

Optamox Dúo

Amoxicilina / Ácido clavulánico

Suspensión oral 400 mg / 5 ml

Fórmula

Cada 5 ml de suspensión contiene Amoxicilina (como Amoxicilina trihidrato) 400,00 mg, Ácido clavulánico (como Sal potásica) 57,00 mg. Excipientes: Goma xantana; Aspartamo; Ácido succínico; Dióxido de silicio coloidal; Hidroxipropilmetilcelulosa; Esencia de naranja; Esencia de frambuesa; Esencia jarabe real; Dióxido de silicio.

Acción terapéutica

Antibiótico de amplio espectro. Código ATC J01C R02.

Indicaciones

Optamox Dúo se administra dos veces al día y está indicado para el tratamiento a corto plazo de las siguientes infecciones bacterianas causadas por microorganismos productores de β -lactamasas resistentes a Amoxicilina. En otras circunstancias, se deberá considerar la administración de Amoxicilina sola. Infecciones del tracto respiratorio superior (incluyendo nariz, garganta y oído) en particular, tonsilitis recurrente, sinusitis, otitis media. Estas infecciones son frecuentemente ocasionadas por *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae**, *Moraxella catarrhalis** y *Streptococcus pyogenes*. Infecciones del tracto respiratorio inferior, en particular exacerbaciones agudas de bronquitis crónica (especialmente si se considera severa), bronconeumonía. Estas infecciones son frecuentemente ocasionadas por *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae** y *Moraxella catarrhalis**. Infecciones del tracto urinario, en particular cistitis (especialmente cuando es recurrente o complicada, excluyendo prostatitis). Estas infecciones son frecuentemente ocasionadas por *Enterobacteriaceae** (principalmente *Escherichia coli**), *Staphylococcus saprophyticus*, especies *Enterococcus**. Infecciones de la piel y tejidos blandos en especial celulitis, infecciones de heridas y abscesos dentales graves con celulitis diseminada. Estas infecciones son ocasionadas a menudo por *Staphylococcus aureus**, *Streptococcus pyogenes* y especies *Bacteroides**. Más abajo se presenta una lista con los microorganismos susceptibles (ver Propiedades farmacológicas)

* Algunos miembros de estas especies de bacterias producen β -lactamasas, resultando insensibles a Amoxicilina por separado.

Las infecciones mixtas causadas por organismos sensibles a Amoxicilina y organismos productores de betalactamasas sensibles a la combinación Amoxicilina - Ácido clavulánico pueden ser tratadas con **Optamox Dúo**. Estas infecciones no requerirán de la adición de otro antibiótico.

La sensibilidad de los gérmenes a los antibióticos es un aspecto dinámico y puede sufrir variaciones dependiendo del tipo de microorganismo, del sitio de inicio de la infección (hospitalaria o de la comunidad) y del patrón de usos y costumbres del fármaco analizado.

Por lo tanto, se recomienda verificar los perfiles de sensibilidad local y las recomendaciones nacionales e internacionales actualizadas de tratamiento antimicrobiano antes de prescribir Amoxicilina.

El análisis de sensibilidad más pertinente es el provisto por el laboratorio institucional de bacteriología, ya que refleja con mayor certeza la situación epidemiológica del lugar en el que se realiza la prescripción; o bien, como alternativa, análisis locales, regionales o nacionales, tales como los obtenidos a través de la Red Nacional de Vigilancia de la Resistencia a los Antimicrobianos WHONET Argentina*.

(Red WHONET: <http://antimicrobianos.com.ar/category/resistencia/whonet/#>).

Las recomendaciones de tratamiento antimicrobiano son habitualmente generadas por los Servicios de Infectología, los Comités de Control de Infecciones institucionales o Sociedades Científicas reconocidas.

