

Fórmula Cualicuantitativa:

Cada tableta contiene:

Ciprofloxacina base..... 500,00 mg.

Lactosa21,08mg

Excipientes c.s.p. 1 tableta.

Vía de administración: Oral.

Indicaciones

Tratamiento de infecciones bacterianas agudas y crónicas causadas por gérmenes sensibles. Incluye infecciones de las vías respiratorias inferiores (exacerbaciones de bronquitis crónica, neumonías bacterianas), infecciones del tracto urinario complicadas y no complicadas (cistitis, pielonefritis, prostatitis crónica), infecciones de la piel y tejidos blandos, infecciones óseas y articulares, infecciones intraabdominales y del tracto gastrointestinal (diarrea bacteriana, fiebre tifoidea).

Posología

Dosis (Adultos): La dosis habitual oscila entre 500 mg y 750 mg cada 12 horas, dependiendo de la localización, tipo y severidad de la infección, así como de la función renal del paciente. Para infecciones urinarias no complicadas se pueden emplear 250 mg a 500 mg cada 12 horas.

Modo de empleo: *Las tabletas se deben tragar enteras con un vaso de agua, con o sin las comidas. No deben tomarse junto con productos lácteos o bebidas enriquecidas con minerales solos, ya que disminuyen drásticamente su absorción.* Se recomienda mantener una adecuada hidratación del paciente durante el tratamiento para evitar la cristaluria.

Contraindicaciones

Hipersensibilidad conocida a la ciprofloxacina, a otras quinolonas o a cualquiera de los componentes de la fórmula. Administración concomitante con tizanidina. Antecedentes de trastornos o lesiones de los tendones relacionados con el uso de fluoroquinolonas.

Advertencias y Precauciones

Producto de uso delicado que debe ser administrado bajo estricta vigilancia médica.

El uso de este producto se ha asociado a riesgos de tendinitis y ruptura de tendones, especialmente el tendón de Aquiles, en pacientes de todas las edades. *Este riesgo se incrementa de forma significativa en pacientes mayores de 60 años, en aquellos que reciben terapia concomitante con corticoesteroides y en pacientes con trasplantes de órganos.* Ante el primer síntoma de dolor o inflamación en los tendones, se debe suspender de inmediato el tratamiento y mantener las extremidades en reposo.

Debe utilizarse con precaución en pacientes con trastornos conocidos del sistema nervioso central o factores de riesgo que predispongan a convulsiones o disminuyan el umbral convulsivo. Puede prolongar el intervalo QT en el electrocardiograma, por lo que se debe evitar su uso en pacientes con factores de riesgo conocidos para la prolongación del QT o arritmias cardíacas. Puede provocar reacciones de fotosensibilidad, por lo que se recomienda evitar la exposición prolongada al sol o a radiaciones ultravioletas artificiales durante el tratamiento.

Este producto contiene lactosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la galactosa, deficiencia total de lactasa o problemas de absorción de glucosa o galactosa no deben consumir este medicamento sin supervisión médica, debido al riesgo de presentar malestar gastrointestinal.

Embarazo: No se dispone de estudios clínicos adecuados y bien controlados en mujeres embarazadas. Debido a que las fluoroquinolonas han demostrado causar artropatía en las articulaciones que soportan peso en animales inmaduros, la ciprofloxacina está contraindicada durante el embarazo.

Lactancia: La ciprofloxacina se distribuye en la leche materna. Debido al riesgo potencial de alteraciones en el cartílago articular del lactante, se debe suspender la lactancia materna durante el tratamiento o evitar la administración del medicamento.

Reacciones Adversas

Frecuentes: Náuseas, diarrea, dispepsia, vómitos, dolor abdominal, erupción cutánea, prurito y elevación transitoria de las transaminasas hepáticas.



CIPROFLOXACINA 500 MG TABLETAS



Raras o de frecuencia no conocida: Mareos, cefalea, insomnio, agitación, confusión, prolongación del intervalo QT, reacciones anafilácticas, candidiasis oral o vaginal, colitis pseudomembranosa por *Clostridium difficile*, mialgias, artralgias y las mencionadas alteraciones tendinosas.

Interacciones Medicamentosas

La absorción de ciprofloxacina se reduce drásticamente por la administración concomitante de antiácidos que contienen magnesio, aluminio o calcio, así como por el sucralfato, suplementos de hierro o zinc. Estos medicamentos deben tomarse al menos 2 horas antes o 6 horas después de la ciprofloxacina.

La administración conjunta con teofilina puede elevar peligrosamente las concentraciones plasmáticas de esta última, aumentando el riesgo de toxicidad del SNC. Potencia el efecto de los anticoagulantes orales como la warfarina. El uso con antiinflamatorios no esteroideos (AINEs) puede incrementar el riesgo de estimulación del sistema nervioso central y convulsiones.

Manténgase fuera del alcance de los niños.

Consérvese a temperatura inferior a 30°C, en un lugar fresco, seco y protegido de la luz.

Presentación: Contentivo de 10 y 20 Tabletas. Envase Hospitalario: Contentivo de 100 Tabletas.

Farmacéutico Patrocinante: María Luisa Guillen Rojas.

Registro en el MPPS bajo el **E.F.G. 31.272.**

CON PRESCRIPCIÓN FACULTATIVA Y RÉCIPE ARCHIVADO.

Elaborado por **LABORATORIO PIFANO**. RIF: J-08503256-8. San Felipe estado Yaracuy. Propietario: **PRODUCTOS**

LISTER FENIX C.A. RIF: J-30603709-8

Barquisimeto estado Lara. Venezuela.