# **AZITROMICINA**

#### 1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Azitromicina Genfar 200 mg/5 mL Polvo para suspensión

# 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada 5 mL de la suspensión contiene, 200 mg de Azitromicina dihidrato equivalente a Azitromicina base.

Excipientes. c.s.

(2R, 3S, 4R, 5R, 8R, 10R, 11R, 12S, 13S, 14R)-11-[(2S,3R,4S,6R)-4-(dimetilamino)-3-hidroxi-6-metiloxano-2-il]oxi-2-etil-3,4,10-trihidroxi-13-[(2R,4R,5S,6S)-5-hidroxi-4-metoxi-4,6-dimetiloxano-2-yl]oxi-3,5,6,8,10,12,14-heptametil-1-oxa-6-azaciclopentadecan-15-ona

# 3. FORMA FARMACÉUTICA

Azitromicina Genfar 200 mg/5 mL se presenta en forma de polvo para suspensión para administrarse por vía oral.

# 4. DATOS CLÍNICOS

# 4.1. Indicaciones terapéuticas

Azitromicina Genfar está indicada en el tratamiento de las siguientes infecciones bacterianas causadas por gérmenes sensibles (ver sección 5.1):

- Infecciones del aparato respiratorio superior e inferior, tales como otitis media, sinusitis, faringoamigdalitis, bronquitis y neumonía.
- Para el tratamiento de la faringoamigdalitis debida a *Streptococcus pyogenes*, incluyendo la profilaxis de la fiebre reumática, la penicilina es el fármaco de primera elección. Azitromicina es generalmente eficaz en la erradicación de estreptococos de la orofaringe; sin embargo, no se dispone aún de datos que establezcan la eficacia de azitromicina en la prevención de la fiebre reumática.

Documento: IPAzi200/5PSVR002521 Versión: 1.0 Página **1** de **17**Fecha de revisión: 18 de diciembre del 2015 Azitromicina

Infecciones de la piel y tejidos blandos.

Enfermedades de transmisión sexual:

Uretritis y cervicitis no complicadas

Chancroide

Debe descartarse una posible infección sifilítica concomitante, debido a que requiere tratamiento específico.

Deben tenerse en cuenta las directrices oficiales referentes a resistencias bacterianas y al uso y prescripción adecuados de antibióticos.

## 4.2. Posología y forma de administración

Azitromicina Genfar debe administrarse por vía oral en una sola dosis al día.

La dosis y duración del tratamiento se establece en función de la edad, peso y tipo de infección del paciente, de la siguiente manera:

#### Adultos

La dosis a administrar es de 500 mg al día durante 3 días consecutivos (dosis total de 1500 mg). Como alternativa, la misma dosis total (1500 mg) puede ser administrada durante 5 días, con una dosis de 500mg el primer día, seguida de 250 mg diarios del día 2 al 5.

Para el tratamiento de las enfermedades de transmisión sexual la dosis es de 1000 mg, tomada como dosis oral única.

# Pacientes de edad avanzada

No es necesario el ajuste de dosis.

## Niños y adolescentes

En general, con la única excepción del tratamiento de la faringoamigdalitis estreptocócica, la dosis recomendada es de 10 mg/kg/día, administrados en una sola toma, durante 3 días consecutivos (Dosis máxima de 30 mg/kg). Como alternativa, la misma dosis total puede ser administrada durante 5 días, administrando 10 mg/kg el primer día, para continuar con 5 mg/kg/día durante los cuatro días restantes.

Para niños que pesen menos de 15 kg, la suspensión debe medirse lo más exacta posible. Para niños que pesen 15 kg o más se seguirá la pauta posológica siguiente en función del peso:

< 15 Kg: 10 mg/Kg/día (administrados en una sola toma) durante 3 días consecutivos; como

alternativa, 10 mg/kg el primer día, seguidos de 5 mg/Kg al día durante 4 días,

administrados en una sola dosis diaria.

15-25 Kg: 200 mg/día (administrados en una sola toma) durante 3 días consecutivos; como

alternativa, 200 mg el primer día, seguidos de 100 mg al día durante 4 días,

administrados en una sola dosis diaria.

Documento: IPAzi200/5PSVR002521 Versión: 1.0 Página **2** de **17** Fecha de revisión: 18 de diciembre del 2015 Azitromicina

26-35 Kg: 300 mg/día (administrados en una sola toma) durante 3 días consecutivos; como

alternativa, 300 mg el primer día, seguidos de 150 mg al día durante 4 días,

administrados en una sola dosis diaria.

36-45 Kg: 400 mg/día (administrados en una sola toma) durante 3 días consecutivos; como

alternativa, 400 mg el primer día, seguidos de 200 mg al día durante 4 días,

administrados en una sola dosis diaria.

