

CLARITROMICINA 500 mg

Tableta Recubierta

COMPOSICIÓN

Cada Tableta Recubierta contiene:
Claritromicina..... 500 mg
Excipientes c.s.p..... 01 Tableta recubierta

INDICACIONES TERAPÉUTICAS

Los antibióticos se utilizan para tratar infecciones bacterianas y no sirven para tratar infecciones víricas como la gripe o el catarro. Es importante que siga las instrucciones relativas a la dosis, el intervalo de administración y la duración del tratamiento indicado por su médico.
No guarde ni reutilice este medicamento. Si a una vez finalizado el tratamiento le sobra antibiótico, devuélvalo a la farmacia para su correcta eliminación. No debe tirar los medicamentos por el desagüe ni a la basura.

Claritromicina 500 mg Tableta recubierta se utiliza para el tratamiento de las infecciones causadas por gérmenes sensibles en adultos y adolescentes de 12 a 18 años.

- Infecciones del tracto respiratorio superior, tales como faringitis (infección de la faringe que provoca dolor de garganta), amigdalitis (infección de las anginas) y sinusitis (infección de los senos paranasales que están alrededor de la frente, las mejillas y los ojos).
- Infecciones del aparato respiratorio inferior, tales como bronquitis aguda (infección e inflamación de los bronquios), reagudización de bronquitis crónica (empeoramiento de la inflamación de los pulmones de forma prolongada o repetitiva) y neumonías bacterianas (inflamación de los pulmones causada por bacterias), (ver sección advertencias y precauciones).
- Infecciones de la piel y tejidos blandos, tales como foliculitis (infección de uno o más folículos de los pelos), celulitis (inflamación aguda de la piel) y erisipela (tipo de infección de la piel) (ver sección advertencias y precauciones).
- Úlcera gástrica y duodenal.

Y en la prevención y tratamiento de las infecciones producidas por micobacterias.

ACCIÓN FARMACOLÓGICA

Claritromicina 500 mg es un antibiótico que pertenece al grupo de los macrólidos y actúa eliminando bacterias.

CONTRAINDICACIONES

No tome este medicamento si:

- Si es alérgico a la Claritromicina o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección Información adicional).
- Si es alérgico a otros antibióticos del grupo de los macrólidos (grupo al que pertenece la Claritromicina).
- Si tiene un aclaramiento de creatinina menor de 30 ml/min.
- Si tiene un ritmo cardiaco irregular.
- Si padece graves problemas de hígado e hígado.
- Si está tomando Ergotamina o Dihidroergotamina o utiliza inhaladores de ergotamina (para la migraña) mientras está tomando Claritromicina. Consulte a su médico para que le aconseje medicamentos alternativos.
- Si está tomando medicamentos denominados Terfenadina, Astemizol (medicamento para la fiebre del heno o alergias), Cisaprida o Domperidona (utilizado para problemas de estómago) o Pimozida (medicamento que se usa para tratar ciertas enfermedades psiquiátricas) ya que tomar estos medicamentos con Claritromicina puede provocar graves alteraciones del ritmo cardiaco. Consulte a su médico para que le aconseje medicamentos alternativos.
- Si está tomando Tiazololol (para impedir la formación de trombos en sus venas y utilizado en infartos y otros problemas de corazón) o Ranolazina (para la angina de pecho).
- Si está tomando otros medicamentos que se sabe que causan graves alteraciones del ritmo cardiaco.
- Si está en tratamiento con Midazolam oral (para la ansiedad o para ayudar a conciliar el sueño).
- Si usted o alguien de su familia tiene antecedentes de trastornos en el ritmo cardiaco (arritmia cardiaca ventricular, incluyendo Torsade de Pointes) o anomalías en el electrocardiograma (ECG, registro eléctrico del corazón) llamado "síndrome de prolongación de QT".
- Si está tomando medicamentos denominados Lovastatina o Simvastatina (para disminuir los niveles de colesterol) ya que la combinación de estos medicamentos puede aumentar la aparición de efectos adversos. Consulte a su médico para que le aconseje medicamentos alternativos.
- Si tiene unos niveles anormalmente bajos de potasio o magnesio en la sangre (hipopotasaemia o hipomagnesemia).
- Si existe una alteración grave del funcionamiento de su hígado junto con fallo en el funcionamiento de su riñón.
- Si está tomando Colchicina.
- Si está tomando un medicamento con Lomitapida.

