Clomatin_®500

CIPROFLOXACINA 500 mg ANTIMICROBIANO

COMPRIMIDOS REVESTIDOS - V.A.: ORAL

EORMIII A

ACCION TERAPEUTICA

Antimicrobiano. Quinolona de segunda generación.

PROPIEDADES

Agente antibacteriano de efecto rápido que no presenta resistencia cruzada con las penicilinas, cefalosporinas, tetraciclinas y aminoglucósidos. Actúa sobre gérmenes grampositivos: staphylococcus aureus, pyogenes y pneumoniae, streptococcus faecalis, mycobacterium tuberculosis. Microorganismos gramnegativos: Escherichia coli, klebsiellas, enterobacter, salmonella, shigella, proteus mirabilis, pseudomonas, haemophilus influenzae, neisseria gonorrhoeae, aeromonas, vibrium brucella melitensis.

INDICACIONES

Infecciones de las vías respiratorias. Bronconeumonía y neumonía lobar. Bronquitis aguda, bronquiectasias, empiema.

Infecciones del tracto genitourinario: Uretritis complicadas, pielonefritis, prostatitis, gonorrea.

Infecciones osteoarticulares: osteomielitis, artritis séptica. Infecciones gastrointestinales: diarrea infecciosa, fiebre entérica. Infecciones sistémicas graves: septicemias, bacteriemias, infecciones de vías biliares, pélvicas y otorrinolaringológicas.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a la ciprofloxacina. Puede presentarse reacción cruzada con otras quinolonas. Está contraindicado durante el embarazo, la lactancia, niños y adolescentes en crecimiento. Para más información ver restricciones de uso.

REACCIONES ADVERSAS: EFECTOS COLATERALES

En ocasiones puede producir: náuseas, diarreas, vómitos alteraciones del S.N.C, vértigo, cefaleas, cansancio, insomnio, temblor en muy raras ocasiones sudoración, convulsiones, estados de ansiedad. Reacciones de hipersensibilidad, erupciones cutáneas, pruritos, dolores musculares, fotosensibilidad.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

Se elevan los niveles séricos de Teofilina cuando se administra con quinolonas. Junto con ciclosporina, aumenta los valores séricos de creatinina. A fin de no interferir en la absorción de antiácidos (con hidróxido de magnesio o de aluminio), sólo deberá administrarse 1 o 2 horas después de la inqestión de aquellos.

MECANISMO DE ACCION Y FARMACOCINETICA

La Ciprofloxacina actúa por inhibición de la DNA-girasa bacteriana, interfiriendo en la replicación del DNA. En forma oral, combina una biodisponibilidad elevada con gran penetración tisular que permite su empleo como monoterapia o en combinación con otros antibióticos.

Es bien absorbida en el tracto gastrointestinal. En el plasma su vida media es de 3 a 5 horas. Se elimina principalmente por vía urinaria.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Tener cuidado en pacientes con epilepsia u otros trastornos del S.N.C. No usar en caso de embarazo y la lactancia. En raras ocaciones se ha observado cristaluria relacionada con el empleo de Ciprofloxacina, por eso los pacientes deberán estar bien hidratados vevitar una alcalinidad excesiva de la orina.

POSOLOGIA Y MODO DE USO

En infecciones del tracto urinario: 250 mg cada 12 horas. Infecciones complicadas: 500 mg cada 12 horas.

Infecciones severas o complicadas: 750 mg cada 12 horas.

El período de tratamiento habitual para infecciones agudas es de 5 a 19 días y debe continuarse 3 días después de la desaparición de los signos y síntomas.

RESTRICCIONES DE USO

La Ciprofloxacina atraviesa la placenta humana. No se han realizados estudios adecuados y bien controlados en humanos. Por lo tanto, el uso de ciprofloxacina solo se acepta en casos de ausencia de alternativas terapéuticas más seguras.

La Ciprofloxacina del mismo modo se excreta en la leche materna. No se han registrados efectos adversos en el lactante, no obstante, existe el riesgo de artropatía y otros efectos tóxicos importantes en el lactante. Se recomienda suspender la lactancia y reanudarla 48 horas después de terminado el tratamiento o evitar la administración de ciprofloxacina.

SOBREDOSIS

La sobredosis puede producir toxicidad renal reversible. El tratamiento es la administración de magnesio o calcio para reducir la absorción de la Ciprofloxacina y monitorear la función renal.

En pacientes con insuficiencia vascular cerebral, parkinsonismo o epilepsia una sobredosis puede producir convulsiones.

En caso de sobredosis o intoxicación accidental, llamar al Centro de Toxicología de Emergencias Médicas. Teléfono: 220.418/9.

PRESENTACIONES

Caia conteniendo 10 comprimidos revestidos.

Caja conteniendo 14 comprimidos revestidos.

Caja conteniendo 20 comprimidos revestidos.

HOSPITALAR: Caja conteniendo 100 blisters x 10 comp. revestidos

Venta autorizada por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del M.S.P.y B.S. Cert. № 08137-04-EF

Conservar a temperatura ambiente inferior a 30ºC. Mantener fuera del alcance de los niños. Regente: Q. F. Lina Laratro - Reg. № 2337

> Venta bajo receta Simple Archivada Industria Paraguaya



Ofic. Administ.: Av. Brasilia № 1895 Tel.: 291-339 Planta Industrial: Futsal 88 № 2416 Tel.: 290-822 Asunción - Paraguay