Más de 45 Kg: La misma dosis que para los adultos.

Para el tratamiento de la faringoamigdalitis estreptocócica, la dosis recomendada es de 20 mg/kg/día durante 3 días consecutivos (dosis máxima diaria de 500 mg).

La dosis máxima total recomendada para niños es de 1500 mg.

Basándose en datos de farmacocinética pediátrica, una dosis de 20 mg/kg es similar a una dosis de 1200 mg en adultos, pero con mayor  $C_{\text{max}}$ .

#### Pacientes con alteración de la función renal

No es necesario ajustar la dosis en pacientes con alteración de la función renal de leve a moderada (tasa de filtración glomerular 10 – 80 ml/min). Azitromicina Genfar debe administrarse con precaución en pacientes con alteración de la función renal grave (tasa de filtración glomerular < 10 ml/min)

#### Pacientes con alteración de la función hepática

No es necesario ajustar la dosis en pacientes con alteración de la función hepática de leve (Child-Pough clase A) a moderada (Child-Pough clase B). No hay datos acerca del uso de azitromicina en casos de alteraciones de la función hepática más grave (Child-Pough clase C.)

Azitromicina Genfar 200 mg/5 mL se puede administrar junto con alimentos.

La suspensión una vez preparada, conserva su potencia por 5 días a temperatura inferior a 30 °C y por 10 días en refrigeración a temperatura entre 2-8 °C. Después de este tiempo, debe desecharse el medicamento preparado.

### Administración del medicamento al niño:



Coloque la jeringa en la boca del niño y dirigiéndola hacia la parte inferior en una de las mejillas, empuje lentamente el émbolo.

Administrar lentamente, sosteniendo al niño en posición erecta, o sentado.

Tape el frasco, lave y seque muy bien la jeringa. Guarde en lugar limpio y seguro.

Documento: IPAzi200/5PSVR002521 Versión: 1.0 Página **3** de **17** Fecha de revisión: 18 de diciembre del 2015 Azitromicina

Nota: En niños que pesen menos de 15 kilos la Azitromicina Suspensión Oral, debe ser medida lo más exactamente posible, usando la jeringa dosificadora.

El polvo para suspensión puede superar la señal de nivel marcada en el frasco. Este hecho es normal y se debe a la densidad específica del preparado.

## 4.3. Contraindicaciones

Hipersensibilidad a la Azitromicina, eritromicina, cualquier otro antibiótico macrólido o ketólido o a alguno de los excipientes de la fórmula.

# 4.4. Advertencias y precauciones especiales de empleo

Adminístrese con precaución en pacientes con disfunción hepática.

Dado que el hígado es la principal vía de eliminación de azitromicina, el uso de este medicamento debe realizarse con precaución en pacientes que padezcan una enfermedad hepática significativa. Se han notificado casos de hepatitis fulminante que potencialmente pueden provocar un fallo hepático con amenaza para la vida (ver sección 4.8.). Debe realizarse un seguimiento de las pruebas de función hepática en aquellos casos en los que aparezcan signos y síntomas de disfunción hepática, tales como desarrollo rápido de astenia asociada a ictericia, orina oscura, tendencia al sangrado o encefalopatía hepática.

Adminístrese en embarazo sólo si no son útiles otras alternativas de antibióticos.

Durante el tratamiento con otros macrólidos, se ha observado una prolongación de la repolarización cardiaca y del intervalo QT, confiriendo un riesgo para desarrollar una arritmia cardiaca y torsade de pointes. No puede descartarse un efecto similar para azitromicina en pacientes con mayor riesgo de sufrir prolongación de la repolarización cardiaca (ver sección 4.8), por lo que deberá tenerse precaución cuando se trate a pacientes:

- a) con prolongación de intervalo QT documentada o congénita.
- b) que actualmente estén recibiendo tratamiento con otras sustancias activas que prolonguen el intervalo QT, tales como antiarrítmicos clases IA y III, cisaprida y terfenadina.
- c) con alteración en los electrolitos, particularmente con hipopotasemia e hipomagnesemia.
- d) con bradicardia clínicamente relevante, arritmia cardiaca o insuficiencia cardiaca grave.

Como ocurre con otros antibióticos, se recomienda observar la posible aparición de sobreinfección por microorganismos no sensibles, incluyendo los hongos.

Se han notificado casos de diarrea asociada a *Clostridium difficile* (DACD) con el uso de casi todos los agentes antibacterianos, incluyendo azitromicina, cuya gravedad puede oscilar de diarrea leve a colitis fatal. El tratamiento con agentes antibacterianos altera la flora normal del colon originando el sobrecrecimiento de *C. difficile*.