ADVERTENCIAS ESPECIALES

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Claritromicina 500 mg tableta recubierta.

- Si tiene problemas de corazón, renales o hepáticos.
 - Si tiene o es propenso a las infecciones por hongos (por ejemplo, aftas).
 - Si está embarazada o en período de lactancia.
 - Si está tomando medicamentos conocidos como Colchicina, Tiazolam, Midazolam (para la ansiedad o insomnio), Lovastatina, Simvastatina.
 - Si es diabético y está tomando hipoglucémicos (medicamentos para bajar el nivel de azúcar como Nateglina, Prilglitazina, Rosiglitazona y Repaglinida, Sulfonilúreas o insulina) y Claritromicina puede bajar demasiado el nivel de glucosa. Se recomienda un control cuidadoso de la glucosa.
 - Si está tomando un medicamento llamado Warfarina (anticoagulante sanguíneo).
 - Si presenta miastenia gravis, una condición por la que sus músculos se debilitan y se cansa con facilidad.
 - Si desarrolla una diarrea grave o prolongada, durante o después de tomar Claritromicina, consulte a su médico de inmediato.
 - Si afecta cualquiera de estas situaciones, consulte con su médico antes de tomar Claritromicina.
- No tome Claritromicina:**
- Si tiene un ritmo cardiaco irregular
 - Si está tomando medicamentos tales como Terfenadina o Astemizol (utilizado para la fiebre del heno alergias) o Cisaprida (para problemas de estómago) o Pimozida (medicamento que se usa para tratar ciertas enfermedades psiquiátricas) ya que combinado estos medicamentos puede provocar graves alteraciones del ritmo cardiaco. Consulte a su médico para que le aconseje medicamentos alternativos.
 - Si está tomando otros medicamentos conocidos por causar graves alteraciones del ritmo cardiaco.
 - Si usted o alguien de su familia tiene antecedentes de trastornos en el ritmo cardiaco (arritmia cardiaca ventricular, incluyendo Torsades de pointes) o anomalías en el electrocardiograma (ECG, registro eléctrico del corazón) llamado "síndrome de prolongación del intervalo QT".

Niños y adolescentes

No administrar este medicamento a niños menores de 12 años.

Pacientes de edad avanzada

Dado que Claritromicina se elimina por el hígado y el riñón, se deberá tener precaución en pacientes con insuficiencia hepática, insuficiencia renal moderada o grave y en pacientes de edad avanzada.

Advertencias sobre excipientes

Este medicamento no tiene en su formulación algún excipiente que pueda generar alguna molestia o malestar al paciente que lo consume.

INDICACIONES PARA AMBITOS ESPECIALES

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

- Los medicamentos citados a continuación no deben tomarse junto con Claritromicina: Astemizol, Terfenadina (para la alergia), Cisaprida (para problemas gastrointestinales), Domperidona, Pimozida (para trastornos psiquiátricos), Tiazololol, Ranolazina, Colchicina, algunos medicamentos para tratar el colesterol alto y medicamentos que se sabe que causan alteraciones graves en el ritmo cardiaco (ver No tome Claritromicina 500 mg tableta recubierta).

- Warfarina u otro anticoagulante, por ejemplo, Dabigatran, Rivaroxabán, Apixabán (para diluir la sangre).

Esto es especialmente importante si está tomando medicamentos para:

- Problemas cardíacos (por ejemplo, Digoxina, Verapamilo, Quinidina o Disopirramida).
- Fluidificar la sangre (por ejemplo, Warfarina).
- Migraña (por ejemplo, Ergotamina o Dihidroergotamina).
- Epilepsia o trastorno bipolar (Carbamazepina, Valproato, Fenobarbital o Fenitoína).
- Colesterol alto (por ejemplo, Simvastatina o Lovastatina).
- O si está tomando algún medicamento llamado:
 - Tofilina (usado en pacientes con dificultades para respirar, como el asma).
 - Tiazolam, Aprozolam o Midazolam (sedantes).
 - Clozastol (para la mala circulación).
 - Metilprednisolona (un corticoesteroide).
 - Ibrutinib o Vinblastina (para el tratamiento del cáncer).
 - Clospolina (inmunosupresor).
 - Rifabutin (para el tratamiento de algunas infecciones).
 - Tacrolimus o Sirolimus (para trasplantes de órganos y eczema severo).
 - Sildenafil, Tadalafil o Vardenafilo (para tratar la impotencia en hombres adultos) o para la hipertensión arterial pulmonar (elevada presión arterial en los vasos sanguíneos del pulmón).
 - Teofilina (para tratar los virus).
 - Hierba de San Juan (producto a base de hierbas para tratar la depresión).
 - Fenobarbital (medicamento para tratar la epilepsia).
 - Nevirapina y Efavirenz pueden disminuir los niveles de Claritromicina.
 - Rifampicina o Rifapentina (para tratar la tuberculosis).
 - Omeprazol (para tratar la acidez de estómago y úlceras estomacales e intestinales).
- Ritonavir (medicamento antiviral que se usa en el tratamiento de la infección por VIH) puede aumentar los niveles de Claritromicina. La toma conjunta de Atazanavir, Etravirina y Saquinavir (también medicamentos antivirales utilizados en el tratamiento de la infección por el VIH) con Claritromicina puede aumentar tanto los niveles de Atazanavir (o Saquinavir) y Claritromicina.
- Itrocanazol (un antifúngico) tomado junto con Claritromicina puede aumentar los niveles de ambos medicamentos.
- Fluocanazol, otro medicamento antifúngico, puede aumentar los niveles de Claritromicina.
- Tolterodina (para tratar los síntomas del síndrome de vejiga hiperactiva). En algunos pacientes, los niveles de Tolterodina pueden aumentar cuando se toma con Claritromicina.
- Quetiapina (para esquizofrenia u otras situaciones psiquiátricas).
- Antibióticos beta lactámicos (ciertas amoxicilinas y cefalosporinas).
- Amnoglucoídos (usadas como antibióticos para tratar infecciones).
- Bloqueadores de los canales de calcio (medicamentos para tratar la presión arterial alta).

Toma de Claritromicina 500 mg con alimentos

Las tabletas recubiertas de Claritromicina pueden tomarse antes, durante o después de las comidas, ya que la presencia de alimentos en el tubo digestivo no modifica la actividad del medicamento.

PRECAUCIONES DE EMPLEO

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en período de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

La seguridad de Claritromicina durante el embarazo no ha sido establecida, por lo que su médico deberá sopesar cuidadosamente los beneficios obtenidos frente al riesgo potencial, especialmente durante los 3 primeros meses de embarazo.

Claritromicina pasa a la leche materna, por lo que se recomienda interrumpir la lactancia durante el tratamiento con Claritromicina.

Conducción y uso de máquinas

Dado que Claritromicina puede causar mareos, vértigo, confusión y desorientación, durante el tratamiento con Claritromicina debe extremar las precauciones cuando conduzca o utilice maquinaria peligrosa.

DOSEIFICACIÓN Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Claritromicina 500 mg se administra por vía oral.

Adultos y niños mayores de 12 años:

Pacientes con infecciones del tracto respiratorio, piel y tejidos blandos
La dosis recomendada es de 250 mg 2 veces al día durante 7 días, aunque en infecciones más graves, la dosis puede incrementarse a 500 mg 2 veces al día. La duración habitual del tratamiento es de 5 a 14 días, excluyendo la neumonía adquirida en la comunidad y la sinusitis que requieren de 6 a 14 días de terapia.

Erradicación de Helicobacter pylori en pacientes con úlceras duodenales (adultos)

En pacientes con úlcera péptica asociada a Helicobacter pylori los tratamientos recomendados son:
Terapia triple: una tableta recubierta de Claritromicina 500 mg dos veces al día, con 30 mg de Lansoprazol, 2 veces al día y 1000 mg de Amoxicilina dos veces al día durante 10 días. O una tableta recubierta de Claritromicina 500 mg, con 1000 mg de Amoxicilina y 20 mg de Omeprazol, administrados todos ellos dos veces al día, durante 7 a 10 días.

