



FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

AZITROMICINA COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 500 mg

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este Medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su Médico o Farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este Medicamento corresponde exactamente al indicado por su Médico.

Composición y Presentación:

Cada comprimido recubierto contiene:

Azitromicina (como Dihidrato) 500 mg

Excipientes: Lauril Sulfato de Sodio, Croscarmelosa Sódica, Povidona, Estearato de Magnesio, Lactosa Monohidrato, Celulosa Microcristalina, Colorante FD&C Azul N°2 - Laca, Alcohol Polivinílico Parcialmente Hidrolizado, Dióxido de Titanio, Macrogol 3000, Talco.

Envase con 3 y 6 comprimidos recubiertos.

Envase Clínico.

Clasificación:

Antibiótico.

Indicación:

Infecciones causadas por organismos susceptibles. Infecciones del tracto respiratorio inferior y superior (bronquitis, neumonía, sinusitis, faringo/amigdalitis). Infecciones de la piel, tejidos blandos y otitis media. Enfermedades de transmisión sexual e infecciones genitales no complicadas debidas a *Chlamydia trachomatis* y *Neisseria gonorrhoeae* no multirresistente.

Advertencias y Precauciones:

- Si los síntomas no mejoran dentro de algunos días, o si llegan a empeorar, consulte al Médico.
- Tome Azitromicina hasta finalizar el tratamiento, aunque se sienta mejor a los pocos días.
- Usar con precaución en pacientes con insuficiencia hepática o renal.
- En embarazo y lactancia debe usarse sólo si no se encuentran disponibles alternativas adecuadas.
- No administrar a menores de 3 años.
- Los pacientes que toman este medicamento deben informar a su médico en caso que tengan antecedentes de enfermedad cardíaca o en caso que experimenten molestias como palpitaciones, fatiga, ahogos u opresión torácica.
- Los pacientes que toman azitromicina no deben dejar de tomarla antes del fin de su tratamiento, sin antes consultar a su profesional de la salud.

Contraindicaciones:

Si su Médico no ha dispuesto otra cosa, Ud. no debe usar este medicamento en las siguientes condiciones:
En pacientes con alergia a Azitromicina o cualquier antibiótico macrólido o algún otro componente de la formulación.

Interacciones:

El efecto de un medicamento puede modificarse por su administración junto con otros (interacciones). Ud. debe comunicar a su Médico de todos los medicamentos que está tomando ya sea con o sin receta médica antes de usar este fármaco.

- Antiácidos que contienen aluminio y/o magnesio. Pueden disminuir la concentración de Azitromicina en la sangre.
- Derivados del Ergot.
- Ciclosporinas. Su metabolismo es interferido por Azitromicina.
- Digoxina. Puede aumentar los niveles plasmáticos de Digoxina.
- Bromocriptina y Zidovudina.

Efectos Adversos (no deseados):

Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados además de los que se pretende obtener. Algunos de estos efectos pueden requerir atención médica. Raro: Dolor o calambres estomacales o abdominales (severo), molestia abdominal, diarrea (acuosa y severa, la cual puede ser con sangre), dificultad al respirar, fiebre, dolor en las articulaciones, rash cutáneo, hinchazón de cara, boca, cuello, manos y pies.

Forma de Administración y Dosis:

Vía oral. El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es:

Adultos: 1,5 g deberá ser administrada como 500 mg diarios por 3 días. Para el tratamiento de enfermedades de transmisión sexual la dosis usual es de 1 gramo administrado como dosis única.

La dosis indicada por el Médico, debe tomarse 1 hora antes ó 2 horas después de las comidas, ya que al administrarse con alimentos disminuye su biodisponibilidad.

Sobredosis:

En caso de ingestión accidental se deben tomar las medidas de soporte generales.

Conduzca al intoxicado a un Centro de Atención Médico Hospitalario.

Condiciones de Almacenamiento:

Manténgase fuera del alcance de los niños, en su envase original, protegido del calor, luz y humedad, a no más de 25°C.

No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

**NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN CONSULTAR ANTES CON EL MÉDICO
NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA**

Elaborado y distribuido por MINTLAB Co. S.A. Nueva Andrés Bello 1940, Independencia, Santiago - Chile.