5 ml:

Conservar a temperatura entre 8 °C y 30 °C, en lugar seco y al abrigo de la luz. Una vez reconstituida la suspensión, mantener el frasco bien cerrado a temperatura ambiente y emplear dentro de los 14 días. No conservar en heladera.

KLONACID polvo para suspensión oral 250 mg/5 ml:

Conservar a temperatura entre 15 °C y 30 °C y al abrigo de la luz. Una vez reconstituida la suspensión, mantener el frasco bien cerrado a temperatura ambiente y emplear dentro de los 14 días. No conservar en heladera.

KLONACID Comprimidos recubiertos 250 mg - 500 mg / KLONACID Comprimidos de liberación modificada 500 mg:

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

7) Información adicional:

KLONACID Polvo para suspensión oral 125 mg/5 ml - 250 mg/5 ml

Envases que contienen 1 y 96 frascos con polvo para preparar 60 ml de suspensión oral, con su respectivos vasos dosificadores, siendo la última presentación de uso hospitalario exclusivo.

KLONACID Comprimidos recubiertos 250 mg

Envases que contienen 8, 10, 12, 16, 20 y 1.000, siendo la última presentación de uso hospitalario exclusivo.

KLONACID Comprimidos recubiertos 500 mg

Envases que contienen 8, 10, 12, 16, 20, 504 y 1.000, siendo las dos últimas presentaciones de uso hospitalario exclusivo.

KLONACID Comprimidos de liberación modificada 500 mg

Envases que contienen 10 y 1.000, siendo la última presentación de uso hospitalario exclusivo.

8) Leyendas finales:

Este folleto resume la información más importante de claritromicina, para mayor información y ante cualquier duda CONSULTE CON SU MÉDICO.

MANTENGA ESTE MEDICAMENTO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

No use este medicamento si la etiqueta o el envase está dañado.

Ud. puede tomar/usar claritromicina hasta el último día del mes indicado en el envase. No tome claritromicina luego de la fecha de vencimiento.

"Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente por favor complete la ficha disponible en <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llame a ANMAT responde 0800-333-1234"

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

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N°: 48.621

Director técnico: Leonardo Iannello.
Farmacéutico

Elaborado en Planta Quilmes.

Fecha de última revisión: 04/2022



KLONAL
LABORATORIO
COMPROMETIDOS CON TU SALUD

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.

TINTA AZUL NO VA IMPRESA	Color:	Verde Pantone 341	Firma y sello		Firma y sello	Firma y sello	Resolución:
	Medida:	185x320 mm					
	Formato:	7	Fecha: / /		Fecha: / /		