

BIOTIX®



CLASE FARMACOLÓGICA.

Amoxicilina e inhibidor de betalactamasa. Código ATC: J01CR02

COMPOSICIÓN.

Cada comprimido recubierto contiene amoxicilina 875 mg, ácido clavulánico 125 mg, excipientes c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Comprimido recubierto.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antibiótico dual.

PROPIEDADES

Amoxicilina es un antibiótico de amplio espectro derivado de la penicilina, cuyo mecanismo de acción produce un debilitamiento de la pared celular bacteriana seguido de la lisis celular, obteniendo un efecto bactericida.

Ácido clavulánico es un inhibidor de β -lactamasas, que amplía el espectro de actividad de amoxicilina. Cuenta con una buena tolerancia oral y menores efectos secundarios con relación a otros inhibidores de β -lactamasas.

El amplio uso y la evidencia clínica de BIOTIX® muestra efectividad ante infecciones causadas por cepas sensibles como *H. influenzae*, *M. catarrhalis*, *H. parainfluenzae*, *K. pneumoniae* o *S. aureus* (susceptible a meticilina) y *S. pneumoniae* (incluidas cepas con susceptibilidad reducida a la penicilina).

INDICACIONES.

Faringoamigdalitis aguda, sinusitis aguda, otitis media aguda, bronquitis aguda y crónica, neumonía adquirida en la comunidad, cistitis, pielonefritis, infecciones de la piel y tejidos blandos, en particular celulitis, mordeduras de animales, abscesos dentales, osteomielitis, infecciones de huesos y articulaciones.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

La posología y duración del tratamiento dependerá del cuadro clínico del paciente y del criterio médico. Como posología media de orientación se aconseja 1 comprimido cada 12 horas.

Administrar antes de las comidas para optimizar la absorción y reducir una posible intolerancia gastrointestinal.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

En general el medicamento es bien tolerado, pero existe el riesgo de presentar diarrea, náuseas, vómitos, malestar abdominal, flatulencia y cefalea, erupciones cutáneas, urticaria, vaginitis, reacciones de hipersensibilidad que incluyen prurito, angioedema, eritema multiforme, vasculitis, dermatitis.

SOBREDOSIS.

En caso de sospecha de sobredosis acudir al servicio de urgencia más cercano.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. Pacientes con antecedentes de ictericia o insuficiencia hepática debida a amoxicilina/ácido clavulánico.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

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

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

Amikacina, gentamicina, kanamicina, neomicina, estreptomycin, tobramicina, acenocumarol o warfarina, alopurinol. El uso concomitante puede disminuir la eficacia de: Desogestrel, drospirenona, etinodiol diacetato, etonogestrel, etinil estradiol, levonorgestrel, mestranol, norelgestromin, noretindrona, norgestimato, norgestrel. Venlafaxina aumenta el riesgo de producir un síndrome serotoninérgico. Aumenta la toxicidad de metotrexato.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

No recomendar o administrar este medicamento si existe el antecedente de alergias al grupo de antibióticos betalactámicos y penicilinas.

Se han reportado casos de colitis pseudomembranosa tras la administración de casi todos los agentes antibacterianos, los casos leves de colitis pseudomembranosa generalmente ceden a la interrupción del tratamiento. No administrar en pacientes con mononucleosis por aumento en la probabilidad de aparición de rash eritematoso. Precaución en pacientes con falla hepática. Durante el tratamiento se puede producir una superinfección con patógenos micóticos o bacterianos resistentes a este antibiótico.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C en el envase original. Mantener fuera de alcance de los niños. Venta bajo receta médica. No usar después de la fecha de vencimiento. No contiene gluten.

“Consultar 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.

Estuche x 10 comprimidos



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

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, Laboratorio de Control de Calidad acreditado según NB-ISO/IEC 17025:2018 (DTA-CET-178), Operador Económico Autorizado (OEA). 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, que promueve el cuidado del medio ambiente, la seguridad y salud en el trabajo.



breskotpharma.com