

**Humatin Cápsulas duras**  
Paromomicina

**COMPOSICIÓN**

	<b>Por cápsula dura</b>
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:**

Pfizer, S.L.

Avda. de Europa 20B

Parque Empresarial La Moraleja

28108 Alcobendas (Madrid)

**Fabricante:**

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