Acción farmacológica

Optamox Dúo es un agente antibiótico con un notable amplio espectro de actividad contra los patógenos bacterianos habituales en la práctica general y hospitalaria. La acción inhibitoria de la β -lactamasas del clavulanato amplía el espectro de Amoxicilina abarcando un amplio rango de microorganismos, incluyendo algunos resistentes a otros antibióticos β -lactámicos.

Propiedades Farmacodinámicas:

Microbiología: Amoxicilina es un antibiótico semisintético con un amplio espectro de actividad antibacteriana sobre muchos microorganismos Gram-positivo y Gram-negativo. Sin embargo, Amoxicilina puede ser degradada por las betalactamasas, por lo tanto su espectro de actividad no incluye organismos que produzcan estas enzimas.

El Ácido clavulánico es un betalactámico estructuralmente relacionado con las penicilinas, que puede inactivar una amplia variedad de enzimas betalactamasas que se hallan comúnmente en microorganismos resistentes a las penicilinas y cefalosporinas. En particular, actúa bien sobre las betalactamasas mediadas por plásmidos, clínicamente importantes, a menudo responsables de la transferencia de resistencia a la droga. Generalmente es menos efectivo contra las betalactamasas de tipo 1 mediadas cromosómicamente. La presencia de Ácido clavulánico en el **Optamox Dúo** protege a Amoxicilina de la degradación por las enzimas betalactamasas y extiende eficazmente el espectro antibacteriano de Amoxicilina, para incluir un gran número de bacterias normalmente resistentes a Amoxicilina y a otras penicilinas y cefalosporinas.

Optamox Dúo posee las propiedades distintivas de un antibiótico de amplio espectro y de un inhibidor de betalactamasas.

Optamox Dúo ha resultado bactericida "in vivo" en el tratamiento de infecciones ocasionadas por una amplia gama de microorganismos:

- Aerobios Gram-positivo: *Staphylococcus aureus** (productores y no productores de β -lactamasas). Los estafilococos resistentes a meticilina / oxacilina deben considerarse resistentes a Amoxicilina / Ácido clavulánico.
- Aerobios Gram-negativo: *Escherichia coli**, *Haemophilus influenzae**, Especies *Klebsiella**, *Moraxella catarrhalis** (*Branhamella catarrhalis*).

* Algunos miembros de estas especies de bacterias producen β -lactamasas resultando insensibles a Amoxicilina sola.

Además, **Optamox Dúo** es bactericida "in vitro" contra un amplio rango de microorganismos, aunque se desconoce su significancia clínica:

- Aerobios Gram-positivo: *Bacillus anthracis**, Especies *Corynebacterium*, *Enterococcus faecalis**, *Enterococcus faecium**, *Listeria monocytogenes*, *Stafilococcus coagulans* - negativo* (incluyendo *Staphylococcus epidermidis**), *Streptococcus pneumoniae*, *Streptococcus pyogenes*, *Streptococcus viridans*.
- Anaerobios Gram-positivo: Especies *Clostridium*, Especies *Peptococcus*, especies *Peptostreptococcus*.
- Aerobios Gram-negativo: *Bordetella pertussis*, Especies *Brucella*, *Neisseria gonorrhoeae**, *Neisseria meningitidis**, *Pasteurella multocida*, *Proteus mirabilis**, *Proteus vulgaris**, Especies *Salmonella**, Especies *Shigella**, *Vibrio cholerae*.
- Anaerobios Gram-negativo: Especies *Bacteroides** (incluyendo *Bacteroides fragilis*).

* Algunos miembros de estas especies de bacterias producen β -lactamasas resultando insensibles a la Amoxicilina sola.

Propiedades farmacocinéticas

a) Absorción: Los dos componentes de **Optamox Dúo**, Amoxicilina y Ácido clavulánico, se disocian completamente en solución acuosa a pH fisiológico. Ambos componentes son absorbidos rápidamente y eficazmente en forma oral. La absorción del **Optamox Dúo** se optimiza cuando se administra al inicio de una comida.

b) Farmacocinética: Se han llevado a cabo estudios farmacocinéticos en niños, incluyendo un estudio que comparó la administración del **Optamox Dúo** tres veces por día (t.i.d.) y dos veces por día (b.i.d.). Todos estos datos indican que la farmacocinética de eliminación observada en adultos también se aplica a los niños con función renal madura.

