

DOSIS Y VIAS DE ADMINISTRACION

Siga exactamente las instrucciones de administración de **Alkoxime-FC 500 mg** indicadas por su médico.

Consulte con su médico o farmacéutico si tiene dudas.

Su médico le indicará la duración de su tratamiento con **Alkoxime-FC 500 mg**. La dosis normal es:

Adultos y niños mayores de 12 años. La dosis habitual es de 500 mg (1 Tableta recubierta), por toma, por vía oral, cada 12 horas, en bronquitis aguda, exacerbación aguda de bronquitis crónica y neumonía, siempre y cuando su médico lo considere necesario.

Es recomendable tomar la tableta recubierta entera, sin masticar ni machacar, con ayuda de un poco de agua o de algún otro líquido y después de haber ingerido algún alimento.

No se recomienda utilizar estas tabletas recubiertas en niños menores de 12 años, ya que ésta no resulta la forma más adecuada.

No hay experiencia en niños menores de 3 meses.

No suspenda el tratamiento, a menos que su médico se lo indique. La duración normal del tratamiento es de 5 a 10 días. Es recomendable no prolongar el tratamiento durante más de 10 días.

Si olvidó tomar **Alkoxime-FC**, no tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si olvida tomar una dosis, tome la siguiente lo antes posible y continúe como hasta ese momento.

ALMACENAMIENTO

Almacenar a no más de 30°C en un envase hermético protegido de la luz.

Mantener fuera del alcance de los niños.

SOBREDOSIS

Es poco probable que se produzca sobredosis con este medicamento. Si por alguna circunstancia ha tomado más **Alkoxime-FC** de lo que debe, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico.

Periodo de Validez: 03 años

PRESENTACIÓN

Caja x 1, 5, 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 200, 500 y 1000 tabletas recubiertas

Fabricado en la India por:
ALKEM LABORATORIES LTD.

Survey No. 167/2, MGU NAGAR, Dabhel, Daman - 396 210 India.

Importado por:
PHARMACHECK PERU S.A.

Av. República de Panamá N° 2577 Urb. Balconcillo, La Victoria, Lima - Perú

PT 2314

ALKOXIME-FC

Cefuroxima Axetil 500 mg Tabletas Recubiertas



COMPOSICION:

Cada tableta recubierta contiene:

Cefuroxima axetil

Equivalente a Cefuroxima.....500 mg

Excipientes:

Celulosa microcristalina BP 60.000 mg, Croscarmelosa sódica BP 60.000 mg, Laurilsulfato de sodio BP 4.000 mg, Dióxido de Silicio coloidal BP 20.000 mg, Estearato cálcico BP 6.660 mg, Croscarmelosa sódica BP 42.650 mg, Laurilsulfato de sodio BP 2.660 mg, Dióxido de Silicio coloidal BP 4.000 mg, Estearato cálcico BP 3.330 mg, Carbonato de calcio BP 20.000 mg, Crospovidona BP 26.650 mg, Celulosa microcristalina BP 138.650 mg, Hipromelosa (hidroxipropilmetilcelulosa E5) BP 8.800 mg, Propilenglicol BP 1.810 mg, Dióxido de titanio BP 4.400 mg, Alcohol isopropílico BP 0.040 mL, Diclorometano (cloruro de metileno) 0.060mL.

ACCIÓN FARMACOLÓGICA

Alkoxime-FC 500 mg Tableta recubierta, contiene cefuroxima axetil, antibiótico que pertenece al grupo de las cefalosporinas.

INDICACIONES

Este medicamento está indicado para el tratamiento de diversas infecciones, de intensidad leve a moderada, causadas por gérmenes sensibles a cefuroxima, tales como: sinusitis, otitis, amigdalitis, faringitis, bronquitis, neumonía, infecciones urinarias, infecciones de la piel y de los tejidos blandos.

CONTRAINDICACIONES

No tome **Alkoxime-FC 500 mg** si es alérgico (hipersensible) a las penicilinas, a las cefalosporinas, o a cualquiera de los demás componentes de **Alkoxime-FC 500 mg**. Los demás componentes son: croscarmelosa sódica tipo A, laurilsulfato de sodio, aceite vegetal hidrogenado, sílice coloidal anhidra, celulosa microcristalina, hipromelosa (E464), propilenglicol, parahidroxibenzoato de metilo (E218), parahidroxibenzoato de propilo (E216), benzoato de sodio (E211), dióxido de titanio (E171).

Tenga especial cuidado con **Alkoxime-FC 500 mg**

- Si después de tomar el medicamento se produjera alguna reacción alérgica. En este caso, suspenda el tratamiento y acuda a su médico lo antes posible.
- Si padece alguna enfermedad del riñón, su médico puede modificar la dosis a tomar.
- Si padece alguna enfermedad del hígado, consulte con su médico antes de tomar este medicamento.
- Si durante el tratamiento tiene diarreas abundantes debería informar a su médico lo antes posible.

El uso de antibióticos como **Alkoxime-FC**, puede dar lugar a otro tipo de infección (*Candida*). El uso prolongado también puede dar lugar a otro tipo de infecciones (microorganismos no sensibles al medicamento), lo cual puede requerir la suspensión del tratamiento.

