



AZITRONA KLONAL

**La opción más confiable para sus pacientes
con infecciones respiratorias**

Seguridad a la hora del tratamiento.

Comprobada acción antiinfecciosa en las siguientes patologías:

Otitis media ✓

Faringoamigdalitis ✓

Neumonía ✓

Bronquitis ✓

Azitrona Klonal

» Antiherpético de amplio espectro.

Del grupo de los macrólidos que actúa contra varias bacterias grampositivas y gramnegativas. La azitromicina tiende a ser más estable que la eritromicina al pH gástrico.

Azitrona Klonal se absorbe rápidamente desde el tracto gastrointestinal alcanzando el pico de concentración sérica a las 2 horas desde su ingesta.

La dosis recomendada de **Azitrona Klonal** (suspensión oral) para el tratamiento de otitis aguda media y neumonía, debido a los microorganismos indicados es de una dosis única de 10mg/kg el primer día (no se deben exceder los 500 mg diarios), seguida la dosis de 5mg/kg. diarios (no se deben exceder los 250mg diarios), durante un período de 2 a 5 días. La dosis recomendada de **Azitrona Klonal** para el tratamiento de procesos bacterianos agudos con obstrucción crónica pulmonar, neumonía, faringitis - amigdalitis e infecciones superficiales de piel, debido a los microorganismos indicados, es de 500 mg, como única dosis como primer día de tratamiento, seguida de dosis diarias de 250 mg, durante un periodo de 2 a 5 días.

McMullan, Brendan J.; Mostaghim, Mona (junio de 2015). «Prescribing azithromycin» [Prescribiendo azitromicina]. Aust Prescr (en inglés) (NPS MedicineWise) 38 (3): 87-89. PMID 26648627. doi:10.18773/austprescr.2015.030. Consultado el 21 de septiembre de 2017.

1. Salazar a; b c d Kanatani, M. S.; Guglielmo, B. J. (enero de 1994). «The new macrolides. Azithromycin and clarithromycin». [Los nuevos macrólidos. Azitromicina y claritromicina]. West J Med (en inglés) 160 (1): 31-37. PMID 8128699. Consultado el 21 de septiembre de 2017.

2. Citado en MedlinePlus.

3. Rondón, Carlos (30 de enero de 2012). «Los Macrólidos, una alternativa de consideración en el tratamiento de fibrosis pulmonar». Consultado el 1 de febrero de 2012.

4. PR Vademécum. Dosificación: azitromicina. Consultado el 26/nov/2018

5. Pediamécum. Dosificación: azitromicina. Consultado el 16/abr/2013

6. Ray WA, Murray KT, Hall K, et al. Azithromycin and the risk of cardiovascular death. N Engl J Med. 2012; 366:1881-90

7. FDA Safety Changes: Azithromycin Linked With Fatal Irregular Heart Rhythms, 12/03/2013

8. Svanström, Henrik; Pasternak, Björn; Hviid, Anders (2 de mayo de 2013). «Use of Azithromycin and Death from Cardiovascular Causes». New England Journal of Medicine 368 (18): 1704-1712. ISSN 0028-4793. PMID 23635050. doi:10.1056/NEJMoa1300799. Consultado el 11 de julio de 2016.

Bibliografía

Guía de terapéutica antimicrobiana 2008. Mensa J, Gatell J M*, Azanza J R, et al. Elsevier Doyma. 2008. ISBN 978-84-458-1813-8.

• Goodman & Gilman. Las bases farmacológicas de la Terapéutica. Brunton L, Parker K. 2006. ISBN 970-10-5739-2.

• Antibiotic essentials. Cunha BA. Physicians Press 2007.



Crema dérmica Venta bajo receta

FORMULA:

Cada 100 gramos de crema contiene:

Principio Activo:ACICLOVIR 5,0 g.
Excipientes: Alcohol cetosteárfico 6,5 g; cetomacrogol 1000 1,63 g; vaselina sólida 9,65 g; vaselina líquida 3,5 g; propilenglicol 37,4 g; agua purificada c.s.p. 100 g.

QUÉ ES KLOVIRACIL Y PARA QUÉ SE UTILIZA.

KLOVIRACIL pertenece al grupo de medicamentos llamados antivirales.

KLOVIRACIL está indicado para el tratamiento de infecciones de la piel producidas por el virus del herpes simple incluyendo herpes genital inicial y sus recaídas y herpes labial.

INDICACIONES:

Su médico le indicará la duración de su tratamiento con KLOVIRACIL. No suspenda el tratamiento antes ya que podría volver a aparecer la infección producida por el virus.

Adultos y niños: KLOVIRACIL se debe aplicar cinco veces al día, aproximadamente cada cuatro horas omitiendo la aplicación de la noche. KLOVIRACIL debe aplicarse en las lesiones o en las lesiones inminentes lo antes posible tras el comienzo de la infección. Es importante comenzar el tratamiento de los episodios recurrentes durante el periodo durante el cual todavía no han aparecido las lesiones o cuando las lesiones aparecen por primera vez.

Se debe continuar el tratamiento durante 5 días. Si no se ha producido la curación en 5 días, el tratamiento puede prolongarse durante 5 días más hasta un total de 10 días.

KLOVIRACIL contiene una base especialmente formulada y no se debe diluir o utilizar como base para la incorporación de otros medicamentos. Tras la aplicación de KLOVIRACIL se deben lavar las manos para evitar la diseminación a otras zonas del cuerpo o el contagio de otras personas.

ANTES DE USAR KLOVIRACIL

En caso de haber experimentado previamente una reacción alérgica a aciclovir, valaciclovir, propilenglicol o a cualquier otro componente de KLOVIRACIL.

No se recomienda el uso cutáneo de aciclovir en membranas mucosas como en caso de la boca, ojo o vagina ya que puede ser irritante. Se debe tener especial cuidado para evitar la introducción accidental en el ojo.

Si las recaídas son frecuentes, consulte con su médico para que decida si debe cambiar a una presentación de administración oral. Toma o uso de otros medicamentos.

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente cualquier otro medicamento incluso los adquiridos sin receta médica.

Embarazo y lactancia

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

CONSERVACIÓN:

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

Conservar a temperatura menor a 30 °C, al abrigo de la luz. No refrigerar.

No utilice KLOVIRACIL después de la fecha de caducidad que aparece en el envase. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Director Técnico: Leonardo Iannello. Farmacéutico.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

NO UTILIZAR DESPUÉS DE LA FECHA DE VENCIMIENTO.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud
Certificado No: 58.745.