Documento: IPAzi200/5PSVR002521 Versión: 1.0 Página **4** de **17**Fecha de revisión: 18 de diciembre del 2015 Azitromicina

El Clostidrium difficile produce toxinas A y B que contribuyen al desarrollo de la DACD. La hiperproducción de toxinas por algunas cepas de Clostridium difficile, causa un incremento en la morbilidad y mortalidad, ya que estas infecciones pueden ser refractarias a la terapia antimicrobiana y puede requerir colectomía. La DACD debe considerarse en todos los pacientes que presenten diarrea tras un tratamiento antibiótico. Es necesaria una cuidadosa historia médica dado que se han notificado casos de DACD hasta dos meses después de la administración de agentes antibacterianos.

En pacientes con alteración de la función renal grave (tasa de filtración glomerular < 10 ml/min) se ha observado un incremento del 33% de la exposición sistémica a la azitromicina (ver sección 5.2).

Se han notificado casos de exacerbación de los síntomas de miastenia gravis o de nueva aparición del síndrome de miastenia en pacientes en tratamiento con azitromicina (ver sección 4.8).

Al igual que con eritromicina y otros macrólidos, raramente se han comunicado reacciones alérgicas graves, incluyendo angioedema y anafilaxia (excepcionalmente mortales). Algunas de estas reacciones con azitromicina han causado síntomas recurrentes que han requerido un período de observación y tratamiento prolongado.

En niños menores de 6 meses, la evidencia de seguridad de azitromicina es limitada.

## Advertencia sobre excipientes

Este medicamento puede producir ictericia en recién nacido porque contiene benzoato de sodio.

Este medicamento contiene sacarosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, malabsorción de glucosa o galactosa o insuficiencia de sacarasa-isomaltasa no deben tomar este medicamento.

Este medicamento contiene 0,02 mmol (0.7 mg) de sodio por 5 ml de suspensión reconstituida, lo que deberá tenerse en cuenta en el tratamiento de pacientes con dietas pobres en sodio.

# 4.5. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

#### Antiácidos

La administración simultánea de antiácidos y azitromicina no afecta la biodisponibilidad global, aunque las concentraciones plasmáticas máximas se reducen aproximadamente un 25%. En pacientes que reciben azitromicina por vía oral y antiácidos, dichos fármacos no deben ser tomados simultáneamente.

#### Cetirizina

La coadministración de azitromicina con cetirizina no produjo ninguna interacción farmacocinética ni se observaron cambios significativos en el intervalo QT.

Documento: IPAzi200/5PSVR002521 Versión: 1.0 Página **5** de **17** Fecha de revisión: 18 de diciembre del 2015 Azitromicina

Didanosina

La administración conjunta de azitromicina y didanosina en sujetos HIV positivos, no parece

afectar la farmacocinética en el estado de equilibrio estacionario de didanosina.

**Digoxina** 

Ciertos antibióticos macrólidos alteran el metabolismo microbiano de la digoxina (en el intestino) en algunos pacientes. En pacientes tratados conjuntamente con azitromicina y digoxina debe

tanares an ayanta la nasihilidad da yan alayasián da las niyalas plasmáticas da asta última

tenerse en cuenta la posibilidad de una elevación de los niveles plasmáticos de esta última.

Zidovudina

Dosis únicas y dosis múltiples de azitromicina tuvieron un ligero efecto en la farmacocinética

plasmática y en la excreción urinaria de zidovudina o de su metabolito glucurónido. Sin embargo,

la administración de azitromicina aumentó las concentraciones de zidovudina fosforilada, el

metabolito clínicamente activo, en células mononucleares de sangre periférica. No está clara la

significación clínica de este hallazgo, aunque puede ser beneficioso para el paciente.

Antiarrítmicos (Amiodarona, Propafenona)

La administración conjunta de azitromicina y antiarrítmicos puede aumentar el riesgo de

cardiotoxicidad, alargando el intervalo QT, pudiendo provocar una arritmia cardiaca y torsade de

pointes.

Azitromicina no interacciona de manera significativa con el sistema enzimático hepático del

citocromo P450. No parece que haya interacciones farmacocinéticas como las observadas para la

eritromicina y otros macrólidos. Tanto la inactivación como la inducción del citocromo P450

hepático, vía complejo citocromo-metabolito no ocurren con azitromicina.

Derivados ergotamínicos

Debido a la posibilidad teórica de ergotismo se debe evitar el uso concomitante de azitromicina

con derivados ergotamínicos tales como ergotamina o dihidroergotamina.

