

**Humatin Solución oral**  
Paromomicina

**COMPOSICIÓN**

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

Paromomicina (Sulfato) ..... 125 mg

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.

## **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 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.