

## Prospecto: información para el usuario

### Azitromicina Tarbis 250 mg polvo para suspensión oral en sobre EFG Azitromicina (dihidrato)

**Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.**

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

#### Contenido del prospecto

1. Qué es Azitromicina Tarbis 250 mg y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Azitromicina Tarbis 250 mg
3. Cómo tomar Azitromicina Tarbis 250 mg
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Azitromicina Tarbis 250 mg
6. Contenido del envase e información adicional

#### 1. Qué es Azitromicina Tarbis 250 mg y para qué se utiliza

Azitromicina Tarbis contiene el principio activo azitromicina. Azitromicina es un antibiótico que pertenece a un grupo de antibióticos conocidos como macrólidos que bloquean el crecimiento de las bacterias sensibles

**Los antibióticos se utilizan para tratar infecciones bacterianas y no sirven para tratar infecciones víricas como la gripe o el catarro.**

**Es importante que siga las instrucciones relativas a la dosis, el intervalo de administración y la duración del tratamiento indicadas por su médico.**

**No guarde ni reutilice este medicamento. Si una vez finalizado el tratamiento le sobra antibiótico, devuélvalo a la farmacia para su correcta eliminación. No debe tirar los medicamentos por el desagüe ni a la basura.**

Azitromicina Tarbis está indicado en el tratamiento de las siguientes infecciones:

#### Niños de 6 meses de edad o mayores que pesen menos de 45 kg

- Infección de las amígdalas (amigdalitis) o de la garganta (faringitis) causadas por bacterias estreptocócicas
- Infección bacteriana de los senos nasales (sinusitis)
- Infección bacteriana del oído medio (otitis media)
- Neumonía (neumonía adquirida en la comunidad, no contraída en un hospital)
- Infección bacteriana de la piel y de los tejidos subyacentes

#### Adultos y adolescentes que pesen al menos 45 kg que tengan dificultad para tragar

Además de las infecciones enumeradas anteriormente, Azitromicina Tarbis también puede ser administrado para el tratamiento de las siguientes infecciones:

- Infección de la uretra y del cuello del útero causadas por bacterias de la especie *Chlamydia trachomatis*
- Infección de uretra y del cuello de útero causadas por bacterias de la especie *Neisseria gonorrhoeae*, Azitromicina Tarbis se debe utilizar en combinación con otro agente antibacteriano seleccionado por su médico o farmacéutico
- Infección bacteriana de los genitales con úlceras dolorosas (chancroide)

## 2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Azitromicina Tarbis 250 mg

### No tome Azitromicina Tarbis:

- si es alérgico a la azitromicina, a la eritromicina, a otro antibiótico macrólido o ketólido o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

### Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Azitromicina Tarbis si tiene o ha tenido alguna de las siguientes afecciones:

- trastornos cardíacos (p. ej., problemas con el ritmo cardíaco o insuficiencia cardíaca) o niveles bajos de potasio o magnesio en sangre: estos trastornos pueden contribuir a los efectos adversos cardíacos graves de azitromicina;
- trastornos hepáticos: es posible que su médico necesite hacer un seguimiento de su función hepática o detener el tratamiento;
- diarrea grave tras la administración de cualquier otro agente antibacteriano;
- debilidad muscular localizada (miastenia gravis), ya que los síntomas de esta enfermedad pueden empeorar durante el tratamiento;
- o si está en tratamiento con cualquier derivado ergotamínico como la ergotamina (utilizada para el tratamiento de las migrañas), ya que estos medicamentos no deben tomarse con Azitromicina Tarbis

### Deje de tomar este medicamento y póngase en contacto inmediatamente con su médico (ver también “Efectos adversos graves” en la sección 4):

- si piensa que está teniendo una reacción alérgica (p. ej., dificultad para respirar, hinchazón de la cara o la garganta, erupción cutánea o formación de ampollas);
- si nota cualquiera de los síntomas descritos en la sección 4 relacionados con reacciones cutáneas graves como, por ejemplo, el síndrome de Stevens-Johnson, la necrólisis epidérmica tóxica, la reacción a fármacos con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS) y la pustulosis exantemática generalizada aguda (PEGA);
- si piensa que su ritmo cardíaco es anómalo o sufre palpitaciones, se mareo o se desmaya durante el tratamiento con Azitromicina Tarbis;
- si presenta signos de trastornos hepáticos (p. ej., orina oscura, pérdida de apetito o coloración amarillenta de la piel o del blanco de los ojos);
- si presenta diarrea grave durante o después del tratamiento. No tome ningún medicamento para tratar la diarrea sin hablar antes con su médico. Si su diarrea continúa o reaparece en las primeras semanas posteriores al tratamiento, informe también a su médico.

### Sobreinfección

Es posible que su médico lo tenga en observación para detectar signos de infecciones bacterianas o fúngicas adicionales que no se pueden tratar con Azitromicina Tarbis (sobreinfección).

### Infecciones de transmisión sexual

Su médico puede realizar pruebas para excluir una posible sífilis, una enfermedad de transmisión sexual que, de lo contrario, puede progresar sin que se detecte y ser diagnosticada con retraso. Además, en cualquier caso de infecciones bacterianas de transmisión sexual, su médico iniciará pruebas analíticas de seguimiento para supervisar el éxito del tratamiento.