Los valores AUC (área bajo la curva) promedio de Amoxicilina son esencialmente los mismos tras la administración b.i.d. con el comprimido de 875 / 125 mg o t.i.d. con el comprimido de 500 / 125 mg, en adultos. No se observan diferencias entre los regímenes de dosificación de 875 mg b.i.d. y 500 mg t.i.d. cuando se compara los valores $T_{1/2}$ o C_{max} de Amoxicilina, tras la normalización de las diferentes dosis de Amoxicilina administradas. Similarmente, no se observan diferencias en los valores $T_{1/2}$, C_{max} o AUC del clavulanato tras la normalización apropiada de las dosis.

El momento de la administración del **Optamox Dúo** con respecto al inicio de una comida no incide en forma marcada sobre la farmacocinética de la Amoxicilina, en adultos. En un estudio del comprimido de 875 / 125 mg, el momento de administración con respecto a la ingesta de una comida incidió en

forma marcada sobre la farmacocinética del clavulanato. Los valores AUC y C_{max} promedio más elevados del clavulanato y la menor variación entre los sujetos se alcanzaron mediante la administración del **Optamox Dúo** al inicio de una comida, en comparación con la administración en ayunas 60 a 30 o 150 minutos después del inicio de una comida.

En el cuadro figuran los valores C_{max} , T_{max} , $T_{1/2}$ y AUC de Amoxicilina y Ácido clavulánico correspondientes a una dosis de 875 mg / 125 mg de **Optamox Dúo** administrada al inicio de una comida.

Parámetros farmacocinéticos promedio:

Administración de droga Optamox 1g	Dosis (mg)	C_{max} (mg/l)	T_{max}^* (hs)	AUC (mg.h/l)	$T_{1/2}$ (hs)
Amoxicilina	875 mg	12,4	1,5	29,9	1,36
Ácido clavulánico	125 mg	3,3	1,3	6,88	0,92

* Mediana.

Las concentraciones séricas de Amoxicilina alcanzadas con el **Optamox Dúo** son similares a las obtenidas con la administración oral de dosis equivalentes de Amoxicilina por separado.

c) Distribución: Tras la administración intravenosa, pueden detectarse concentraciones terapéuticas de Amoxicilina y Ácido clavulánico en los tejidos y el líquido intersticial. Se hallaron concentraciones terapéuticas de ambas drogas en la vesícula biliar, tejido abdominal, piel, tejido adiposo y muscular; los líquidos conteniendo niveles terapéuticos incluyeron líquido sinovial y peritoneal, bilis y pus.

Ni Amoxicilina ni el Ácido clavulánico poseen gran afinidad por las proteínas; los estudios demuestran que cerca de 25% del Ácido clavulánico y 18% de Amoxicilina del contenido total de droga en plasma, se fija a proteínas. No hay evidencia a partir de estudios en animales que sugiera que uno de los componentes se acumule en algún órgano.

Tanto Amoxicilina, como la mayoría de las penicilinas y como el Ácido clavulánico, pueden detectarse en la leche materna. Estudios de reproducción en animales evidenciaron que tanto Amoxicilina como el Ácido clavulánico atraviesan la barrera placentaria. No obstante, no hubo evidencia de deterioro de la fertilidad o daño para el feto.

d) Eliminación: Como con otras penicilinas, la principal vía de eliminación de Amoxicilina es renal, mientras que la eliminación del clavulanato es a través de mecanismos renales y no renales. Aproximadamente 60 a 70% de Amoxicilina y 40 a 65% del Ácido clavulánico son excretados sin cambios en la orina durante las primeras seis horas posteriores a la administración de un solo comprimido de 375 o 625 mg.

