

Humatin Cápsulas duras
Paromomicina

COMPOSICIÓN

	Por cápsula dura
Paromomicina (sulfato).....	250 mg
Excipientes: Estearato de magnesio (E572) y Sílice coloidal anhidra (E551)	
Excipientes de la cápsula: Gelatina (E441), Dióxido de titanio (E171), Oxido de hierro amarillo (E172), Oxido de hierro rojo (E172) y Oxido de hierro negro (E172).	

INDICACIONES

Humatin (paromomicina) está indicado en:

- Amebiasis intestinal aguda y crónica.
- Coadyuvante en el tratamiento del coma hepático por reducción de las bacterias formadoras de amoníaco en el tracto gastrointestinal.
- Puede utilizarse como medicamento alternativo en Teniasis y disentería bacilar.

POSOLOGÍA

- Amebiasis intestinal:
Adultos y niños: 25 – 35 mg/kg/día, divididos en 3 dosis, administrados con las comidas, durante 5 días.
- Coma hepático: 4 g/día, divididos en 2-4 dosis, durante 5 a 6 días.
- Teniasis:
Adultos: 4 g en una sola toma
Niños. Hasta 15 kg: 1,5 g; de 15 a 30 kg: 2 g; de 30 a 50 kg: 3 g, siempre en una sola toma.
- Disentería bacilar:
Adultos y niños: 35 – 60 mg/kg/día, divididos en 2-4 dosis, durante 7 días.

CONTRAINDICACIONES

Se encuentra contraindicado cuando exista hipersensibilidad al antibiótico y en caso de obstrucción intestinal.

PRECAUCIONES

Aunque su absorción sistémica es muy baja, debe utilizarse con precaución, como cualquier antibiótico aminoglucósido en pacientes con insuficiencia renal.

En pacientes con lesiones ulcerativas del tracto gastrointestinal o cuando el medicamento se administra durante períodos prolongados, la absorción sistémica puede ser aumentada, con cierto riesgo de oto y nefrotoxicidad.

En caso de sobreinfección por gérmenes no sensibles, debe suspenderse su administración e instaurarse el tratamiento adecuado.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Pueden aparecer náuseas, dolor abdominal, diarrea, vértigos y cefalea, especialmente cuando se sobrepasan los 3 g diarios.

INCOMPATIBILIDADES

No se han descrito.

INTOXICACIÓN Y SU TRATAMIENTO

Por su baja absorción sistémica, la intoxicación aguda no es probable.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20.

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN

No se precisan condiciones especiales de conservación.

PRESENTACIÓN

Frasco con 8 cápsulas duras.

CON RECETA MÉDICA

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE Y DE LA VISTA DE LOS NIÑOS

TITULAR Y FABRICANTE**Titular:**

PARKE DAVIS, S.L.

Grupo Pfizer

Avda. de Europa 20B

Parque Empresarial La Moraleja

28108 Alcobendas (Madrid)

Fabricante:

FAMAR L'Aigle. Z.I. N°1. Route du Crulai. 61300. L'Aigle. Francia

o

GÖDECKE GmbH, Mooswaldallee. Friburgo. Alemania

o

ROTTENDORF PHARMA, GmbH. Ostendfelder Strasse 51-61 59306 Ennigerloh - Alemania