



# ERITROMICINA

COMPRIMIDO RECUBIERTO Y POLVO PARA SUSPENSIÓN

Antibiótico

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

ERITROMICINA Polvo para suspensión

Cada 5 ml contiene:

Eritromicina etilsuccinato equivalente a

eritromicina base..... 250 mg

Excipientes.....C.S.

ERITROMICINA 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.

**PRECAUCIONES:** En casos de insuficiencia hepática y trastornos de la audición. Uso en el embarazo y la lactancia: En la lactancia, se deberá proceder con cautela, ya que la eritromicina se excreta a través de la leche materna.

**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.

**ALTERACIONES DE PRUEBAS DE LABORATORIO:** Se reportan casos de interferencia con algunas pruebas, ocasionando datos aberrantes, como es el caso en pacientes que manifiestan cambios o alteraciones en la función hepática manifestados por elevación de valores séricos de TGO, por lo que debe ser administrado con cautela en estos pacientes.

**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 hipooxia, 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.

**RECOMENDACIONES PARA ALMACENAMIENTO:** Mantener 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 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.

**PRESENTACIONES:**

ERITROMICINA 250 mg Polvo para suspensión: Frasco x 60 - 80 y 100 ml

con dosificador. Reg. Sanit. N° NN-21026/2015

ERITROMICINA 500 mg Comprimido recubierto: Caja x 100 - 500

comprimidos. Reg. Sanit. N° NN-21027/2015