Amoxicilina también es excretada en parte en la orina como ácido peniciloico inactivo en cantidades equivalentes a 10 a 25% de la dosis inicial. El Ácido clavulánico es metabolizado ampliamente en el hombre como 2,5-dihidro-4-(2-hidroxiethyl)-5-oxo-1H-pirrol-3-ácido carboxílico y 1-amino-4-hidroxi-butan-2-ona y eliminado en la orina y heces, y como dióxido de carbono en el aire expirado.

Posología y modo de administración

La dosis usual diaria recomendada es:

- 25/3,6 mg/kg/día en infecciones leves a moderadas (infecciones del aparato respiratorio superior como tonsilitis recurrente, aparato respiratorio inferior e infecciones de la piel y tejidos blandos).
- 45/6,4 mg/kg/día para el tratamiento de infecciones más severas (infecciones del aparato respiratorio superior como otitis media y sinusitis, infecciones del aparato respiratorio inferior como bronconeumonía e infecciones del tracto urinario).

Los cuadros siguientes sirven de guía para la administración en niños.

Niños mayores de 2 años:

Amoxicilina / Ác. clavulánico	Edad (peso)	Dosificación
25/3,6 mg/kg/día	2 - 6 años (13 - 21 kg)	2,5 ml de Optamox Dúo Suspensión oral dos veces por día
	7 - 12 años (22 - 40 kg)	5,0 ml de Optamox Dúo Suspensión oral dos veces por día
45/6,4 mg/kg/día	2 - 6 años (13 - 21 kg)	5,0 ml de Optamox Dúo Suspensión oral dos veces por día
	7 - 12 años (22 - 40 kg)	10,0 ml de Optamox Dúo Suspensión oral dos veces por día





Niños de 2 meses a 2 años de edad:

La dosificación en niños menores de 2 años dependerá del peso corporal:

- En otitis media, sinusitis, infecciones del tracto respiratorio inferior e infecciones más graves se recomienda 45/6,4 mg/kg/día cada 12 horas.

- En infecciones menos graves se recomienda 25/3,6 mg/kg/día cada 12 horas.

La experiencia con **Optamox Dúo** no es suficiente como para establecer recomendaciones de dosificación para niños de edad inferior a 2 meses.

Niños con función renal inmadura: En niños con función renal inmadura no se recomienda el uso de **Optamox Dúo**.

Insuficiencia renal: En niños con una tasa de filtración glomerular (TFG) >30 ml/minuto no se requiere ajuste de la dosificación. En niños con TFG <30 ml/minuto no se recomienda el uso de **Optamox Dúo**.

Insuficiencia hepática: Dosificar con precaución; monitorear la función hepática a intervalos regulares. No existe hasta el momento suficiente evidencia como para establecer una recomendación de dosificación.

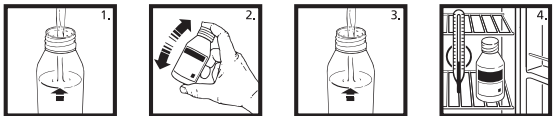
Modo de administración

Para minimizar la potencial intolerancia gastrointestinal, adminístrese al inicio de una comida. La absorción de **Optamox Dúo** se optimiza cuando se administra al inicio de una comida. El tratamiento no debe extenderse por más de 14 días sin realizar un control. El tratamiento puede iniciarse por vía parenteral y continuarse por vía oral.

Instrucciones de uso / manejo:

En el momento de la administración, el polvo seco debe reconstituirse para formar una suspensión oral, como se detalla a continuación:

1. Agregar agua hasta el nivel señalado por la flecha impresa en el frasco.
2. Tapar y agitar energicamente hasta que el polvo se haya suspendido en su totalidad.
3. Agregar nuevamente agua hasta alcanzar el nivel indicado por la flecha mencionada y agitar nuevamente. De esta manera se obtiene el volumen final de la suspensión oral de **Optamox Dúo**.
4. Conservar en la heladera entre 2° y 8°C.



