

Suclor

(Antibiótico Cefalosporínico)

Composición	Cápsula	Suspensión	
Cefaclor	500mg	250mg	375mg
Excipientes, c.s.p.	1 cap.	5 mL	5 mL

Instrucciones para las preparaciones de las suspensiones extemporáneas de 250mg y 375mg:

- 1^ª) Sacuda el frasco para despegar el polvo adherido a sus paredes.
- 2^ª) Añada un poquito de agua potable a temperatura ambiente.
- 3^ª) Agite hasta formar una suspensión homogénea.
- 4^ª) Agregue de nuevo agua, hasta donde indica la flecha del nivel de agua.

Una vez preparada la mezcla mantener el frasco bien cerrado. Se conserva a temperatura ambiente durante 7 días y 14 días en refrigeración.

DESCRIPCIÓN

Suclor[®] (Cefaclor) es un antibiótico cefalosporínico de segunda generación para administración oral. Ejerce efectos bactericidas dependientes de su acción inhibitoria sobre las proteínas de la pared celular bacteriana. Su forma monohidratada le confiere las características de ser más estable y más soluble en medios ácidos.

INDICACIONES

Suclor está indicado en todos aquellos procesos infecciosos cuyos agentes causales sean susceptibles, tal es el caso de microorganismos grampositivos y gramnegativos incluyendo cepas productoras de betalactamasas y algunas cefalosporinasas, como: H. Influenzae, M. Catarrhalis, algunas especies de Klebsiellas, Estafilococos, S. pyogenes, E. Coli, P. mirabilis, S. pneumoniae, Estafilococos coagulasa negativos y Estreptococos beta hemolíticos del grupo A.

ADVERTENCIAS

Suclor[®] debe ser administrado con cautela en madres que se encuentren lactando y pacientes con antecedentes atópicos y de colitis ulcerativas.

REACCIONES SECUNDARIAS

Gastrointestinales: La diarrea ha sido la reacción secundaria más frecuente. Rara vez ha sido lo suficientemente grave para justificar la suspensión del tratamiento; pocas veces se han informado náuseas y vómitos, como con algunas penicilinas y cefalosporinas, rara vez se han informado hepatitis transitoria e ictericia colestásica. Hay informes de colitis, incluso raros casos de colitis pseudomembranosa, concomitante con el tratamiento de **Suclor[®]** igual que con otros antibióticos de amplio espectro.

Hipersensibilidad: Se han observado reacciones alérgicas, tales como urticaria y erupciones morbiliformes al igual que prurito y pruebas de Coombs positivas. Por lo general, dichas reacciones cedieron al ser suspendido el medicamento; también se ha observado eosinofilia, prurito genital o vaginitis y rara vez trombocitopenia o nefritis intersticial reversible.

Se han informado casos de reacciones análogas a la enfermedad del suero. Hay informes raros de eritema multiforme mayor. Los signos y síntomas generalmente se presentan dentro de pocos días después de suspender el tratamiento. No ha habido informes de secuelas serias. Los antihistamínicos y corticosteroides parecen aumentar la resolución del síndrome.

Otros: Se ha informado de anomalías transitorias en los resultados de los análisis de laboratorios y aunque fueron de etiología incierta, se mencionan a continuación para alertar al médico sobre el particular: pequeñas elevaciones en la tasa de transaminasa glutámico-oxalacética sérica (TGOS), de transaminasa glutámico-pirúvica sérica (TG-PS) o de fosfatasa alcalina; fluctuaciones pasajeras en el recuento leucocitario, predominantemente linfocitosis en lactantes y niños pequeños; y ligeras elevaciones en la tasa de nitrógeno uréico sanguíneo o de creatinina sérica, o urinalisis anormal.

Sistema nervioso central: En raras ocasiones se han informado hiperactividad reversible, nerviosidad, insomnio, confusión, hipertonia, aturdimiento o somnolencia.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral

Las dosis usuales son:

- Bronquitis, neumonía: 250mg cada 8 horas por 10 días.
- Sinusitis aguda: 250mg cada 8 horas por 10 días.
- Pacientes con procesos infecciosos más graves, la dosis puede ser duplicada.
- Pacientes afectados con uretritis gonococcica aguda, varones y hembras recibirán dosis únicas de 3 gramos en combinación con 1 gramo de Probenecid.
- La variación en la frecuencia y dosis recibidas por los pacientes estará sujeta al criterio médico.

Niños: En caso de infecciones leves se recomienda 20mg/kg por día, dividido cada 8 horas.

En infecciones más graves como otitis media, neumonía donde los gérmenes sean más resistentes a lo habitual, se recomienda duplicar la dosis.

PRESENTACIONES

- **Suclor[®] cápsulas:** Caja con 15 cápsulas.
- **Suclor[®] suspensión:** Frasco con polvo para preparar 75mL para suspensión oral, contenido 250mg/5mL.
- **Suclor[®] suspensión:** Frasco con polvo para preparar 75mL para suspensión oral, contenido 375mg/5mL.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN

Producto medicinal.

Uso bajo prescripción médica.

Mantener éste y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

Conservar en un lugar fresco (entre 15° y 30° C), seco y protegido de la luz.

INFORMACIONES ADICIONALES

Contacte la Dirección Médica de Laboratorios SUEDE, S.R.L.

Tel.: (809) 682-4344 / Fax: (809) 686-1010

E-mail: dir.medica@suedfarma.com

www.labsued.com

Reg. Ind. No.18055.

Regs. Sans. Nos.:

- **Suclor[®] cápsulas:** 2001-0319
- **Suclor[®] 250mg suspensión:** 2001-0739
- **Suclor[®] 375 suspensión:** 2001-0740

Elaborado por:
Laboratorios Sued, S.R.L.
Carretera La Isabela, Pantoja,
Santo Domingo, República Dominicana
Apartado Postal 847
www.labsued.com

©Marca registrada