

Arzomidol®

Azitromicina

500 mg Comprimidos Recubiertos
200 mg/5 mL Suspensión "Uso Pediátrico"



FÓRMULA: Cada comprimido recubierto contiene: Azitromicina base 500 mg. .
Cada 5 mL de suspensión contienen: Azitromicina Dihidrato (expresado como base) 0,200 g; Almidón pregelatinizado 0,3332 g; Sacarina Sódica 0,010 g; Ciclamato de Sodio 0,050 g; Azúcar 9,224 g; Sorbitol Polvo 1,056 g; Excipientes c.s. Se incluye dosificador graduado.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

INDICACIONES: Tratamiento de infecciones causadas por gérmenes sensibles a la Azitromicina. Tratamiento de infecciones producidas por Mycobacterium avium.

POSOLOGÍA: Comprimidos recubiertos: Adultos: 500 mg/día durante 3 días.
"infecciones genitales no complicadas causadas por Chlamydia trachomatis".
Dosis única de 1 g.
Infecciones producidas por Mycobacterium avium. Dosis: 1.200 mg semanalmente.
Suspensión: Niños: 10 mg/kg/día durante 3 días.

ADVERTENCIAS: Producto de uso delicado que sólo puede ser administrado bajo estricta vigilancia médica. No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, ni durante la lactancia, a menos que el médico lo indique. El uso prolongado o indiscriminado de este producto puede ocasionar la aparición de gérmenes resistentes. Debido al prolongado tiempo de vida media de la Azitromicina (68 horas), en caso de aparición de reacciones alérgicas, el tratamiento con antihistamínico debe ser por un mínimo de 6 días. Ha habido reportes internacionales de casos de síndrome de Stevens – Johnson y necrosis epidérmica tóxica relacionados con el uso de la Azitromicina. Manténgase fuera del alcance de los niños. No exceda la dosis prescrita.
La suspensión contiene azúcar y no debe administrarse en pacientes con intolerancia a la sacarosa (equivalente a todos los azúcares).

PRECAUCIONES: Insuficiencia hepática. No administrarse con comidas o antiácidos.
La suspensión debe administrarse con precaución en pacientes diabéticos.

EFFECTOS ADVERSOS: Diarrea, náuseas, dolor abdominal.

INTERACCIONES: Con antiácidos que contienen aluminio o magnesio.

CONTRAINDICACIONES: En pacientes alérgicos a la Azitromicina o a cualquier antibiótico macrólido.

CONSERVACIÓN: Consérvese a una temperatura inferior a 30 °C.

PRESENTACIÓN: Comprimidos Recubiertos: Estuche con 3 y 5 comprimidos recubiertos de 500 mg. E.F. 28.769/17.
Suspensión "Uso Pediátrico" Polvo para reconstituir en frasco de 15 mL de 200 mg/5 mL. E.F. 28.770/17.

FARMACÉUTICO PATROCINANTE: Dra. María Alcira Rivero Prieto.

TIRO

Arzomidol®

Azitromicina

200 mg/5 mL Suspensión "Uso Pediátrico"

especialidades

Dollder c.a.

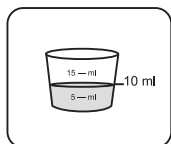
INSTRUCCIONES DE USO: Su médico le ha recetado **ARZOMIDOL®** suspensión, siga estrictamente sus recomendaciones y obtendrá el mayor beneficio del tratamiento que él le indicó.



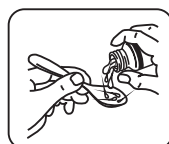
1. Agite el frasco para aflojar los gránulos del polvo.



4. Tape el frasco y agite hasta obtener una suspensión homogénea.



2. Añada en el vaso dosificador 10 mL de agua hervida y fría.



5. Administre el medicamento de acuerdo a la dosis que le indicó el médico.



3. Incorpore el agua al frasco.


Una vez preparada la suspensión ésta conserva su potencia por 5 días a temperatura ambiente.

Producto de Especialidades DOLLDER, C.A.
RIF.: J-00117472-9. Caracas - República Bolivariana de Venezuela.
Para mayor información comunicarse con la Dirección Médica de Especialidades Dollder, C.A.
Teléfonos: (0212) 400.54.00 ó al 0800 DOLLDER / 0800 3655337. www.dollder.net

23722-4

RETIRO

FECHA: 03 - 05 - 11 CORRECCIÓN: 26 - 07 - 22
TAMAÑO: 125 (ancho) x 145 (alto) mm
COLOR: Negro

 asesores gráficos F&S c.a.