Pacientes de edad avanzada:

Como los adultos.

Pacientes con infecciones producidas por micobacterias:
La dosis media recomendada para la prevención y el tratamiento de las infecciones producidas por micobacterias es de una tableta recubierta de Claritromicina 500 mg cada 12 horas. La duración del tratamiento debe ser establecida por el médico.

Pacientes con insuficiencia renal:

En pacientes con insuficiencia renal y un aclaramiento de creatinina menor de 30 ml/min, la dosis de Claritromicina debe reducirse a la mitad, es decir, 250 mg una vez al día, o 250 mg dos veces al día en infecciones más graves. En estos pacientes el tratamiento debe ser interrumpido a los 14 días. Dado que la tableta recubierta no se puede dosificar a la mitad, la dosis diaria no puede ser menor de 500 mg/día, por lo que Claritromicina 500 mg tableta recubierta no debe ser administrado en este grupo de pacientes.

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras indicaciones distintas.

Recuerde tomar su medicamento. Tome las tabletas recubiertas a la misma hora todos los días. Su médico le indicará la duración de su tratamiento.

Uso en niños y adolescentes

Las presentaciones adecuadas para los niños, desde los 6 meses, y adolescentes menores de 12 años son: Claritromicina 25 mg/ml granulado para suspensión oral y Claritromicina 500 mg/ml granulado para suspensión oral.

Si usted tiene la impresión de que su hijo o adolescente ha tomado Claritromicina en exceso (demasiado fuerte o demasiado débil, consulte a su médico o farmacéutico.

Si toma más Claritromicina 500 mg del que debe

Si ha tomado más Claritromicina del que debe, cabe esperar la aparición de trastornos digestivos y consulte inmediatamente a su médico o a su farmacéutico puesto que deberán tratar de eliminar rápidamente la Claritromicina que todavía no ha absorbido su organismo. No sirve la hemodiálisis ni la diálisis peritoneal.

En caso de sobredosis o ingestión accidental consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Centro Asistencial de Salud más cercano, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Solivóid tomar Claritromicina 500 mg

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Tome la tableta recubierta tan pronto como sea posible y continúe tomándolo cada día a esa misma hora.

Si no puede tomar Claritromicina 500 mg

No suspenda el tratamiento otros tanto, ya que, aunque usted ya se encuentre mejor, su enfermedad podría empeorar o volver a aparecer.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

REACCIONES ADVERSAS

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir reacciones adversas, aunque no todas las personas lo sufran. Los efectos adversos se clasifican en muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 pacientes), frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 pacientes), poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 1000 pacientes), y de frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Las reacciones adversas frecuentes y más frecuentes relacionadas con el tratamiento con Claritromicina, tanto en adultos como en niños, son dolor abdominal, diarrea, náuseas, vómitos y alteración del gusto. Estas reacciones adversas suelen ser de intensidad leve y coinciden con el perfil de seguridad conocido de los antibióticos (ver debajo).

No hubo diferencias significativas en la incidencia de estas reacciones adversas gastrointestinales durante los ensayos clínicos entre la población de pacientes con o sin infecciones micobacterianas preexistentes.

Resumen de reacciones adversas

Los efectos adversos se describen en orden de gravedad decreciente dentro de un mismo sistema corporal:

- Se han observado con frecuencia (sólo con la formulación para inyección intravenosa): flebitis (inflamación de la vena) en el lugar de la inyección.
- Con todos los medicamentos que contienen Claritromicina se han observado con frecuencia lo siguiente:
 - Sistema digestivo: diarrea, vómitos, trastorno gástrico que dificulta la digestión (dispepsia), náuseas, dolor abdominal.
 - Sistema nervioso: alteración del sabor, dolor de cabeza, alteración del gusto.
 - Piel: erupciones leves de la piel, prurido/exantema de la piel.
 - Trastornos psiquiátricos: insomnio.
 - Trastornos vasculares: dilatación de los vasos sanguíneos del organismo (vasodilatación).
 - Trastornos del hígado: pruebas de la función hepática anormales.
 - Trastornos en el lugar de administración: dolor e inflamación en el lugar de la inyección (sólo con la formulación para inyección intravenosa).
- Con menor frecuencia se han observado los siguientes:
 - Infecciones: celulitis (sólo con la formulación para inyección intravenosa), candidiasis (infección por un tipo de hongo), gastroenteritis (sólo con tabletas de liberación prolongada), infección (sólo con el granulado para suspensión oral), infección vaginal.
 - Alteraciones en la sangre: disminución de glóbulos blancos, disminución de neutrófilos (un tipo de glóbulos blancos, sólo con las tabletas de liberación inmediata), aumento de plaquetas y, en menor medida, de glóbulos rojos y blancos en sangre (sólo con el granulado para suspensión oral), aumento de eosinófilos (un tipo de glóbulos blancos, sólo con las tabletas de liberación inmediata).
 - Sistema inmunitario: reacción anafiláctica (reacción alérgica generalizada, sólo con la formulación para inyección intravenosa), hipersensibilidad (reacción alérgica exagerada a agentes externos).
 - Trastornos de la alimentación: anorexia, disminución del apetito.
 - Trastornos psiquiátricos: ansiedad y nerviosismo (este último sólo con el granulado para suspensión oral).
 - Sistema nervioso: pérdida de conciencia y dificultad para moverse (los dos efectos, sólo con la formulación para inyección intravenosa), mareos, somnolencia, temblores.
 - Oído y equilibrio: vértigo, problemas auditivos, zumbido de oídos.
 - Trastornos en el corazón: paro cardiaco y alteración del ritmo cardiaco (fibrilación auricular) (los dos efectos, sólo con la formulación para inyección intravenosa), prolongación del intervalo QT (indicador del electrocardiograma de que se pueden producir arritmias ventriculares), extrasístoles (adelanto de un latido respecto a la frecuencia cardiaca normal, sólo con la formulación para inyección intravenosa), si se aplicaciones (alteraciones en los latidos del corazón).
 - Trastornos respiratorios: asma (dificultad para respirar, presión torácica y tos nocturna o a primera hora de la mañana, sólo con la formulación para inyección intravenosa), hemorragias nasales (sólo con las tabletas de liberación prolongada), embolia pulmonar (taponamiento de la arteria pulmonar que ocasiona dolor torácico en un solo lado, tos y dificultad para respirar, sólo con la formulación para inyección intravenosa).
 - Trastornos gastrointestinales: inflamación del esófago (sólo con la formulación para inyección intravenosa), enfermedad del reflujo gastroesofágico (dolor en el esófago que provoca sensación de quemazón, los crónicos, falta de aire y dificultad para tragar, sólo con las tabletas de liberación prolongada), inflamación de la mucosa del estómago (gastritis), dolor en el ano y en el recto (sólo con las tabletas de liberación prolongada), inflamación de la mucosa bucal, inflamación de la lengua, distensión abdominal (sólo con las tabletas de liberación inmediata), estreñimiento, sequedad de boca, eructos, flatulencia.
 - Trastornos en el hígado: distensión del fujillo biliar hacia el intestino e inflamación del hígado (hepatitis) (los dos efectos, sólo con las tabletas de liberación inmediata), incremento de la alanina aminotransferasa (enzima del hígado), de la aspartato aminotransferasa (otra enzima del hígado) y de la gamma-glutamyltransferasa (otra enzima del hígado, sólo con las tabletas de liberación inmediata).
 - Piel: dermatitis ampollosa (erupción ampollosa), sólo con la formulación para inyección intravenosa), picor, urticaria (lesiones cutáneas edematosas, rojas y de mucho picor), erupción maculopapular (lesión cutánea con una pápula o verruga sobre una mancha, sólo con el granulado para suspensión oral).
 - Trastornos musculares: espasmos musculares (sólo con el granulado para suspensión oral), rigidez musculoesquelética (sólo con la formulación para inyección intravenosa), dolores musculares (sólo con las tabletas de liberación prolongada).
 - Trastornos en riñón: aumento de creatinina sérica y de urea sérica, (los dos efectos, que indican un peor funcionamiento del riñón, sólo con la formulación para inyección intravenosa).
 - Trastornos generales: malestar (sólo con las tabletas de liberación inmediata), dolor torácico, escalofríos y fatiga (estos tres últimos, sólo con las tabletas de liberación inmediata).
 - Análisis de laboratorio: proporción albúmina-globulina anormal (sólo con la formulación para inyección intravenosa), aumento de fosfatasa alcalina sérica y aumento de lactato deshidrogenasa en sangre (estos dos últimos, sólo con las tabletas de liberación inmediata).
- Con frecuencia no conocida se han observado los siguientes:
 - Infecciones: colitis pseudomembranosa (diarrea que puede llegar a ser grave), erisipelas (enrojecimiento de la piel de extensión variable que puede causar dolor, picor y fiebre).
 - Alteraciones en la sangre: disminución en el número de neutrófilos (un tipo de glóbulos blancos), disminución de plaquetas.
 - Sistema inmunitario: reacción anafiláctica (reacción alérgica generalizada), angioedema (hinchazón bajo la piel).
 - Trastornos psiquiátricos: trastorno psicótico, confusión, despersonalización, depresión, desorientación, alucinaciones, ensordeciones (percepciones atenuadas de los sentidos).
 - Sistema nervioso: convulsiones, disminución o pérdida del sentido del gusto, alteración del sentido del olfato, pérdida o disminución del sentido del olfato, sensación de hormigueo, adormecimiento o acorchamiento en manos, pies, brazos o piernas.
 - Oído: sordera.
 - Trastornos en el corazón: torsades de pointes (un tipo de taquicardia ventricular), taquicardia ventricular (aceleración de los latidos del corazón con más de 100 latidos/minuto con el menos 3 latidos irregulares consecutivos).
 - Trastornos vasculares: hemorragia.
 - Trastornos digestivos: pancreatitis aguda (inflamación aguda del páncreas), decoloración de la lengua, decoloración de los dientes.
 - Trastornos en el hígado: fallo en la función del hígado, ictericia hepatoocular (coloración amarilla de la piel y ojos).