Interacciones entre Azitromicina y medicamentos que sufren un significativo metabolismo

mediado por el citocromo P450

**Atorvastatina** 

La coadministración de atorvastatina y azitromicina no altera las concentraciones plasmáticas de

atorvastatina (basado en un ensayo de inhibición de la HMGCoA reductasa).

Carbamazepina

No se detectaron efectos significativos sobre los niveles plasmáticos de carbamazepina ni de su

metabolito activo, en pacientes que recibieron azitromicina de forma concomitante.

Documento: IPAzi200/5PSVR002521 Versión: 1.0 Fecha de revisión: 18 de diciembre del 2015

Cimetidina

La administración de una dosis única de cimetidina (administrada dos horas antes) sobre la

farmacocinética de azitromicina no altera la farmacocinética de ésta última.

Anticoagulantes orales tipo cumarínicos

En un estudio farmacocinético de interacción, azitromicina no alteró el efecto anticoagulante de

una dosis única de 15 mg de warfarina, administrada a voluntarios sanos. Tras su comercialización

se han comunicado casos de potenciación del efecto anticoagulante posteriores a la administración concomitante de azitromicina y anticoagulantes orales tipo cumarínico. Por ello,

aunque no se ha establecido una relación causal de esta potenciación, se recomienda controlar

estrechamente el tiempo de protrombina.

Ciclosporina

La administración conjunta de azitromicina y ciclosporina produce una elevación significativa de la

C<sub>max</sub> y el AUC<sub>0-5</sub> de la ciclosporina. Por lo tanto, debe tenerse precaución cuando se administre simultáneamente dichos fármacos. Si la administración conjunta es necesaria, deben controlarse

los niveles plasmáticos de ciclosporina y ajustar la dosis con éstos.

Efavirenz

La administración conjunta de azitromicina y efavirenz durante no produjo ninguna interacción

farmacocinética clínicamente significativa.

<u>Fluconazol</u>

La administración conjunta de azitromicina no altera la farmacocinética de fluconazol. La

exposición total y la semivida de azitromicina no se alteraran por la coadministración de fluconazol, sin embargo, se observa un descenso clínicamente insignificante en la  $C_{max}$  (18%) de la

azitromicina.

<u>Indinavir</u>

La administración conjunta de azitromicina no tiene un efecto significativo, desde el punto de vista

estadístico, sobre la farmacocinética de indinavir.

Metilprednisolona

Azitromicina no produce efectos significativos sobre la farmacocinética de metilprednisolona.

<u>Midazolam</u>

La administración conjunta de azitromicina no causa cambios clínicamente significativos ni en la

farmacocinética ni en la farmacodinamia de midazolam.

Nelfinavir

Documento: IPAzi200/5PSVR002521 Versión: 1.0

La administración de azitromicina durante el equilibrio estacionario de nelfinavir produjo un

aumento de la concentración de azitromicina. No es necesario ajustar la dosis cuando se

administren conjuntamente. No se observó la aparición de efectos secundarios clínicamente

significativos.

**Rifabutina** 

La administración conjunta de azitromicina y rifabutina no afecta a las concentraciones séricas de

estos medicamentos.

Se ha observado neutropenia en sujetos que reciben tratamiento concomitante con azitromicina y

rifabutina. Aunque la neutropenia se ha asociado con el uso de rifabutina, no se ha establecido la

relación causal con su combinación con azitromicina.

<u>Sildenafilo</u>

No hay evidencia de un efecto de azitromicina en el AUC y  $C_{max}$  del sildenafilo o de su principal

metabolito circulante.

<u>Terfenadina</u>

No se ha encontrado evidencias de interacción entre azitromicina y terfenadina.

Excepcionalmente se han comunicado casos en que la posibilidad de dicha interacción no puede

excluirse completamente; sin embargo, no existen evidencias específicas de que dicha interacción

haya ocurrido.

<u>Teofilina</u>

No se ha observado interacciones farmacocinéticas clínicamente significativas entre azitromicina y

teofilina cuando se administran de forma concomitante.

Triazolam

La administración de azitromicina con triazolam no ha tenido ningún efecto significativo en

ninguna de las variables farmacocinéticas de triazolam.

**Trimetoprim-sulfametoxazol** 

La administración conjunta de trimetoprim-sulfametoxazol con azitromicina no ha producido

efectos significativos sobre las concentraciones máximas, exposición total o eliminación urinaria ni

de trimetoprim ni de sulfametoxazol. Las concentraciones séricas de azitromicina son similares a

las observadas en otros estudios.

<u>Alimentos</u>

Azitromicina Genfar 200 mg/5 ml polvo para suspensión oral no presenta interacción con

alimentos.

