

Binozyt BSS ^[1]

Binozyt® Sandoz. Cada Tableta recubierta contiene 500 mg de azitromicina. Binozyt® 200mg/5ml Cada 5 ml de la suspensión preparada contiene 200 mg de azitromicina.

Indicaciones. Sinusitis bacteriana aguda. Otitis media bacteriana aguda. Faringitis, amigdalitis. Exacerbación aguda de bronquitis crónica. Neumonía adquirida en la comunidad de intensidad leve a moderadamente grave. Infecciones de piel y tejidos blandos. Cervicitis y uretritis por *Chlamydia trachomatis* no complicada. Dosis. Adultos. En cervicitis y uretritis por *Chlamydia trachomatis* no complicada, la dosis es 1.000mg en una sola dosis oral. Otras indicaciones, 1.500 mg, que deben administrarse como 500mg al día por tres días consecutivos. Como alternativa la misma dosis total también puede administrarse en un período de cinco días con 500mg el primer día y 250mg del segundo al quinto día. No es necesario hacer ajustes en la dosis en pacientes con deterioro de la función renal de intensidad leve a moderado. Contraindicaciones. en pacientes con hipersensibilidad a azitromicina, eritromicina, cualquier macrólido o antibiótico cetólido o cualquier excipiente de la formulación. Precauciones de uso. Al igual que con eritromicina y otros macrólidos, se han comunicado reacciones alérgicas graves raras, que incluyen angioedema y anafilaxia (raramente fatal) y reacciones dermatológicas que incluyen el síndrome Stevens-Johnson, necrólisis tóxica epidermal (NTE) (raramente fatal), y DRESS (reacción al medicamento con síntomas sistémicos y eosinofilia). Es necesario proceder con precaución al administrar azitromicina a pacientes con enfermedad hepática significativa. Seguimiento al uso de azitromicina en neonatos (tratamiento hasta 42 días de nacido), se ha reportado estenosis hipertrófica pilórica infantil. Se ha reportado colitis pseudomembranosa con el uso de antibióticos macrólidos. En los pacientes que reciben derivados ergotamínicos, se ha precipitado ergotismo con la administración conjunta de algunos antibióticos macrólidos. Se debe tomar en consideración epidemiología local y patrones de susceptibilidad. Se ha informado diarrea asociada con *Clostridium difficile* (DACD) con el uso de casi todos los agentes antibacterianos, incluyendo azitromicina y puede variar en intensidad desde diarrea leve hasta colitis mortal. En pacientes con deterioro de la función renal grave (TFG < 10 ml/min) se observa un incremento de 33% en exposición sistémica a azitromicina. La repolarización cardíaca prolongada y el intervalo QT, que imparten un riesgo de desarrollo de arritmias cardíacas y *torsades de pointes*, se han observado en el tratamiento con macrólidos que incluyen la azitromicina. No hay experiencia en la seguridad y efectividad a largo plazo del uso de azitromicina en las indicaciones mencionadas anteriormente. Se usar con precaución azitromicina en pacientes con desórdenes neurológicos y psiquiátricos. Las tabletas con película de Binozyt contienen lactosa. Usar azitromicina durante el embarazo solamente si el beneficio supera el riesgo. Azitromicina es excretada en la leche materna. Eventos Adversos. Cefalea, diarrea, vómito, dolor abdominal, náusea, Reducción del recuento de linfocitos, aumento del recuento de eosinófilos, reducción de bicarbonato en sangre, aumento de basófilos, aumento de monocitos, aumento de neutrófilos. Anorexia, heces blandas, flatulencias. Parestesia, disgeusia. Deterioro de la función visual. Sordera. Erupción cutánea, prurito. Artralgia. 08.2016 **CDS 08.2016**. Binozyt® 500 mg disponible en: Guatemala, El Salvador, Costa Rica y Panamá. Binozyt® 200mg/5 mL disponible en: Guatemala, Costa Rica y Panamá

Source URL: <https://www.cac.sandoz.com/es/binozyt-bss>

Links

[1] <https://www.cac.sandoz.com/es/binozyt-bss>