Agitar bien cada vez antes de usar.

LA SUSPENSIÓN RECONSTITUIDA DEBE CONSERVARSE EN LA HELADERA ENTRE +2 Y +8°C. DESCARTAR A LOS 7 DÍAS DE PREPARADA LA SUSPENSIÓN.

Contraindicaciones

Optamox Dúo está contraindicado en pacientes con antecedentes de hipersensibilidad a la penicilina o a alguno de los excipientes de este medicamento.

Debe prestarse atención a una posible sensibilidad cruzada con otros antibióticos betalactámicos, como las cefalosporinas.

Antecedentes de ictericia / disfunción hepática, asociadas a la penicilina o a la administración de Amoxicilina y Ácido clavulánico o de otras penicilinas. Fenilcetonuria.

Advertencias y precauciones

Antes de iniciar el tratamiento con **Optamox Dúo**, se debe hacer un interrogatorio minucioso acerca de antecedentes de reacciones de hipersensibilidad a las penicilinas, cefalosporinas u otros alérgenos.

Se han observado cambios en pruebas de la función hepática en algunos pacientes tratados con **Optamox Dúo**. La importancia clínica de estos cambios es incierta, pero aún así **Optamox Dúo** debe administrarse con precaución en pacientes con evidencia de disfunción hepática.

En raras oportunidades se observó ictericia colestásica, la cual puede ser severa, pero generalmente es reversible. Los signos y síntomas pueden no ser aparentes hasta seis semanas después de finalizado el tratamiento.

En pacientes con insuficiencia renal moderada o severa, no se recomienda el uso de **Optamox Dúo**. Se han registrado reacciones de hipersensibilidad (anafilactoides) severas y ocasionalmente fatales, en pacientes tratados con penicilinas. Estas reacciones son más probables en individuos con antecedentes de hipersensibilidad a la penicilina (véase Contraindicaciones). Se han observado erupciones eritematosas asociadas a mononucleosis infecciosa en pacientes tratados con Amoxicilina.

Se describió el riesgo de padecer reacciones cutáneas serias, con el uso de beta lactámicos, como

síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica tóxica, pustulosis exantémica aguda y síndrome de DRESS (reacción farmacológica con eosinofilia y síntomas sistémicos). Si se presentan signos o síntomas de exantema progresivo (en ocasiones asociado a ampollas o lesiones de la mucosa), deberá interrumpirse inmediatamente el tratamiento con **Optamox Dúo** y deberá consultarse al médico.

En muy raras ocasiones, se ha observado cristalluria en pacientes con diuresis reducida. Durante la administración de dosis elevadas de Amoxicilina se aconseja mantener una ingesta de líquidos y una diuresis adecuadas, a fin de reducir la posibilidad de aparición de cristalluria a causa de Amoxicilina. En pacientes con catéteres en la vejiga se debe realizar un control periódico para comprobar la permeabilidad del catéter. El uso prolongado también puede llevar ocasionalmente a una proliferación excesiva de organismos no sensibles. Se ha reportado colitis pseudomembranosa, que puede variar entre leve a severa, por lo que es importante considerar este diagnóstico en pacientes que presentan diarrea subsiguiente a la administración del medicamento.

Fenilcetonúricos: **Optamox Dúo** contiene 12,5 mg de aspartamo por dosis de 5 ml, por lo tanto deben tomarse recaudos en caso de fenilcetonuria.

Los antibióticos son prescriptos por médicos u odontólogos.

El paciente no debe automedicarse ni ofrecer antibióticos a otras personas.

Se debe cumplir el tratamiento según lo indicado por el médico, respetando las dosis, horarios de las tomas y duración del tratamiento. No se deben prolongar ni interrumpir los tratamientos, salvo indicación profesional.