4.6. Fertilidad, embarazo y lactancia

Embarazo

No existen datos clínicos del uso de azitromicina en mujeres embarazadas.

Se han realizado estudios de reproducción en animales a dosis superiores de las consideradas tóxicas para la madre. En estos estudios, no se pone de manifiesto que haya efectos nocivos en el feto debido a la azitromicina. Sin embargo, no hay estudios adecuados y controlados en mujeres embarazadas. Como los estudios de reproducción en animales no siempre predicen la respuesta en humanos, debe utilizarse azitromicina durante el embarazo sólo en casos claramente

necesarios.

Lactancia

No hay datos con respecto a la secreción en la leche materna. Ya que varios medicamentos son secretados en leche materna, la azitromicina no debe usarse en el tratamiento de mujeres lactantes a no ser que el médico considere que el beneficio potencial justifique el riesgo potencial

para el niño.

4.7. Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

No existen evidencias de que Azitromicina Genfar tenga efectos en la capacidad de conducir o manejar maquinaria. No obstante, debido a que durante tratamiento con Azitromicina se han notificado casos de somnolencia y mareos, el paciente debe tener precaución al conducir o manejar maquinaria, hasta que no se establezca cómo le puede afectar la toma de Azitromicina de

forma individual.

4.8. Reacciones adversas

Azitromicina se tolera bien y con una baja incidencia de reacciones adversas. La mayoría de dichas reacciones son de naturaleza leve a moderada, y reversibles tras la interrupción del fármaco. La mayor parte de las mismas están relacionadas con el sistema gastrointestinal, y consisten en náuseas, vómitos, diarrea o dolor abdominal. Reacciones adversas potencialmente graves como

angioedema e ictericia colestática se han registrado de forma excepcional.

Se han notificado las siguientes reacciones adversas, clasificadas por órganos y sistemas y se enumeran en orden decreciente de gravedad dentro de cada intervalo de frecuencia. (Muy frecuentes ( $\geq 1/10$ ); Frecuentes ( $\geq 1/100$ ); Poco frecuentes ( $\geq 1/1.000$ ); Raros ( $\geq 1/10.000$ ); Muy raros (< 1/10.000); No conocida (no se puede estimar a partir de los

datos disponibles)).

En la tabla que figura a continuación se recogen las reacciones adversas posibles o probablemente relacionadas con azitromicina basadas en la información disponible:

Documento: IPAzi200/5PSVR002521 Versión: 1.0 Fecha de revisión: 18 de diciembre del 2015

Clasificación por sistemas orgánicos	Frecuencia	Efecto adverso		
Infecciones e infestaciones	Poco frecuente	Candidiasis, candidiasis oral, infección vaginal		
	No conocida	Colitis pseudomembranosa		
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Poco frecuente	Leucopenia, neutropenia		
	No conocida	Trombocitopenia, anemia hemolítica		
Trastornos del sistema inmunológico	Poco frecuente	Angioedema, hipersensibilidad		
	No conocida	Reacción anafiláctica		
Trastornos del metabolismo y de la nutrición	frecuente	Anorexia		
Trastornos psiquiátricos	Poco frecuente	Nerviosismo		
	Rara	Agitación		
	No conocida	Agresividad, ansiedad		
Trastornos del sistema nervioso	Frecuente	Mareo, cefalea, parestesia, disgeusia		
HEI VIOSO	Poco frecuente	Hipoestesia, somnolencia, insomnio		
	No conocida	Síncope, convulsión, hiperactividad psicomotora, anosmia, ageusia, parosmia, miastenia gravis		
Trastornos oculares	Frecuente	Alteración visual		
Trastornos del oído y del	Frecuente	Sordera		
laberinto	Poco frecuente	Audición alterada, acúfenos		
	Rara	Vértigo		
Trastornos cardiacos	Poco frecuente	Palpitaciones		
	No conocida	Torsade de pointes, arritmia, incluyendo taquicardia ventricular		
Trastornos vasculares	No conocida	Hipotensión		
Trastornos gastrointestinales	Muy frecuente	Diarrea, dolor abdominal, nausea, flatulencia		
	Frecuente	Vómitos, dispepsia		
	Poco	Gastritis, estreñimiento		
	frecuente			
	No conocida	Pancreatitis y cambio de color de la lengua		
Trastornos hepatobiliares	Росо	Hepatitis		
	frecuente			
	Rara	Función hepática anormal		
	No conocida	Insuficiencia hepática*, hepatitis fulminante, necrosis hepática, ictericia colestática.		
Trastornos de la piel y el	Frecuente	Erupción, prurito		
tejido subcutáneo	Poco frecuente	Síndrome de Stevens-Johnson, reacciones de fotosensibilidad, urticaria		
	No conocida	Necrolisis epidérmica tóxica, eritema multiforme		

