

# Azitromicina

## FELTRES®

Antibiótico Macrólido de Amplio Espectro,  
Capleta.

### COMPOSICIÓN:

Cada capleta contiene  
Azitromicina Dihidrato.....524.0 mg  
Equivalente a Azitromicina base.....500.0 mg  
Excipientes c.b.p.....1 capleta

### MECANISMO DE ACCIÓN:

Azitromicina FELTRES® Inhibe la síntesis de proteínas bacterianas por unión a la subunidad 50s del ribosoma e inhibiendo la translocación de los péptidos. Está compuesto por Azitromicina; antibiótico macrólido semisintético, que se deriva químicamente de la eritromicina por la inserción de un átomo de nitrógeno dentro del anillo de lactona. Posee amplio espectro contra bacterias grampositivas y gramnegativas aeróbicas y anaeróbicas.

### INDICACIONES:

Azitromicina FELTRES® está indicada para las infecciones causadas por organismos susceptibles: en infecciones del tracto respiratorio inferior incluyendo bronquitis y neumonía, en infecciones odonto/estomatológicas, en infecciones del tracto respiratorio superior incluyendo sinusitis y faringitis/amigdalitis. La penicilina es la droga usual de preferencia en el tratamiento de la faringitis por Streptococcus pyogenes, incluyendo la profilaxis de la fiebre reumática.

La Azitromicina es generalmente efectiva en la erradicación, de estreptococos de la orofaringe; sin embargo, hasta el momento no hay información disponible que establezca la eficacia de la azitromicina y la subsiguiente prevención de la fiebre reumática).

### CONTRAINDICACIONES:

Historia de reacciones alérgicas a la azitromicina o a cualquier antibiótico macrólido.

### ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Aunque es raro, el médico debe tener presente que existe el riesgo que se presenten reacciones de hipersensibilidad graves y potencialmente mortales. Al igual que ocurre con otros antibióticos, se pueden producir modificaciones en la flora bacteriana normal y conducir a sobreinfecciones. El uso concomitante con derivados del ergot tiene riesgo de producir ergotismo. No se dispone de información acerca del uso de azitromicina en pacientes con depuración de creatinina < 40 mL/min, ni en pacientes con alteración hepática significativa. En cualquier caso, se debe realizar una evaluación del riesgo/beneficio para la administración del medicamento en pacientes con alteración de la función hepática.

Uso en embarazo y lactancia: Solo cuando no haya alternativa adecuada disponible.

### POSOLOGÍA Y MODO DE USO:

Debe ser administrado en dosis única diaria.

Adultos: Para todas las indicaciones, a excepción de las enfermedades de transmisión sexual, 500 mg diarios durante 3 días.

### VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Oral.

### SOBREDOSIS:

No hay experiencia en casos de sobredosis de Azitromicina. Los síntomas típicos de sobredosis con antibióticos macrólidos incluyen náuseas, vómitos, diarrea y trastornos de la audición.

En casos de ingestión masiva se recomienda el lavado gástrico y otras medidas de soporte.

### REACCIONES ADVERSAS:

La Azitromicina es bien tolerada. Un bajo porcentaje de los pacientes ha tenido efectos de tipo gastrointestinal (diarrea, malestar abdominal: dolor, cólicos, meteorismos, vómitos y náuseas). También se ha detectado una elevación transitoria de las transaminasas hepáticas. Episodios de una leve reducción en el recuento de neutrófilos se observaron ocasionalmente en estudios clínicos; pero no se ha establecido relación causal con la Azitromicina. También se han informado reacciones alérgicas que incluyen erupción cutánea, angioedema y anafilaxia.

### INTERACCIONES:

Como no existen datos sobre posible interacción debe tenerse cuidado al administrar conjuntamente estas drogas.

**Antiácidos:** los pacientes que reciben antiácidos, no deben hacer la toma simultáneamente.

**Cimetidina:** la absorción de azitromicina no se altera si se administra cimetidina dos horas antes.

**Teofilina:** no existen evidencias de interacciones farmacocinéticas.

Warfarina: pueden coadministrarse, pero hay que controlar el tiempo de protrombina en forma continua.

### PRESENTACIÓN:

Azitromicina FELTRES® 500 mg: Caja con 12 y 24 capletas.

### CONDICIÓN DE ALMACENAMIENTO:

Consérvese en lugar fresco, seco y fuera del alcance de los niños.

EMP-251-40-03.



Empresa Certificada en Sistema de Gestión de Calidad ISO 9001