Alkem Laboratories Limited

Product: Alkoxime-FC 500 mg Tablets Insert	Market: Pharmcheck, Peru	Size: (L x H) 160 x 120 mm
Itemcode: PT 2314	Version No: 00	Folding Size: 160 x 30 mm
Pantone No: ■ Black	Supersede No: NA	Mfg Location: Amaliya
Component: Insert	Style: Folded	Pack Size: NA
Change Part No: NA	Substrate: Maplitho Paper 50 - 55 GSM (Front back printing)	Pharmacode: 1911
Reason for Issue: New Artwork	Barcode: NA	GTIN No.: NA
Initiated Date: 08/04/2k14	Change Control No: NA	Modified Date: 28/04/2k14
Correction Version No.: 02	Date: 28/04/2k14	

Informe a su médico si le van a realizar alguna prueba de análisis para la determinación de glucosa en sangre o en orina, puesto que este medicamento podría alterar los resultados.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta médica ya que puede ser necesario interrumpir el tratamiento o ajustar la dosis de alguno de ellos.

- Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando anticonceptivos, ya que puede ser necesario utilizar otros métodos anticonceptivos adicionales.
- Informe a su médico o farmacéutico si está tomando estrógenos (hormonas sexuales femeninas), ya que la administración conjunta con **Alkoxime-FC** puede reducir el efecto de los mismos.
- Este medicamento no debe administrarse junto a antibióticos bacteriostáticos (cloranfenicol, tetraciclinas, sulfamidas).
- Debe tener especial precaución si se recibe tratamiento conjunto con diuréticos potentes (como furosemida o ácido etacrínico) ya que aumentan el riesgo de alteraciones renales por las cefalosporinas.
- Algunos medicamentos pueden reducir el efecto de este medicamento. Haga saber a su médico si está tomando algún antiácido.
- La administración conjunta de **Alkoxime-FC** y **probenecid** (medicamento para tratar la gota) puede aumentar los efectos beneficiosos y/o tóxicos de **Alkoxime-FC**.

Toma de **Alkoxime-FC**, con los alimentos y bebidas: Este medicamento debe tomarse después de ingerir algún alimento.

PRECAUCIONES

Embarazo y Lactancia

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

Alkoxime-FC deberá administrarse con precaución durante el embarazo. Su médico valorará la necesidad de emplear este medicamento.

Alkoxime-FC pasa a la leche materna y, en consecuencia, se deberá tener precaución cuando se administre a madres en período de lactancia.

Conducción y uso de máquinas

La administración de **Alkoxime-FC** puede producir mareos, por lo que antes de conducir o manejar maquinaria se debe establecer cómo puede afectar la toma de dicho medicamento a cada persona.

REACCIONES ADVERSAS

Al igual que todos los medicamentos **Alkoxime-FC 500 mg**, puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

- Deje de tomar el medicamento y avise a su médico inmediatamente: Si experimenta respiración dificultosa, opresión en el pecho, hinchazón de párpados, cara o labios, o si apareciera urticaria o bultos en la piel.
- Deje de tomar el medicamento y comuníquese a su médico tan pronto como sea posible: En caso de experimentar cualquiera de los siguientes síntomas: náuseas, diarrea importante, dolores severos de estómago, hemorragia del recto, heces con

moco o pus o aparición de una tonalidad amarilla en la piel o los ojos.

- No deje de tomar el medicamento y avise a su médico: En caso de experimentar alguno de los siguientes síntomas: picor, decoloración o escamas en la piel, dolores de cabeza, diarrea o náuseas leves, fácil aparición de magulladuras.

Los efectos adversos observados y asociados a la toma de **Alkoxime-FC** son:

Efectos adversos frecuentes (pueden producirse en al menos 1 de cada 100 y menos de 1 de cada 10 personas)

- Dolor de cabeza, mareos
- Molestias gastrointestinales incluyendo diarreas, náuseas, dolor abdominal.
- Eosinofilia (aumento del número de cierto tipo de leucocitos).
- Aumentos transitorios de los niveles de las enzimas del hígado.
- Crecimiento de un hongo denominado Candida.

Efectos adversos poco frecuentes (pueden producirse en al menos 1 de cada 1.000 y menos de 1 de cada 100 personas)

- Trombocitopenia (disminución del número de plaquetas).
- Leucopenia (disminución del número de leucocitos) en ocasiones profunda.
- Erupción cutánea.
- Vómitos.

Efectos adversos raros (pueden producirse en al menos 1 de cada 10.000 y menos de 1 de cada 1.000 personas)

- Urticaria, prurito (picor).
- Colitis pseudomembranosa (diarrea mucosa sanguinolenta)

Efectos adversos muy raros (pueden producirse en al menos 1 de cada 10.000 personas)

- Anemia hemolítica (disminución del número de glóbulos rojos).
- Fiebre medicamentosa, enfermedad del suero (reacción alérgica de aparición tardía), anafilaxia (reacción de hipersensibilidad de aparición inmediata).
- Ictericia (coloración amarillenta de la piel y/o los ojos). Hepatitis.
- Erupciones cutáneas graves.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

ADVERTENCIAS

Mantenga **Alkoxime-FC 500 mg**, fuera del alcance y de la vista de los niños.

No utilice **Alkoxime-FC 500 mg** después de la fecha de caducidad que aparece en el envase, después de "CAD". La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.