

INFORMACIÓN FARMACOLOGICA
CLINDAMICINA 300 mg CAPSULAS

Cápsulas

COMPOSICIÓN

Cada CAPSULA contiene clorhidrato de clindamicina hidratada, equivalente a 300 mg de clindamicina base.

INDICACIONES

"Infecciones causadas por anaerobios o aerobios susceptibles incluyendo estreptococos, estafilococos, neumococos, y cepas susceptibles de Chlamydia trachomatis; infecciones del tracto respiratorio superior incluyendo tonsilitis, faringitis, sinusitis, otitis media y fiebre escarlata; infecciones del tracto respiratorio inferior incluyendo bronquitis, neumonía, empiema y absceso pulmonar. Infecciones de la piel y tejidos blandos. Infecciones de los huesos y articulaciones. Infecciones ginecológicas. En casos de cervicitis debidas a Chlamydia trachomatis la terapia de dosis única con clindamicina ha mostrado ser efectiva en la erradicación del organismo. Infecciones intraabdominales (conjuntamente con protección contra aerobios gramnegativos). Septicemia, endocarditis. Infecciones dentales incluyendo absceso periodontal y periodontitis. Encefalitis toxoplásmica en pacientes con SIDA, en pacientes que son intolerantes al tratamiento convencional en combinación con pirimetamina. Neumonía por Pneumocystis carinii en pacientes con SIDA, en pacientes que son intolerantes o no responden adecuadamente al tratamiento convencional, puede usarse clindamicina en combinación con primaquina. Se ha demostrado que la administración simultánea de fosfato de clindamicina con un aminoglucósido, es eficaz para prevenir la peritonitis o absceso intraabdominal después de perforación de intestino y contaminación bacteriana secundaria a traumatismos. Datos limitados de estudios no controlados usando una variedad de dosis sugieren que la clindamicina, tanto oral como parenteralmente, a dosis de 20 mg/kg/día por un mínimo de cinco días, es una terapia alternativa útil, sola o en combinación con quinina y amodiaquina, para el tratamiento de infecciones con Plasmodium falciparum resistente a múltiples fármacos."

ADMINISTRACION Y POSOLOGIA

La dosis y la vía de administración dependen de la severidad de la infección, la condición del paciente y la sensibilidad del organismo causante.
CLINDAMICINA 300 mg CAPSULAS: Para evitar la posibilidad de irritación del esófago, las cápsulas de CLINDAMICINA 300 mg deben tomarse con un vaso completo de agua. Adultos: 150-450 mg cada 6 horas. Dosis en neonatos: 15-20 mg/kg/día en 2, 3 ó 4 dosis iguales. La dosis más baja puede ser adecuada para prematuros pequeños. Las infecciones por estreptococo beta hemolítico deberán tratarse por lo menos durante 10 días.

En cervicitis producida por *Chlamydia trachomatis*: 300 mg por vía oral, 4 veces al día por 10 a 14 días.

Neumonía por *Pneumocystis carinii* en pacientes con SIDA: CLINDAMICINA 300 mg CAPSULAS 300 mg cada 6 horas por 21 días, y primaquina 15-30 mg vía oral, una vez diaria por 21 días. Tratamiento de tonsilitis o faringitis aguda causada por estreptococos: 300 mg por vía oral, 2 veces al día por 10 días.

Incompatibilidad:

Los siguientes fármacos son incompatibles físicamente con fosfatos de clindamicina: ampicilina, fenitoína sódica, barbitúricos, aminofilina, gluconato de calcio y sulfato de magnesio.

CONTRAINDICACIONES Y ADVERTENCIAS

Hipersensibilidad a la Clindamicina o lincamicina, recién nacidos, embarazo.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS ESPECIALES

Con el uso de muchos antibióticos, incluyendo clindamicina, se han comunicado casos de diarrea severa y colitis pseudomembranosa que pueden resultar fatales. La causa principal es una toxina producida por *C. difficile*. La enfermedad tiene un espectro clínico que va desde la diarrea leve acuosa hasta diarrea severa persistente, leucocitosis, fiebre, e intensos cólicos abdominales, posiblemente asociados con presencia de sangre y moco en las heces, lo cual si se deja progresar, puede producir peritonitis, shock y megacolon tóxico. Este trastorno puede presentarse durante la administración del antibiótico o dos a tres semanas después de suspenderse el mismo. El diagnóstico se realiza clínicamente, se confirma por medio de endoscopia y más tarde investigando presencia de *C. difficile* y su toxina por cultivo y análisis de las heces fecales. La severidad parece ser mayor en los pacientes ancianos o debilitados. Los casos leves pueden responder suprimiendo el antibiótico y administrando resinas de colestiramina o colestipol. Los casos serios pueden requerir suplementación de líquidos y electrolitos y administración de 125-500 mg de vancomicina oral cada seis horas durante siete a diez días. Las recaídas deberán ser tratadas con vancomicina. Una alternativa de tratamiento es la bacitracina oral, 25.000 unidades cuatro veces al día durante siete a diez días. Deberán evitarse fármacos que produzcan o causen estasis intestinal. CLINDAMICINA 300 mg CAPSULAS deberá usarse con precaución en pacientes con antecedentes de enfermedad gastrointestinal, particularmente colitis; no deberá usarse para tratar la meningitis puesto que no pasa al líquido cefalorraquídeo; debe administrarse en infusión durante 10-60 minutos y no por inyección intravenosa rápida. Durante terapia prolongada deberán vigilarse las funciones hepática y renal. Puede producirse desarrollo excesivo de microorganismos no susceptibles, particularmente levaduras. La clindamicina y la eritromicina no deben administrarse conjuntamente debido a antagonismo. La clindamicina tiene propiedades de bloqueo neuromuscular y deberá usarse con precaución en pacientes que reciben bloqueadores neuromusculares. No se ha establecido su seguridad durante el embarazo. Pueden medirse concentraciones de este fármaco en la leche materna. Deberá tenerse precaución en individuos atópicos. No se considera necesario ajustar la dosis en pacientes con enfermedades renales o hepáticas.

EFFECTOS ADVERSOS

Gastrointestinales: Dolor abdominal, náuseas, vómitos y diarrea. Esofagitis con las preparaciones orales.

Reacciones de hipersensibilidad: Erupción maculopapular y urticaria; erupciones cutáneas de tipo morbiliforme que se asemejan al síndrome de Stevens-Johnson; se han comunicado unos pocos casos de reacciones de tipo anafilactoide.

Hepáticas: Ictericia y anomalidades de las pruebas de función hepática.

Piel y membranas mucosas: Prurito, vaginitis y raramente dermatitis exfoliativa y vesiculopapular.

Hematopoyéticas: Neutropenia pasajera (leucopenia) y eosinofilia; se ha informado de agranulocitosis y trombocitopenia, pero no se ha podido establecer una relación etiológica directa.

Cardiovasculares: Raramente paro cardiopulmonar e hipotensión después de la infusión demasiado rápida.

VIA DE ADMINISTRACION

Oral.

CONSERVACIÓN.

No se almacene con temperaturas por encima de 30 C. Mantenerlo bien tapado (protegido de la humedad). Protegerlo de la luz.

CONDICION DE VENTA

Venta con formula médica

PRESENTACION

Cápsulas de 300 mg, en caja por 24.