Humatin Solución oral

Paromomicina

COMPOSICIÓN

Cada 5 ml de solución oral (una cucharadita) contienen:

Excipientes: Sacarosa, Glicerol (E422), Sacarina (E954), Metil paraben (E218), Propil paraben (E216), Wintergreen Flavour, Etanol (E1510), Hidróxido sódico (E524), Bicarbonato sódico y Agua purificada c.s.

TITULAR

PARKE DAVIS, S.L.

Grupo Pfizer

Avda de Europa 20B – Parque Empresarial La Moraleja

28108 Alcobendas - Madrid

FABRICANTE

MCNEIL MANUFACTURING 5, Avenue de Concyr 45071 Orleans Cedex 2 Francia

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 estar 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.

ADVERTENCIA

Advertencia sobre excipientes

Este medicamento contiene 0,092% de etanol en volumen final. Cada 5 ml contiene 0,0037 g de etanol lo que puede ser causa de riesgo en niños, mujeres embarazadas y pacientes con enfermedad hepática, alcoholismo, epilepsia, daños o lesiones cerebrales. Puede modificar o potenciar el efecto de otros medicamentos.

Este medicamento por contener glicerol como excipiente puede ser perjudicial a dosis elevadas. Puede provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea.

Este medicamento contiene 2 g de sacarosa por 5 ml lo que deberá ser tenido en cuenta en pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa, problemas de absorción de glucosa/galactosa, deficiencia de sacarasa-isomaltasa y pacientes diabéticos.

EFECTOS 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 91562 04 20.

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN

No se precisan condiciones especiales de conservación

PRESENTACIÓN

Frasco con 60 ml.

Con receta médica

Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance y de la vista de los niños

Texto revisado: Abril 2001. Versión de Junio de 2008.