

Ficha técnica

Claritromicina

Nombre del medicamento

Claritromicina Norstray & Nuart

Composición cualicuantitativa

Claritromicina 500 mg
Ácido Lactobiónico 251.5 mg

Forma farmacéutica

Polvo liofilizado para reconstituir a solución inyectable.

Forma de Reconstitución

Reconstituir con 10 mL de agua para inyección. Usar inmediatamente. Mantener fuera del alcance de los niños. Conservar a temperatura menor a 30°C.



Contraindicaciones y advertencias

La Claritromicina Norstray & Nuart está contraindicada en pacientes con hipersensibilidad a los antibióticos macrólidos. No se recomienda el uso durante el embarazo y lactancia, estudios preclínicos desarrollados en animales demostraron efectos adversos en el desarrollo embriofetal. Debe administrarse con precaución en pacientes con disfunción hepática.

Indicaciones terapéuticas

La Claritromicina Norstray & Nuart está indicada en el tratamiento de infecciones causadas por patógenos sensibles a éste antibiótico, como infecciones del tracto respiratorio alto y bajo, infecciones de piel y de tejido blando e infecciones diseminadas o localizadas causadas por micobacterias como *Mycobacterium avium* o *Mycobacterium intracellulare*, o infecciones localizadas por *Mycobacterium chelonae*, *Mycobacterium fortuitum*, o *Mycobacterium Kansasi*.

Posología y Vía de Administración

La dosis recomendada de la Claritromicina Norstray & Nuart es de 1g al día, dividido en dos administraciones iguales.

Adultos: En infecciones causadas por micobacterias, la dosis recomendada es de 1g cada 12 horas; sin embargo, esta dosis puede reducirse a 1g diario si se presentan fenómenos de intolerancia. En pacientes con insuficiencia renal que muestren depuración de creatinina menos de 30mL/min la dosis debe reducirse a la mitad de lo recomendado.

Niños: La dosis recomendada es de 15 a 30mg/kg, por día, dividida en 2 administraciones.

Reacciones adversas

En la dosis indicada no se conocen contraindicaciones para la Claritromicina.

Interacción con otros medicamentos

Los siguientes fármacos, al igual que la Claritromicina son metabolizados por la vía del citocromo CYP3A, generando competencia con la Claritromicina: Astemizol, carbamazepina, cisaprida, ciclosporina, disopiramida, alcaloides del ergot, lovastatina, metilprednisolona, midazolam, omeprazol, pimizida, sildenafil, simvastatina, terfenadina, triazolam, vinblastina y warfarina. Durante el seguimiento farmacoterapéutico se han generado reportes de toxicidad en ancianos tras la administración conjunta de la Claritromicina y colchicina.

Presentación comercial

- Caja con 1 frasco vial. Vial de vidrio tipo I de borosilicato incoloro de 20mL con tapón de bromobutilo y precinto flip-off de aluminio.
 - Caja con 50 frascos viales. Cada vial de vidrio tipo I de borosilicato incoloro de 20mL con tapón de bromobutilo y precinto flip-off de aluminio.
-

Condiciones de almacenamiento

- Mantener en su empaque original.
- Condiciones ambientales: máximo 30°C (86°F) de temperatura y 70% de humedad relativa.
- Evite la exposición directa a la luz solar.
- Almacene sobre estibas.
- No almacene en contacto directo con metales como el hierro, cobre y manganeso.
- No almacene en contacto directo con productos a base de aceites, fenoles y sus derivados, productos derivados del petróleo y compuestos relacionados.

Registro sanitario INVIMA 2014M-0014901



Av. Calle 26 # 69C - 03 Torre C OF. 908
Bogotá - Colombia



info@norstraynuart.com



Tel: +57 (1) 295 66 16