



ERITROMICINA

COMPRESIDO RECUBIERTO Y POLVO PARA SUSPENSIÓN

Antibiótico

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

ERITROMICINA 250 mg Polvo para Suspensión

Cada 5 mL contiene:

Eritromicina Etilsuccinato equivalente a Eritromicina Base.....250 mg
Excipientes.....c.s.

ERITROMICINA 500 mg Comprimido Recubierto

Cada comprimido recubierto contiene:

Eritromicina Estearato equivalente a Eritromicina Base.....500 mg
Excipientes.....c.s.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: Infecciones causadas por gérmenes grampositivos, principalmente, por estreptococo beta-hemolítico, neumococo y estafilococo, bacterias gramnegativas (exclusivamente *Neisseria gonorrhoeae*), espiroquetas (*Treponema pallidum*). Además, se le reconoce acción sobre *Haemophilus influenzae* y *Rickettsias* y *Chlamydia trachomatis*. Indicado contra infecciones de las vías respiratorias y estafilocócicas de los tejidos y la piel.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad a la eritromicina o a cualquier componente de la formulación.

PRECAUCIONES: Debido a que la Eritromicina se excreta principalmente por el hígado, debe tenerse en cuenta la función hepática del paciente. Se ha descrito disfunción hepática, con o sin ictericia, en pacientes a los que se administró Eritromicina por vía oral. Tener precaución con pacientes que presenten trastorno de la audición.

USO EN EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA: La Eritromicina atraviesa la barrera placentaria y pasa también a la leche materna. Aunque no existen pruebas concluyentes de una acción sobre el feto o el lactante, considérese los posibles riesgos de su administración en ambas situaciones.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: Náuseas, vómito, cólico abdominal. En tratamiento prolongado puede existir la posibilidad de desarrollo de bacterias y hongos. Pueden presentarse alergias y exantemas. Hay reportes de hipoacusia (efecto ototóxico). Si éstos se presentan, se deberá suspender el tratamiento e indicar otro adecuado.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO:

Puede existir antagonismo entre lincomicina y clindamicina bajo algunas condiciones. La teofilina en concomitancia con eritromicina, administrada en grandes dosis, puede desencadenar reacciones tóxicas.

La digoxina puede aumentar sus niveles en suero cuando se administra en concomitancia con eritromicina, aumentando la actividad de los anticoagulantes orales, la ergotamina, carbamazepina, ciclosporina, fenobarbital, fenitoína.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

DOSIS:

Dosis Adulto: 1 – 2 g/día, fraccionada cada 6 horas.

Dosis Pediátrica: 30 – 50 mg/Kg peso/día, fraccionada cada 6 horas.

El tratamiento para niños y adultos es de no menos de 10 días.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL:

MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): Los síntomas pueden ser: Náusea, vómito, malestar epigástrico, diarrea. Se han reportado casos de pancreatitis aguda reversible. Puede haber hipoacusia, vértigo, sobre todo en pacientes con problemas renales o hepáticos. En casos de sobredosis o ingesta accidental, se sugiere el lavado gástrico, previa valoración de la ingesta. Protección de las vías respiratorias, manteniendo la ventilación adecuada y chequeo de los signos vitales. La administración de carbón activado puede ser de más utilidad que el lavado gástrico o emesis provocada.

CONDICIONES PARA ALMACENAMIENTO: Conservar en lugar fresco y seco, a no más de 30 °C.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN: Venta bajo prescripción médica. Mantener alejado de los niños. No usar después de su fecha de vencimiento. Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran.

ADVERTENCIAS: ERITROMICINA 250 mg Polvo para suspensión:

Por contener benzoato de sodio, como excipiente, puede irritar ligeramente los ojos, la piel y las mucosas. Puede aumentar el riesgo de coloración amarillenta de la piel (ictericia) en recién nacidos. Contiene también sacarosa, lo que deberá ser tomado en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarasa/isomaltasa y pacientes diabéticos. Este medicamento contiene Tartrazina como excipiente por lo que puede causar reacciones de tipo alérgico, incluido asma especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetyl salicílico.

NOTIFICACIÓN DE SOSPECHAS DE REACCIONES ADVERSAS:

Es importante notificar posibles problemas con el medicamento. Para notificar reacciones adversas comunicarse con el Departamento de Farmacovigilancia de Laboratorios IFA S.A.: Línea Gratuita 800-100-119. Mediante la comunicación de reacciones adversas usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

PRESENTACIONES:

ERITROMICINA 250 mg Polvo para suspensión: Caja con frasco x 60 - 100 mL con dosificador.

ERITROMICINA 500 mg Comprimido recubierto: Caja x 100 – 500 comprimidos recubiertos.



Fabricado en Bolivia por Laboratorios IFA S.A. Km. 8 1/2 carretera al Norte Santa Cruz - Bolivia
Director Técnico Dra. Yovanna Copare M. Reg. N° C-352