

CLINDAMICINA 300 mg

CÁPSULAS

Industria Argentina - Venta bajo receta archivada

POR FAVOR, LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE EMPLEAR EL MEDICAMENTO. CONSERVE ESTE PROSPECTO, QUIZÁ NECESITE VOLVER A LEERLO. SI USTED TIENE ALGUNA PREGUNTA QUE NO SE RESPONDE EN ESTE PROSPECTO, CONSÚLTELA CON UN MÉDICO O UN FARMACÉUTICO. ESTE MEDICAMENTO SE LE HA RECETADO A USTED Y NO DEBE DÁRSELO A OTRAS PERSONAS, AUNQUE TENGAN LOS MISMOS SÍNTOMAS, YA QUE PUEDE PERJUDICARLES. SI CONSIDERA QUE ALGUNO DE LOS EFECTOS ADVERSOS QUE SUFRE ES GRAVE O SI APARECE CUALQUIER EFECTO NO DESEADO NO MENCIONADO EN ESTE PROSPECTO, INFORME A SU MÉDICO.

¿QUÉ CONTIENE MIDILINA?

Cada cápsula contiene:

Ingredientes activos: Clindamicina (como clorhidrato) 300 mg.

Ingredientes inactivos: Almidón de maíz, Lactosa, Talco, Dióxido de titanio, Estearato de magnesio, Cápsula de gelatina (carmoisine, azul brillante, dióxido de titanio, gelatina).

¿QUÉ ES Y PARA QUÉ SE USA MIDILINA?

MIDILINA contiene la sustancia activa Clindamicina que es un antibiótico y se usa en el tratamiento de infecciones serias causadas por bacterias en diferentes partes del cuerpo.

¿QUÉ PERSONAS NO PUEDEN RECIBIR MIDILINA?

NO USE este medicamento:

- Si usted es alérgico a la Clindamicina, a la lincomicina y/o a algunos componentes del medicamento.
- Si en el pasado ha padecido una colitis asociada al uso de antibióticos.

¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER ANTES DE UTILIZAR ESTE MEDICAMENTO?

Tenga especial precaución y consulte con su médico antes de utilizar este medicamento.

- Durante el tratamiento pueden aparecer reacciones de tipo alérgico o reacciones de la piel graves. Debe interrumpir el tratamiento con **MIDILINA** y consultar con su médico.
- Durante el tratamiento pueden aparecer síntomas que adviertan colitis (diarrea) asociada con antibióticos. Debe interrumpir el tratamiento con **MIDILINA** y consultar con su médico.
- Si padece de enfermedad intestinal inflamatoria o colitis.
- Si padece intolerancia a ciertos azúcares.
- La administración de antibióticos como **MIDILINA** puede dar lugar al crecimiento de hongos.
- Si está en tratamiento con bloqueantes neuromusculares (usados para producir parálisis en el músculo, tales como pancuronio, tubocurarina), comuníquese a su médico, puesto que Clindamicina puede potenciar la acción de los bloqueantes.

- Durante tratamientos prolongados deben realizarse periódicamente análisis de sangre y pruebas para valorar el recuento sanguíneo y la función del hígado y del riñón.
- Si usted padece de un mal funcionamiento del hígado o riñón.
- Si usted está embarazada, cree que pueda estarlo o tiene intenciones de quedarse embarazada, consulte con su médico antes de utilizar **MIDILINA**. No debe utilizarse Clindamicina durante el embarazo a menos que sea estrictamente necesario.
- Está contraindicado el uso de Clindamicina durante la lactancia.
- Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta. En este caso, la warfarina y otros medicamentos similares, agentes bloqueantes neuromusculares, vacunas orales contra el tifo, medicamentos que potencien o inhiban el funcionamiento de un tipo de enzimas, etc.
- Este medicamento no es adecuado para niños que no sean capaces de tragar cápsulas enteras.

¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER MIENTRAS ESTOY UTILIZANDO ESTE MEDICAMENTO?

Como todos los medicamentos, **MIDILINA** puede causarle efectos no deseados.

ATENCIÓN: INTERRUMPA EL USO Y CONSULTE DE INMEDIATO A SU MÉDICO SI PRESENTA:

- Colitis (inflamación del intestino y colon).
- Diarrea, dolor en el abdomen.
- Alteraciones de las pruebas de la función del hígado.
- Vómitos, diarreas.
- Sarpullido de color rojizo en la piel con pequeños granos (máculas o pápulas, erupción maculopapular), lesiones de la piel rojizas, elevadas y con picor (urticaria).
- Infección vaginal.
- Disminución de tipos de glóbulos blancos (agranulocitosis, neutropenia, leucopenia), disminución de plaquetas (trombocitopenia) y aumento de un tipo de glóbulo blanco (eosinofilia).
- Reacciones del tipo alérgico (shock anafiláctico), reacción alérgica (reacción anafilactoide y reacción anafiláctica), hipersensibilidad.
- Alteración del sentido del gusto (disgusia).
- Úlcera del esófago, inflamación del esófago.
- Coloración amarillenta de piel y mucosas (ictericia).
- Reacciones de la piel que en algunos casos pueden ser graves:
 - Enfermedad de la piel y mucosas que produce exfoliación masiva y toxicidad sistémica (necrólisis epidérmica tóxica).
 - Enfermedad de la piel que provoca ampollas y llagas dolorosas en la piel y las membranas mucosas (síndrome de Stevens - Johnson).
 - Reacción al medicamento con aumento de un tipo de glóbulos blancos (eosinofilia).
 - Síntomas generalizados (compromiso multiorgánico, síndrome DRESS).
 - Lesiones enrojecidas en la piel.
 - Hinchazón bajo la piel (angioedema).
 - Erupciones de la piel con ampollas y descamación (dermatitis exfoliativa, dermatitis bullosa).
 - Ampollas en las mucosas (eritema multiforme).
 - Picor.
 - Erupción cutánea generalizada en forma, extensión y distribución variable (erupción morbiliforme).

¿CÓMO SE USA ESTE MEDICAMENTO?

Para uso exclusivo vía oral.

Las cápsulas pueden tomarse con alimentos. Se recomienda la ingestión de las cápsulas con un vaso grande de agua para evitar la posible irritación esofágica.

Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico. En caso de duda, consulte a su médico o farmacéutico.

Adultos

La dosis recomendada en adultos es de 600 a 1800 mg al día (2 a 4 cápsulas) divididos en 2, 3 o 4 dosis en función de la gravedad, del lugar de la infección y de la sensibilidad del microorganismo.

Para infecciones más severas, estas dosis pueden tener que ser aumentadas.

La duración del tratamiento se debe determinar en función del tipo de infección y la respuesta, y deberá ser lo más corta posible, en general, de 7 a 14 días.

- La dosis habitual en faringoamigdalitis aguda y en ciertas neumonías es de 300 mg, 2 veces al día durante 10 días.
- Enfermedad inflamatoria pélvica: tras el tratamiento intravenoso, administrar 450 mg - 600 mg de Clindamicina cada 6 horas por vía oral hasta completar los 10 - 14 días.
- Neumonía en pacientes con infección por VIH: 300 - 450 mg de Clindamicina cada 6 horas por vía oral durante 21 días.
- Encefalitis toxoplásmica en pacientes con infección por VIH: tras el tratamiento intravenoso, administrar 600 - 1200 mg de Clindamicina cada 6 horas por vía intravenosa o por vía oral durante 2 semanas. Luego administrar 300 - 600 mg cada 6 horas por vía oral durante 8 a 10 semanas.

Pacientes con insuficiencia renal/hepática

En general no se requiere ajuste de dosis excepto en casos de deterioro grave de la función renal o hepática.

Población pediátrica

Las cápsulas deben ser tomadas enteras, lo que deberá de ser tenido en cuenta a la hora de administrar el medicamento. El uso de cápsulas puede no ser adecuado para proporcionar la dosis exacta en mg/kg necesaria para el tratamiento en niños.

La dosis recomendada en niños mayores de 1 mes es de 8 a 25 mg/kg/día dividido en 3 o 4 dosis iguales.

¿QUÉ DEBO HACER ANTE UNA SOBREDOSIS?

En caso de sobredosis, podría experimentar náuseas, vómitos, diarrea. En caso necesario se puede realizar un lavado gástrico, tratamiento con carbón activado.

En caso de sobredosis o de ingestión accidental, consulte inmediatamente con su médico o llame por teléfono a un Centro de Intoxicaciones, o vaya al lugar más cercano de asistencia médica.

- Unidad de toxicología Hospital de niños "Ricardo Gutiérrez": (011) 4962-6666/2247.
- Centro nacional de intoxicaciones policlínico Dr. Alejandro Posadas: (011) 4654-6648.
- Centro de asistencia toxicológica de la Facultad de Medicina (UBA): (011) 4961-8447.

¿TIENE USTED ALGUNA PREGUNTA?

Ante cualquier inconveniente con el producto puede comunicarse con **SIDUS S.A.** al teléfono 0800-888-8240 o ingrese a www.sidus.com.ar.

Ante cualquier inconveniente con el producto puede llenar la ficha que se encuentra en la Página Web de la ANMAT (Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica): <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde: 0800-333-1234

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

FORMA DE CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura controlada entre 15 °C y 30 °C.
Proteger de la congelación.

PRESENTACIÓN

Envase por 16 cápsulas.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.
Certificado N°: 44.352

Director Técnico: Gustavo Omar Sein - Farmacéutico y Lic. en Cs. Farmacéuticas

LAFEDAR S.A.

Valentín Torr  4880 - Pque. Industrial Gral. Belgrano - Paraná - Pcia. Entre Ríos

Comercializado por: SIDUS S.A. 

Información para Pacientes aprobado por Disposición ANMAT 7807/20.

Fecha de última revisión: Octubre 2021