Documento: IPAzi200/5PSVR002521 Versión: 1.0 Fecha de revisión: 18 de diciembre del 2015

Clasificación por sistemas orgánicos	Frecuencia	Efecto adverso	
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo	Frecuente	Artralgia	
Trastornos renales y urinarios	No conocida	Insuficiencia renal aguda, nefritis intersticial.	
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Frecuente	Fatiga	
	Poco frecuente	Dolor torácico, edema, malestar general, astenia	
Exploraciones complementarias	Frecuente	Recuento disminuido de linfocitos, recuento elevado de eosinófilos, bicarbonato disminuido en sangre	
	Poco frecuente	Aspartato aminotransferasa, alanina aminotransferasa, urea y creatinina elevadas en sangre, hiperbilirubinemia, potasio anormal en sangre	
	No conocida	QT prolongado en el electrocardiograma	

<sup>\*</sup>que raramente pudiera resultar mortal.

Relación entre azitromicina y el síndrome de exantema medicamentoso con eosinofilia y síntomas sistémicos:

La evidencia disponible sugiere la posibilidad de que el síndrome de exantema medicamentoso con eosinofilia y síntomas sistémicos pueda presentarse con el uso de azitromicina.

Este síndrome comprende un grupo de reacciones adversas a los medicamentos que son raras pero serias y potencialmente de riesgo para la vida. Estas reacciones generalmente ocurren de dos semanas a dos meses después de iniciar el tratamiento. Los pacientes pueden generar síntomas como fiebre, una erupción cutánea severa con hinchazón facial o descamación de la piel en varias zonas del cuerpo. También pueden ocurrir cambios anormales en las células sanguíneas o en la función de órganos como el hígado o el riñón. Se desconocen las razones por la cual se presenta este síndrome.

Las características comunes entre la necròlisis epidérmica toxica y el síndrome de Stevens Johnson dificultan aún más el diagnóstico temprano de este síndrome.

#### 4.9. Sobredosis

Se han descrito casos de sobredosis en pacientes que recibieron dosis de hasta 8 veces (4 gramos) la dosis recomendada en los que los acontecimientos adversos ocurridos fueron similares a los acontecidos a las dosis habituales.

En caso de **sobredosis**, los síntomas característicos son: sordera, nauseas, vómitos, dolor abdominal y diarrea.

Para el tratamiento están indicadas medidas de soporte y sintomáticas generales.

No hay datos acerca de los efectos de la diálisis en la eliminación de azitromicina. No obstante, debido al mecanismo de eliminación de azitromicina, no es de esperar que sea dializable de forma significativa.

Documento: IPAzi200/5PSVR002521 Versión: 1.0 Página **11** de **17** Fecha de revisión: 18 de diciembre del 2015 Azitromicina

## 5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

## 5.1. Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: Antibiótico del grupo de los macrólidos.

Código ATC: J01FA10

Azitromicina es el primero de una subclase de los antibióticos macrólidos, conocidos como azálidos que actúa inhibiendo la síntesis de las proteínas bacterianas por unión a la subunidad 50s del ribosoma e inhibiendo la translocación de los péptidos.

# Sensibilidad:

Los puntos de corte de las concentraciones mínimas inhibitorias (µg/ml) recomendados por la NCCLS deberán interpretarse de acuerdo a los siguientes criterios:

Especie	Sensible	Sensibilidad intermedia	Resistente
Staphylococcus spp.	≤ 2	4	≥8
Haemophilus spp.*	≤ 4		
Streptococcus spp.	≤ 0,5	1	≥ 2

La prevalencia de resistencias adquiridas puede variar geográficamente y en el tiempo para especies determinadas, siendo deseable obtener información de resistencias a nivel local, particularmente cuando se trata de infecciones graves. La información que se proporciona a continuación solamente constituye una guía aproximada sobre las probabilidades de que los microorganismos sean sensibles a azitromicina.

\*La actual falta de datos sobre las cepas resistentes excluye definir otra categoría que no sea la de sensible. Si las CMI en las cepas producidas dieran lugar a algo diferente a la categoría sensible, se enviarían a un laboratorio de referencia para más análisis.