- Piel: síndrome de Stevens-Johnson (erupción generalizada con ampollas y descamación de la piel, que afecta principalmente a zonas genitales, bucales y en el tronco), pustulosis exantemática generalizada aguda (erupción generalizada escamosa de color rojo, con bulbos debajo de la piel y ampollas, que se acompaña de fiebre. Se localiza, principalmente, en los pliegues cutáneos, el tronco y las extremidades superiores) y necrólisis epidérmica tóxica (erupción generalizada con ampollas y descamación de la piel, particularmente alrededor de la boca, nariz, ojos y genitales causada una descamación generalizada de la piel (más del 30% de la superficie corporal) síntomas de tipo gripal con erupción cutánea, fiebre, inflamación de glándulas y resultados anormales en el análisis de sangre (como aumento de los leucocitos (eosinofilia) y elevación de las enzimas hepáticas) [reacción a medicamento con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS)] acné. En el caso de que aparezcan este tipo de reacciones, debe suspender inmediatamente el tratamiento con Claritromicina y consultar a su médico para que le inste un tratamiento adecuado.
 - Trastornos musculares: rabdomiólisis (descomposición de los músculos que puede provocar daño en el riñón), miopatía (enfermedad muscular de múltiples causas).
 - Trastorno en el riñón: fallo en el funcionamiento del riñón, nefritis intersticial (inflamación de los túbulos renales).
 - Análisis de laboratorio: aumento de la razón normalizada internacional (cálculo para detectar la coagulación de la sangre), prolongación del tiempo de protrombina (indica un déficit en la coagulación de la sangre) y color anormal de la orina.
- Reacciones adversas graves**
- Flebitis en el lugar de la inyección, dolor en el lugar de la inyección, dolor en el lugar de la punción vena e inflamación en el lugar de la inyección son específicos de la formulación intravenosa de Claritromicina.
- Tras la comercialización del medicamento, se han recibido informes de efectos en el sistema nervioso central (por ejemplo, somnolencia y confusión) con el uso simultáneo de Claritromicina y Tiazolam. Se sugiere monitorizar al paciente.
- En algunos de los informes de reacciones adversas, se administró Claritromicina de manera concomitante con Estatinas, Fibratos, Colchicina o Alopurinol (ver Contraindicaciones y ver Advertencias especiales).
- Ha habido raremente informes de que las tabletas de Claritromicina de liberación prolongada aparecen en las heces, muchos de estos casos han ocurrido en pacientes con trastornos gastrointestinales anatómicos [incluyendo ileostomía o colostomía (cirugía para expulsar los desechos del intestino de forma artificial desde el ileo o el colon)] o funcionales (trastornos causados por un defecto del organismo) con el tiempo de tránsito gastrointestinal acortado. En varios informes, los residuos de tabletas han aparecido en el contexto de una diarrea. Se recomienda que los pacientes que presenten residuos de tabletas en las heces y que no experimenten ninguna mejoría, cambien a otra formulación de Claritromicina (por ejemplo, suspensión) o otro antibiótico.

