



teva

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

AMBILAN BID 400/57

POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o químico farmacéutico. Guarde este folleto, puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

COMPOSICIÓN Y PRESENTACIÓN

AMBILAN BID 400/57 POLVO PARA SUSPENSIÓN ORAL

Cada 5 mL de suspensión reconstituida contiene:

Amoxicilina (como trihidrato) 400 mg

Ácido clavulánico (como clavulanato de potasio) 57 mg

Excipientes: Goma xantán, crospovidona tipo A, saborizante frutilla, aspartamo, carmelosa sódica, dióxido de silicio coloidal, dióxido de silicio.

CLASIFICACIÓN

Grupo Terapéutico: Antibiótico

Código ATC: J01CR02

INDICACIONES

Tratamiento de infecciones bacterianas (incluyendo oído y nariz), del tracto urinario, de la piel y tejidos blandos, sepsis intraabdominal y osteomielitis, causadas por microorganismos sensibles a la asociación, demostrado por antibiograma.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Úsese sólo por indicación y bajo supervisión médica. Los derivados penicilínicos pueden provocar reacciones anafilácticas graves (shock) en personas sensibilizadas.

Se debe cumplir con el ciclo completo del tratamiento indicado por el médico.

Si se produce algún tipo de reacción alérgica o de diarrea violenta, su uso debe ser discontinuado de inmediato y consultar en un establecimiento de urgencia.

En pacientes con enfermedad renal, el médico puede reducir las dosis, según cada caso.

La administración de este medicamento a los niños debe hacerla un adulto responsable.

Embarazo:

El uso de este producto no ha sido estudiado en mujeres embarazadas. Si está embarazada, converse con su médico antes de usar este medicamento.

Lactancia:

Este medicamento pasa a la leche materna y puede afectar al lactante. Converse con su médico la conveniencia de seguir el tratamiento o dejar de amamantar.

CONTRAINDICACIONES

No usar en:

- Personas que hayan sufrido reacciones de hipersensibilidad con las penicilinas, cefalosporinas o sus derivados.
- Personas que padezcan o con antecedentes de ictericia o enfermedad hepática grave.
- Infecciones por bacterias no sensibles al antibiótico.

INTERACCIONES

Se han descrito interacciones con los siguientes productos:

- Alopurinol: Aumenta el riesgo de producir erupción cutánea.
- Anticonceptivos orales: Se reduce la eficacia anticonceptiva.
- Tetraciclina: Interfiere con su mecanismo de acción.
- Fenobarbital: Reduce el efecto de Amoxicilina.
- Probenecid: Aumenta la concentración de Amoxicilina en su organismo.

EFFECTOS ADVERSOS

Si se presentan reacciones adversas de tipo alérgico o de hipersensibilidad, suspenda el medicamento y acuda a su médico. Las reacciones de hipersensibilidad pueden ser:

- Inmediatas (entre 2 a 30 minutos): urticaria, rubor, prurito difuso, hipotensión arterial e inflamación repentina de la boca y garganta que dificulta la respiración (edema laríngeo).
- Reacciones tardías (después de unas horas o días): picazón, reacción de inflamación local o erupciones cutáneas, urticaria, dolor de articulaciones, y menos frecuente fiebre.
- Otras reacciones: hepatitis, ictericia (color amarillo de ojos y piel, orina color café, dolor de la zona abdominal).

El uso de este medicamento puede producir también algunos efectos indeseables que usualmente no requieren atención médica, a menos que persistan o se agraven: prurito, náuseas, vómitos, diarrea pasajera, dolor de cabeza, mareos, modificación de la flora intestinal.

DOSIS

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiado a su caso particular; no obstante, las dosis usuales recomendadas son:

- Niños de 2 a 6 años: 2,5 mL a 5 mL cada 12 horas.
- Niños de 7 a 12 años: 5 mL cada 12 horas.
- Adultos y niños mayores de 12 años: 5 a 10 mL cada 12 horas.

En niños menores de 2 años, el médico debe calcular la dosis de acuerdo al peso corporal y tipo de enfermedad.

En infecciones graves el médico puede aumentar estas dosis.

MODO DE ADMINISTRACIÓN

La suspensión de Ambilan BID previamente preparada de acuerdo a las instrucciones, puede tomarse tal cual o bien mezclada con agua, leche o zumos de fruta. Agitar antes de usar. Las suspensiones reconstituidas mantienen su potencia durante 7 días si se refrigeran. Asegúrese de cumplir el ciclo completo de tratamiento, aún cuando los síntomas hayan desaparecido.



teva

SOBREDOSIS

Debido a que no existe un antídoto específico, el tratamiento de la sobredosis debe ser sintomático y de mantenimiento y debe realizarse en un establecimiento asistencial. Las reacciones de hipersensibilidad pueden llegar a ser graves por lo que deben tratarse urgentemente. En caso de shock, el enfermo se debe tratar con oxígeno, soluciones salinas intravenosas, corticosteroides y vasopresores inyectables.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Almacenar a no más de 30°C.

No dejar al alcance de los niños.

Mantener el polvo en su envase original, en lugar protegido del calor y la humedad.

No use este medicamento después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

La suspensión preparada debe mantenerse en refrigeración (entre 2°C a 8°C). Bajo estas condiciones, la suspensión tiene una duración de 7 días.

Indicación de uso: Agitar el frasco para remover el polvo y agregar agua recién hervida y enfriada, hasta la marca indicada en la etiqueta del frasco. Tapar y agitar enérgicamente hasta que el polvo se haya suspendido en su totalidad. De esa manera se obtiene el volumen final de la suspensión oral.

**NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN INDICACIÓN MÉDICA
NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA.**

Elaborado por Sandoz GmbH, Kundl (AICO FDF Kundl), Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Austria.

Importado por LABORATORIO CHILE S.A., Av. Maratón N° 1315, Santiago - Chile.

Distribuido por DHL Supply Chain Chile S.A., Av. Boulevard Poniente N° 1313, Edif. 11, Mod. 8 y 15, Enea Poniente, Pudahuel, Santiago - Chile.

www.laboratoriochile.cl