# **SENSIBLES**

# Aerobios gram positivos

Streptococcus alfa hemolíticos (Grupo viridans)

Streptococcus pneumoniae\*

Streptococcus pyogenes (Estreptococos beta-hemolíticos grupo A)\*

Otros estreptococos

Staphylococcus aureus meticilín-sensibles\*

## Aerobios gram negativos

Haemophilus influenzae\*
Haemophilus parainfluenzae

Documento: IPAzi200/5PSVR002521 Versión: 1.0 Página **12** de **17** Fecha de revisión: 18 de diciembre del 2015 Azitromicina

Moraxella catarrhalis Legionella pneumophila Neisseria gonorrhoeae \* Haemophilus ducreyi Bordetella pertussis

#### **Anaerobios**

Bacteroides fragilis y Bacteroides spp.
Peptococcus spp.
Peptostreptococcus spp.
Fusobacterium necrophorum

#### **Otros microorganismos**

Chlamydia pneumoniae (TWAR)
Mycoplasma pneumoniae\*
Chlamydia trachomatis\*
Mycoplasma hominis\*
Treponema pallidum
Mycobacterium avium-intracelular
Ureaplasma urealyticum

#### **RESISTENTES**

Aerobios gram positivos
Staphylococcus meticilín-resistentes
Aerobios gram negativos
Enterobacteriaceae
Pseudomonas
Acinetobacter

\* La eficacia clínica ha sido demostrada en aislados sensibles de estos gérmenes, en las indicaciones clínicas aprobadas.

#### Resistencias:

La resistencia a los macrólidos podría ser debida a la producción, tanto inducida como constitutiva, de un enzima que metila los lugares de los ribosomas a los que se une la molécula del macrólido y de ese modo, se excluye su unión a la subunidad 50s del ribosoma. Un segundo mecanismo de resistencia está mediado por una bomba de reflujo que impide al macrólido alcanzar su diana a nivel intracelular.

Azitromicina presenta resistencia cruzada con cepas gram-positivas resistentes a eritromicina, incluyendo *Enterococcus faecalis* y la mayoría de las cepas de estafilococos meticilín-resistentes.

Documento: IPAzi200/5PSVR002521 Versión: 1.0 Página **13** de **17**Fecha de revisión: 18 de diciembre del 2015 Azitromicina

Azitromicina, al no presentar en su estructura anillo  $\beta$ -lactámico, es activa frente a cepas de microorganismos productores de  $\beta$ -lactamasas.

Al igual que con todas las terapias antibióticas, la selección empírica del antibacteriano debe tener en consideración los datos epidemiológicos sobre los modelos de resistencia de los patógenos potenciales.

# 5.2. Propiedades farmacocinéticas

#### Absorción

Tras su administración por vía oral a voluntarios sanos, la biodisponibilidad de azitromicina es aproximadamente del 37% (los comprimidos de azitromicina presentan una biodisponibilidad superior a la de las cápsulas). El tiempo hasta alcanzar las concentraciones plasmáticas máximas  $(T_{max})$  es de 2-3 horas. La semivida de eliminación plasmática refleja fielmente la semivida de eliminación tisular de entre 2 y 4 días.

#### Distribución

La unión de azitromicina a proteínas plasmáticas es variable dependiendo de la concentración alcanzada en plasma, oscilando entre un 51% a 0,02 µg/ml y un 7% a 2 µg/ml.

Los estudios de farmacocinética en humanos han demostrado unos niveles tisulares de azitromicina mucho más altos que los plasmáticos (hasta 50 veces la concentración plasmática máxima), lo que indica que la fijación tisular del fármaco es importante. Las elevadas concentraciones de azitromicina obtenidas en pulmón, amígdalas y próstata se mantienen aun cuando las concentraciones en suero o plasma disminuyen por debajo de los niveles detectables. Tras una dosis única de 500 mg, las concentraciones en los tejidos diana, como pulmón, amígdalas y próstata superan las CIM<sub>90</sub> de los patógenos habituales.

No hay datos clínicos disponibles sobre la distribución de azitromicina a la placenta y al líquido cefalorraquídeo.

#### Metabolismo/Eliminación

Tras la administración intravenosa, aproximadamente el 12% de la dosis se excreta en orina durante tres días como fármaco sin modificar, mayoritariamente en las primeras 24 horas. Se han encontrado concentraciones muy altas de fármaco sin modificar en la bilis, junto con 10 metabolitos, formados por N- y O-desmetilación, por hidroxilación de la desoxamina y del anillo aglucona, o por hidrólisis del conjugado cladinosa. Estos metabolitos no parecen poseer actividad microbiológica.

#### Farmacocinética en situaciones clínicas especiales

#### **Ancianos**

En voluntarios ancianos (> 65 años), los valores del área bajo la curva de concentraciones plasmáticas versus tiempo (AUC) tras un régimen de 5 días de tratamiento, fueron ligeramente

Documento: IPAzi200/5PSVR002521 Versión: 1.0 Página **14** de **17** Fecha de revisión: 18 de diciembre del 2015 Azitromicina

más altos que los observados en voluntarios jóvenes (<40 años), pero esta diferencia carece de significación clínica y, por consiguiente, no es necesario recomendar ajustes de la dosificación.

