

Parameticona®

Aminosidina

COMPRIMIDOS Y SUSPENSION

ANTIINFECCIOSO INTESTINAL - AMEBICIDA - ANTIFLATULENTO

COMPOSICION

Cada comprimido contiene:

Aminosidina 500 mg
Excipientes:
Simeticona 100 mg
Otros, c.s.

Cada 5 mL de suspensión contienen:

Aminosidina 125 mg
Vehículo:
Simeticona 50 mg
Otros, c.s.

PROPIEDADES

Es un antibiótico aminoglucósido con actividad antibacteriana y antiparasitaria sobre el tracto gastrointestinal. Es activo en las infecciones intestinales debidas a: Salmonella, Shigella, colibacilos, Proteus, enterococo; en las causadas por protozoarios: Entamoeba histolytica, Giardia intestinalis, Trichomonas intestinalis, Balantidium coli. Previene la formación de burbujas de gas rodeadas por moco y facilita su dispersión en el tracto gastrointestinal aliviando así los síntomas que provoca la flatulencia. Esta acción espumolítica, debida a la simeticona, se explica por modificación de la tensión superficial de las burbujas de gas que permitiría su liberación con mayor facilidad.

FARMACOCINETICA

Al no ser absorbido en el tracto gastrointestinal, se excreta sin cambios en las heces.

INFORMACION CLINICA

INDICACIONES

Enteritis aguda y crónica, enterocolitis diarrea, disentería bacilar, amebiasis intestinal aguda y crónica.

CONTRAINDICACIONES

Niños menores de dos años de edad, hipersensibilidad a otros antibióticos aminoglucósidos. Pacientes con oclusión intestinal, insuficiencia renal, síndrome de malabsorción y síndrome miasténico.

EFFECTOS INDESEABLES

Cuando se administra en grandes dosis puede causar ocasionalmente: vómitos, náusea, anorexia, cólicos abdominales. En dosis elevadas durante periodos prolongados pueden producir super infecciones de la flora simbiótica. Rara vez se ha reportado ototoxicidad y nefrotoxicidad.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Debe usarse con cautela en pacientes con lesiones intestinales, debido a que si es absorbida, tiene potencial nefrotóxica y posiblemente efectos bloqueadores.

USO EN EMBARAZO Y LACTANCIA

Administrar con precaución durante el embarazo y lactancia, bajo supervisión directa del médico.

INTERACCIONES

Metotrexato: Hay algún estudio en el que se haya realizado disminución de la absorción, con posible disminución de su actividad terapéutica. Sus efectos tóxicos pueden aumentar si se administra junto con otros antibióticos aminoglucosídicos, anestésicos generales, vancomicina, capreomicina, polimixinas, cefaloridina, cefalotina, bloqueantes neuromusculares, cisplatino, mercaptomerina, furosemida o ácido etacrínico.

SOBREDOSIS

Empleado a dosis elevadas durante periodos prolongados, como ocurre en el coma hepático, puede producir nefrotoxicidad y ototoxicidad. En caso de sobredosis acudir al médico.

USO Y DOSIS

INFECCIONES INTESTINALES AGUDAS Y CRONICAS

ADULTOS:

Un comprimido cada 6-8 horas durante 5 días.

NIÑOS MAYORES DE 2 AÑOS:

5 mL cada 6-8 horas durante 5 días.

NIÑOS MENORES DE 2 AÑOS:

2.5 mL cada 6-8 horas durante 5 días.

AMEBIASIS INTESTINALES AGUDAS Y CRONICAS

ADULTOS:

Un comprimido cada 6-8 horas durante 10 días.

NIÑOS MAYORES DE 2 AÑOS:

5 mL cada 6-8 horas durante 10 días.

NIÑOS MENORES DE 2 AÑOS:

2.5 mL cada 6-8 horas durante 10 días.

Para suministrar la suspensión utilizar la copa dosificadora graduada, colocada sobre la tapa del envase.

Agitar bien antes de usar.

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.

PRESENTACION

Caja conteniendo 2 tirillas de 6 comprimidos.

Caja conteniendo 1 frasco de 60 mL y copa dosificadora.

NOTA IMPORTANTE

Los comprimidos se encuentran envasados y protegidos 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.

NUMEROS DE REGISTRO SANITARIO

Comprimidos: 2016-0500

Suspensión: 2016-1642

Registro Industrial No.14109

Venta por receta médica.

Mantener fuera del alcance de los niños.

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