No se deben utilizar antibióticos que le hayan sobrado o que le hayan sobrado a otras personas.

Lavarse las manos frecuentemente, con agua y jabón.

Mantener el calendario de vacunación actualizado.

Interacciones medicamentosas

Probenecid: No se recomienda el uso concomitante de probenecid.

Probenecid disminuye la secreción tubular de Amoxicilina. El uso concomitante con **Optamox Dúo** puede producir niveles sanguíneos elevados y prolongados de Amoxicilina, pero no de Ácido clavulánico.

Anticoagulantes orales: Se ha observado prolongación del tiempo de sangría, del tiempo de protrombina y del RIN, en algunos pacientes tratados con warfarina o acenocumarol y Amoxicilina. **Optamox Dúo** debe utilizarse con precaución en pacientes que estén bajo tratamiento anticoagulante. Pueden ser necesarios controles adicionales de la coagulación y/o ajustes de las dosis de los anticoagulantes orales.

Anticonceptivos hormonales: Al igual que otros antibióticos de amplio espectro, **Optamox Dúo** puede disminuir la eficacia de los anticonceptivos orales, lo cual debe ser advertido a las pacientes.

Metotrexato: Las penicilinas pueden reducir la excreción de metotrexato ocasionando un aumento potencial de su toxicidad.

Allopurinol: El uso concomitante de allopurinol durante el tratamiento con Amoxicilina puede incrementar la probabilidad de reacciones alérgicas de la piel. No existen datos sobre el uso concomitante de **Optamox Dúo** y allopurinol.

Embarazo y lactancia:

Uso durante el embarazo: Los estudios de reproducción en animales (ratones y ratas) con **Optamox Dúo**, administrado por vía oral y parenteral, no evidenciaron efectos teratogénicos. La experiencia en el uso de **Optamox Dúo** durante el embarazo humano es limitada. Al igual que todos los medicamentos, debe evitarse el uso durante el embarazo, especialmente durante el primer trimestre, a menos que el médico lo considere esencial.

Uso durante la lactancia: Ambas sustancias se excretan en la leche materna (no se conocen los efectos del Ácido clavulánico en lactantes). Por tanto, se puede producir diarrea e infección fúngica de las mucosas en el lactante y la lactancia debe ser interrumpida. Se debe tener en cuenta la posibilidad de sensibilización. Amoxicilina/Ácido clavulánico sólo se debe usar mientras se esté dando el pecho, tras la evaluación del riesgo/beneficio por parte del médico.

Efectos sobre la habilidad para conducir y utilizar maquinarias: No se han observado efectos adversos sobre la habilidad para conducir u operar maquinarias.

Reacciones adversas

Las experiencias adversas son infrecuentes y principalmente de naturaleza leve y pasajera.

Reacciones gastrointestinales: Se ha observado diarrea, indigestión, náuseas, vómitos y candidiasis mucocutánea. Raramente se ha observado colitis asociada al antibiótico (incluyendo colitis pseudomembranosa y colitis hemorrágica). Las náuseas, si bien son infrecuentes, se ven más a menudo asociadas a las dosis orales más elevadas. En caso de producirse reacciones gastrointestinales con el tratamiento oral, se aconseja administrar **Optamox Dúo** al inicio de las comidas para reducir dichos efectos. Reacciones genitourinarias: Podría ocasionar prurito, irritación y flujo vaginal. Cristalluria. En raras oportunidades puede producirse nefritis intersticial. Reacciones hepáticas: Se ha observado ocasionalmente una elevación moderada y asintomática de la AST y/o ALT y fosfatasa alcalina. Raras veces se ha registrado hepatitis e ictericia colestásica con **Optamox Dúo**. Estas reacciones se han observado más comúnmente en pacientes tratados con **Optamox Dúo**, que con otras penicilinas.