#### Alteración renal

En sujetos con alteración de la función renal de leve a moderada (Tasa de filtración glomerular 10 – 80 ml/min) no se observaron cambios en los parámetros farmacocinéticos tras la administración de una dosis única de 1 g de azitromicina. En pacientes con alteración renal grave (Tasa de filtración glomerular < 10 ml/min) frente a los pacientes con función renal normal se observaron las siguientes diferencias en los parámetros farmacocinéticos:  $AUC_{0-120}$  (8,8 µg·hr/ml versus 11,7 µg·hr/ml),  $C_{max}$  (1,0 µg/ml versus 1,6 µg/ml) y  $CL_r$  (2,3 ml/min/kg versus 0,2 ml/min/kg).

## Alteración hepática

En pacientes con insuficiencia hepática de leve (Child-Pough clase A) a moderada (Child-Pough clase B) no hay evidencia de cambios importantes de la farmacocinética sérica de azitromicina comparada con la de pacientes con función hepática normal. En estos pacientes parece que el aclaramiento urinario de azitromicina aumenta, probablemente para compensar la reducción del aclaramiento hepático. No hay datos acerca del uso de azitromicina en casos de alteración de la función hepática más grave (Child Pough clase C).

## 5.3. Datos preclínicos sobre seguridad

En varios tejidos (por ejemplo, ojo, ganglios de la raíz dorsal, hígado, vesícula biliar, riñón, bazo y/o páncreas) de ratones, ratas y perros se observó fosfolipidosis (acumulación intracelular de fosfolípidos) tras dosis múltiples de azitromicina. La fosfolipidosis se observó, en la misma medida, en tejidos de ratas y perros neonatales. Este efecto se vio que era reversible al cesar el tratamiento con azitromicina. Se desconoce la trascendencia de las conclusiones para animales y humanos.

Otros estudios preclínicos no pusieron de manifiesto riesgos especiales para el ser humano de acuerdo a los estudios convencionales de farmacología general, genotoxicidad, toxicidad a dosis repetidas y toxicidad sobre la reproducción.

# 6. DATOS FARMACÉUTICOS

# 6.1. Lista de excipientes

Dióxido de silicio coloidal, benzoato de sodio, esencia de banano, esencia de cereza, esencia de vainilla, fosfato de sodio tribásico dihidratado, sacarosa polvo.

# 6.2. Incompatibilidades

No se han reportado.

#### 6.3. Periodo de validez

No administrar luego de la fecha de expiración indicada en el envase.

Documento: IPAzi200/5PSVR002521 Versión: 1.0 Página **15** de **17** Fecha de revisión: 18 de diciembre del 2015 Azitromicina

## 6.4. Precauciones especiales de conservación

Consérvese a temperatura no mayor a 30 ° C, protegido de la humedad y la luz.

Todo medicamento debe conservarse fuera del alcance de los niños.

No administrar si observa el empaque dañado o deteriorado.

# 6.5. Naturaleza y contenido del envase

Azitromicina Genfar 200 mg/5 mL polvo para suspensión se presenta en frasco plástico impreso con tapa plástica pigmentada blanca por 15 mL y por 22,5 mL con tapón rociador con jeringa dosificadora.

No todas las presentaciones se comercializan en todos los países.

## 6.6. Precauciones especiales de eliminación

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él, se realizará de acuerdo con la normativa local (o se procederá a su devolución a la farmacia).

#### 7. FABRICANTE

Genfar S.A., Parque Industrial Caucadesa, Kilómetro 43 Vía Panamericana Cali – Santander de Quilichao, Villa Rica, Cauca, Colombia.

#### 8. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Genfar S.A., con domicilio en Villa Rica, Cauca, Colombia.

### 9. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

18 de diciembre del 2015

#### 10. REFERENCIAS

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, Centro de Información Online de Medicamentos de la AEMPS.

http://www.aemps.gob.es/cima/pdfs/en/ft/59620/FT\_59620.pdf Consultada el 18 de diciembre del 2015

Dirección Nacional de Farmacia y Drogas, Notas de seguridad de medicamentos, República de Panamá: Nota Informativa sobre Azitromicina.

http://www.minsa.gob.pa/sites/default/files/alertas/alerta de azitro.pdf consultado el 18 de diciembre del 2015

Documento: IPAzi200/5PSVR002521 Versión: 1.0 Página **16** de **17** Fecha de revisión: 18 de diciembre del 2015 Azitromicina

Documento: IPAzi200/5PSVR002521 Versión: 1.0 Fecha de revisión: 18 de diciembre del 2015