Polibación pediátrica

Se espera que la frecuencia, tipo y gravedad de las reacciones adversas en niños sean las mismas que en adultos.

Pacientes inmunocomprometidos

En pacientes con SIDA y en otros pacientes con el sistema inmunitario dañado, tratados con las dosis más altas de Claritromicina durante largos períodos de tiempo por infecciones micobacterianas, a menudo es difícil distinguir los efectos adversos posibles del asociado con la administración de Claritromicina de los efectos provocados por la enfermedad o por otras enfermedades que pueda padecer el paciente junto con el SIDA.

En pacientes adultos tratados con dosis diarias totales de 1 000 mg y 2 000 mg de Claritromicina, las reacciones adversas más frecuentes que aparecieron fueron: náuseas, vómitos, alteración del gusto, dolor abdominal, diarrea, erupción cutánea, flatulencia, dolor de cabeza, estreñimiento, alteraciones auditivas y elevaciones en las transaminasas (que puede indicar afectación del hígado, páncreas, corazón o músculos). Con menor frecuencia aparecieron dificultad respiratoria, insomnio y sequedad de boca. Las incidencias fueron similares en pacientes tratados con 1 000 mg y 2 000 mg, pero en general fueron 3 a 4 veces más frecuentes en aquellos que recibieron una dosis diaria total de 4 000 mg de Claritromicina. En estos pacientes con el sistema inmunitario dañado alrededor del 2% al 3% que recibieron diariamente 1 000 mg o 2 000 mg de Claritromicina presentaron niveles elevados gravemente anormales de transaminasas, así como anormalmente bajos en los recuentos de glóbulos blancos y de plaquetas. Un menor porcentaje de pacientes de ambos grupos de dosificación tenían aumentados además los niveles en sangre de nitrógeno ureico (lo que puede indicar una disminución de la función renal). En pacientes que recibieron diariamente 4 000 mg se observaron incidencias ligeramente superiores de valores anormales en todos los parámetros, a excepción del recuento de glóbulos blancos. Póngase en contacto con un médico cuanto antes si experimenta una reacción cutánea grave: una erupción roja y escamosa con bulbos bajo la piel y ampollas (pustulosis exantemática). La frecuencia de este efecto adverso se considera como no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Comunicación de reacciones adversas

Si experimenta cualquier tipo de reacción adversa, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles reacciones adversas que no aparecen en este inserto. También puede comunicarlo directamente a través del Centro Nacional de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia. Mediante la comunicación de reacciones adversas usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

INCOMPATIBILIDAD

No se han reportado.

INFORMACIÓN ADICIONAL

El principio activo es Claritromicina 500 mg.

Excipientes: celulosa microcristalina, povidona, almidón glicolato de sodio, estearato de magnesio, talco, hipromelosa, ácido estérico, croscarmellose de sodio, dióxido de silicio coloidal, polietilenglicol 6000, propilenglicol, dióxido de titanio (E17191) y colorante laca amarillo D & C 14700.

ALMACENAMIENTO Y CONSERVACIÓN

No utilice Claritromicina 500 mg tableta recubierta después de la fecha de caducidad que aparece en el envase. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica. Evitar usar si el paquete está dañado o deteriorado.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

Almacenar a una temperatura no mayor de 30 °C.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

VENTA CON RECETA MÉDICA

Fabricado por:
Laboratorio PHARMED CORPORATION S.A.C.

