



CLASE FARMACOLÓGICA.

Azitromicina. Código ATC: J01FA10

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido recubierto de AZIMAX® 500 contiene azitromicina 500 mg, excipientes c.s.

Cada comprimido ranurado recubierto de AZIMAX® 1.000 contiene azitromicina 1.000 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antibiótico macrólido de amplio espectro.

INDICACIONES.

AZIMAX® está indicado en el tratamiento de las infecciones producidas por microorganismos sensibles, tales como: Infecciones del aparato respiratorio superior e inferior (incluida otitis media OMA), sinusitis, faringoamigdalitis, bronquitis y neumonía, producidas por gérmenes como: *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae* y *parainfluenzae*, *Branhamella catarrhalis*, entre otros.

AZIMAX® está indicado en el tratamiento de las infecciones genitales no complicadas producidas por *Chlamydia* o debidas a cepas no multirresistentes de *Neisseria gonorrhoea*.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología de orientación se aconseja:

1 comprimido de AZIMAX® 500 mg cada 24 horas durante 5 días para el tratamiento de faringitis o amigdalitis leves a moderadas, exacerbaciones bacterianas agudas de enfermedades pulmonares obstructivas crónicas, neumonía leve e infecciones no complicadas de piel y estructuras afines.

1 comprimido de AZIMAX® 1.000 mg en dosis única, para el tratamiento de enfermedades de transmisión sexual no complicadas ocasionadas por *Chlamydia trachomatis* o cepas susceptibles de *Neisseria*.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Azitromicina en general es bien tolerada, porque posee una baja incidencia de efectos secundarios. La mayoría de los efectos secundarios fueron de tipo gastrointestinal, observándose ocasionalmente pacientes con diarrea y molestias abdominales: náuseas, vómitos y flatulencia. Ocasionalmente elevaciones reversibles de las transaminasas hepáticas, con una frecuencia similar a la de otros macrólidos y penicilinas. Reacciones alérgicas como rash, angioedema y anafilaxia.

SOBREDOSIS.

En caso de sobredosis o ingesta accidental acudir al servicio de urgencia más cercano.

CONTRAINDICACIONES.

El uso de azitromicina está contraindicado en pacientes con antecedentes de reacciones alérgicas a cualquiera de los antibióticos macrólidos y pacientes diagnosticados con insuficiencia renal.

Dada la posología recomendada para estos procesos, deben excluirse las infecciones concomitantes por *Treponema pallidum* (sífilis).

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No se recomienda su uso durante el embarazo y la lactancia, salvo criterio médico.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

La administración simultánea con antiácidos puede disminuir las concentraciones máximas de azitromicina. La administración conjunta con digoxina puede incrementar los niveles de ésta última. No se recomienda el uso simultáneo con fármacos derivados de ergotamina por el riesgo de ergotismo. Se recomienda monitorear las pruebas de coagulación cuando se utiliza concomitantemente con anticoagulantes.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Administrar con precaución en pacientes con patología hepática, insuficiencia cardíaca, hepática y renal, pacientes tratados con ergotamina (antimigrañosos).

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C en el envase original.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Venta bajo receta médica.

“Consulte con su médico periódicamente para revisiones preventivas.”

Contactenos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

PRESENTACIÓN.

AZIMAX® 500 estuche x 5 comprimidos

AZIMAX® 1.000 estuche x 3 comprimidos



SCIENCE. LIFE. HOPE.



Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Farmoquímica S.A. calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia
Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operador Económico Autorizado (OEA). Laboratorio de Control de Calidad acreditado según NB-ISO/IEC 17025:2018 (DTA-CET-178). Operaciones Bioseguras. Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos la seguridad y salud en el trabajo, el cuidado del medio ambiente y la bioseguridad.



SISTEMA INTEGRADO DE GESTIÓN



07/24

breskotpharma.com

