

Ciprobiotic®-XR

Ciprofloxacina

COMPRIMIDOS RETARD

ANTIBACTERIANO QUINOLONICO

COMPOSICION

Cada comprimido retard contiene:

Ciprofloxacina 1 g

Excipientes, c.s.

PROPIEDADES

Potente y moderna sustancia del grupo de las quinolonas, la cual se caracteriza por su elevado efecto antibacteriano frente al más amplio espectro de bacterias.

Inhibe la lectura a partir del cromosoma, de la información necesaria para el metabolismo normal de la bacteria. Así se reduce drásticamente la capacidad reproductora de éstas.

Otra importante característica consiste en el hecho de no existir ninguna resistencia paralela frente a todos los demás antibióticos no comprendidos en el grupo quinolónico, dado su mecanismo activo particular. De éste modo incluso resulta altamente eficaz frente a bacterias que son resistentes a aminoglucósidos, penicilinas, cefalosporinas y tetraciclinas, entre otros.

Su eficacia comprende la más amplia gama de bacterias gramnegativas y grampositivas: E. coli, Shigella, Salmonella, Citrobacter, Klebsiella, Enterobacter, Serratia, Hafnia, Edwardsiella, Proteus (Indol-positivo e Indol-negativo), Providencia, Morganella, Yersinia, Vibrio, Aeromonas, Plesiomonas, Pasteurella, Haemophilus, Gardnerella, Campylobacter, Pseudomonas, Legionella, Neisseria, Moraxella, Acinetobacter, Flavobacterium, Alcaligenes, Brucella, Streptococcus incluyendo Streptococcus faecalis, Staphylococcus, Listeria, Corynebacterium, Bacteroides, Fusobacterium, Peptococcus, Peptostreptococcus, Clostridium, Eubacterium, Actinomyces, Veillonella, Chlamydia, Mycoplasma, Ureaplasma, Mycobacterium.

Los anaerobios, ureaplasma y algunas especies micobacterianas únicamente suelen ser menos sensibles.

FARMACOCINETICA

Una vez absorbido un 35% de la dosis (350 mg) es liberada inmediatamente, mientras que el 65% restante (650 mg) es liberado lentamente.

INFORMACION CLINICA

INDICACIONES

Infecciones de las vías respiratorias.
Infecciones de garganta, nariz, oído, boca, dientes, ojos y mandíbula.
Infecciones renales y/o de las vías urinarias.
Infecciones de los órganos sexuales, incluyendo gonorrea.
Infecciones del tracto gastrointestinal.
Infecciones de las vías biliares.
Infecciones de heridas y partes blandas.
Infecciones óseas y articulares.
Infecciones en ginecología y tocología.
Sepsis.
Infecciones de las meninges (meningitis).
Infecciones del peritoneo (peritonitis).
Infecciones o profilaxis en pacientes con sistema inmunitario débil.

ODONTOLOGIA

Prevención y tratamiento de cuadros infecciosos por: Cirugías, abscesos, fistulas, osteítis, periodontitis, patología periapical.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al producto, u otras quinolonas.

EFFECTOS INDESEABLES

Son más bien escasos, aunque ocasionalmente se observan: Molestias gastrointestinales (náuseas, diarreas, vómitos, dispepsias, dolores abdominales, flatulencias).

Trastornos del SNC (vértigo, cefaleas, cansancio, trastornos visuales).

Reacciones cutáneas: Erupción de la piel (rash).

Pacientes con lesiones hepáticas previas puede registrarse un aumento pasajero de los valores enzimáticos.

USO EN EMBARAZO, LACTANCIA Y EN NIÑOS

Está contraindicado durante el embarazo, la lactancia y en niños en período de crecimiento.

INTERACCIONES

Los antiácidos que contienen hidróxidos de aluminio o de magnesio reducen su absorción. Por esto se aconseja una diferencia entre ambas posologías de dos horas aproximadamente.

La administración simultánea de 1500 mg o más y teofilina puede provocar un aumento no deseado de la concentración plasmática de la teofilina.

SOBREDOSIS

Se han descrito casos de nefrotoxicidad reversible tras una sobredosificación aguda por vía oral. Además de las medidas urgentes habituales, se recomienda vigilar la función renal, incluido el pH urinario y acidificar, si fuese necesario, para prevenir la cristaluria. Los pacientes deben mantenerse bien hidratados. Los antiácidos que contienen magnesio y calcio pueden reducir la absorción de ciprofloxacina en casos de sobredosis. Sólo una pequeña fracción de ciprofloxacina (< 10%) se elimina por hemodiálisis o diálisis peritoneal.

ADVERTENCIAS

El producto no debe ser administrado en pacientes con dolencias convulsivas cerebrales, a no ser de quedar asegurado un tratamiento anticonvulsivo.

USO Y DOSIS

Salvo criterio médico, la dosis normal es de un comprimido cada 24 horas.

VIA DE ADMINISTRACION

Oral.

Antes de consumir este o cualquier otro medicamento, debe siempre consultar a su médico.

En caso de un marcado efecto secundario, sea este por sobredosis o reacción particular, acuda inmediatamente a su médico.

INFORMACION FARMACEUTICA

DURACION DE ESTABILIDAD

Verificar fecha de vencimiento señalada en el envase.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA SU CONSERVACION

Conservar a una temperatura menor o igual a los 30°C, proteger de la luz.

PRESENTACION

Caja conteniendo 2 tirillas de 6 comprimidos retard para detallar.

NOTA IMPORTANTE

Este producto se encuentra envasado y protegido en una adecuada y rigurosa laminación, especialmente diseñada para evitar su exposición con la luz y humedad, descartando además que por descuidos involuntarios los niños puedan acceder al mismo.

Registro Industrial No. 14109

Registro Sanitario No. 2004-0974

Venta por receta médica.

Mantener fuera del alcance de los niños.

**Fabricado por Ethical Pharmaceutical, S.R.L.
de República Dominicana.**