Las reacciones hepáticas, después de la administración de **Optamox Dúo**, se han observado más frecuentemente en pacientes varones y de edad avanzada, particularmente en aquellos mayores a 65 años. El riesgo se incrementa con la duración del tratamiento por más de 14 días. Estas reacciones se han observado muy excepcionalmente en niños.

Los signos y síntomas usualmente ocurren durante o inmediatamente después de finalizado el tratamiento, pero en algunos casos, pueden ocurrir hasta después de seis semanas de finalizado el mismo. Los efectos hepáticos son generalmente reversibles, pero pueden ser graves y, muy excepcionalmente, ocasionar la muerte. Reacciones de hipersensibilidad: A veces se ha observado rash cutáneo (eritematoso y tipo urticaria). Raras veces se ha registrado eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica tóxica y dermatitis exfoliativa (incluida la necrosis epidérmica tóxica), pustulosis exantematosa generalizada aguda (PEGA), síndrome de DRESS (reacción farmacológica con eosinofilia y síntomas sistémicos), síndrome de la enfermedad del suero y vasculitis. El tratamiento debe discontinuarse si se produce alguno de estos. Al igual que con otros antibióticos betalactámicos, se ha registrado angioedema y anafilaxia.

En raras oportunidades puede producirse nefritis intersticial.

Reacciones hematológicas: Al igual que con otros betalactámicos, raramente se ha registrado leucopenia, trombocitopenia y anemia hemolítica pasajera. Raramente se ha observado prolongación del tiempo de sangrado y protrombina (ver Interacción con otros medicamentos).

Reacciones del Sistema Nervioso Central: Se han observado raramente. Estos incluyen convulsiones, dolor de cabeza, vértigo e hiperactividad reversible. Las convulsiones pueden observarse en pacientes con trastornos de la función renal o en aquellos que están recibiendo dosis altas.

Misceláneas: Muy raramente se ha reportado, decoloración dental superficial en niños. Una buena higiene bucal puede ayudar a prevenir la decoloración de los dientes y puede ser removida con el cepillado.

Sobredosificación

Es improbable que ocurran problemas de sobredosificación con **Optamox Dúo**. Si esto sucediera podría ocurrir síntomas gastrointestinales y trastornos de los balances de líquidos y electrolitos. Pueden ser tratados sintomáticamente, prestándose atención al balance acuoso/electrolítico. **Optamox Dúo** puede ser eliminado de la circulación mediante hemodiálisis.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología del Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez al teléfono: (011) 4962-6666 / 2247 o del Hospital A. Posadas al teléfono: (011) 4654-6648 / 4658-7777. Opativamente otros centros de intoxicaciones.

Abuso de drogas y drogadependencia: No se ha registrado drogadependencia, adicción y abuso con este fármaco.

Presentación

Optamox Dúo 400 mg / 5 ml Suspensión oral se presenta en frascos conteniendo polvo para preparar 70 ml y 140 ml de suspensión oral.

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción médica y no puede repetirse sin una nueva receta médica.

Venta bajo receta archivada. *Industria Argentina.*

Medicamento autorizado por el Ministerio de Salud de la Nación. Certificado N° 35.869.

Directora Técnica: Jorgelina D'Angelo, Farmacéutica.

Elaborado en Pedro Morán 2556, C1419HJJ Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

Bajo licencia de SmithKline Beecham PLC.

Fecha de última actualización: Febrero de 2024.

Producto medicinal. Mantener fuera del alcance de los niños. Conservar en un lugar fresco y seco a temperatura inferior a 25°C.

La suspensión preparada debe conservarse en la heladera entre 2° y 8°C. No congelar. Descartar a los 7 días de su preparación.

Información a profesionales y usuarios: ☎ 0-800-333-5658

Roemmers S.A.I.C.F., Fray Justo Sarmiento 2350, B1636AKJ Olivos, Pcia. de Buenos Aires.

www.roemmers.com.ar

B 1172209849
15080 0725



36



ROEMMERS
CONCIENCIA POR LA VIDA