### **Niños y adolescentes**

Pregunte a su médico o farmacéutico si su hijo tiene menos de 6 meses de edad, ya que no se ha demostrado la eficacia y seguridad de este medicamento en estos niños o que pesen menos de 16 kg, ya que existen otros medicamentos más adecuados para su tratamiento.

### **Estenosis pilórica hipertrófica infantil (EPHI)**

Si su hijo tiene menos de 6 meses de edad y su médico le recomendó el tratamiento con azitromicina, deje de administrarle este medicamento y póngase en contacto inmediatamente con su médico si su hijo tiene vómitos en proyectil o irritabilidad cuando come o poco después de comer.

### **Otros medicamentos y Azitromicina Tarbis**

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

El uso de Azitromicina Tarbis con otros medicamentos puede dar lugar a efectos adversos. Por lo tanto, es especialmente importante que informe a su médico si está utilizando alguno de los siguientes medicamentos:

- Atorvastatina y otros medicamentos del grupo de las estatinas (para reducir los niveles de colesterol en sangre y evitar enfermedades cardíacas, incluidos infarto de miocardio e ictus).
- Ciclosporina (para evitar el rechazo por el organismo de los trasplantes de órganos).
- Colchicina (para el tratamiento de la gota y la fiebre mediterránea familiar).
- Dabigatrán (para prevenir y tratar la formación de coágulos sanguíneos [anticoagulante]).
- Digoxina (para el tratamiento de enfermedades cardíacas).
- Warfarina o medicamentos similares utilizados para diluir la sangre (anticoagulantes).
- Medicamentos que pueden hacer que el músculo cardíaco tarde más tiempo de lo habitual en contraerse y relajarse (prolongación del intervalo QT), como los siguientes:
  - Quinidina, procainamida, dofetilida, amiodarona y sotalol (para el tratamiento de trastornos del ritmo cardíaco, como latidos demasiado rápidos o demasiado lentos: arritmia cardíaca).
  - Pimozida (para el tratamiento de las enfermedades mentales).
  - Citalopram (para el tratamiento de la depresión).
  - Moxifloxacino y levofloxacino (agentes antibacterianos).
  - Cisaprida (para el tratamiento de los trastornos del tubo digestivo).
  - Hidroxicloroquina o cloroquina (para el tratamiento de ciertas enfermedades autoinmunitarias como la artritis reumatoide, o el tratamiento o la prevención de la malaria).

### **Embarazo y lactancia**

Si está embarazada o en período de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

### **Embarazo**

Su médico valorará si debe tomar este medicamento durante el embarazo, solo después de asegurarse de que los beneficios del tratamiento superan los posibles riesgos.

### **Lactancia**

Azitromicina Tarbis se excreta en la leche materna. Por tanto, su médico decidirá si debe dejar la lactancia

o evitar el tratamiento con Azitromicina Tarbis teniendo en cuenta tanto el beneficio de la lactancia para su hijo como el beneficio del tratamiento para usted.

### Conducción y uso de máquinas

La influencia de Azitromicina Tarbis sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es moderada. Se ha notificado que Azitromicina Tarbis causa mareos, somnolencia y convulsiones, así como problemas de visión y audición en algunas personas. Estos posibles efectos adversos pueden afectar a su capacidad para conducir y utilizar máquinas.

### Azitromicina Tarbis contiene sacarosa

Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

Este medicamento contiene 3,6 g de sacarosa por cada 5 ml de suspensión reconstituida, lo que debe ser tenido en cuenta en pacientes con diabetes mellitus.

### 3. Cómo tomar Azitromicina Tarbis 250 mg

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Las dosis recomendadas y la duración del tratamiento son como siguen:

#### Niño de 6 meses de edad o mayores y adolescentes con un peso entre 16 kg y 45 kg

Infección	Ciclo de tratamiento con azitromicina
Infección bacteriana de los senos nasales (sinusitis)	Para estas infecciones se administra un ciclo de tratamiento de 3 o 5 días
Neumonía (neumonía adquirida en la comunidad, no contraída en un hospital)	<i>Ciclo de tratamiento de 3 días</i> 10 mg/kg/día durante 3 días
Infección bacteriana de la piel y de los tejidos subyacentes	<i>Ciclo de tratamiento de 5 días</i> 10 mg/kg el primer día de tratamiento y, a continuación, 5 mg/kg una vez al día durante los siguientes 4 días
Infección bacteriana del oído medio (otitis media)	Para esta infección se administra un ciclo de tratamiento de 1, 3 o 5 días  <i>Ciclo de tratamiento de 1 día</i> Dosis única de 30 mg/kg  <i>Ciclo de tratamiento de 3 días</i> 10 mg/kg/día durante 3 días  <i>Ciclo de tratamiento de 5 días</i> 10 mg/kg el primer día de tratamiento y, a continuación, 5 mg/kg una vez al día durante los siguientes 4 días
Infección de las amígdalas (amigdalitis) o de la garganta (faringitis) causadas por bacterias estreptocócicas	Para estas infecciones se administra un ciclo de tratamiento de 3 o 5 días  <i>Ciclo de tratamiento de 3 días</i>

	20 mg/kg una vez al día durante 3 días
	<i>Ciclo de tratamiento de 5 días</i>
	12 mg/kg una vez al día durante 5 días

Es importante asegurarse de que utiliza la cantidad de Azitromicina Tarbis que se indica en la tabla que aparece a continuación según el peso corporal del paciente, la infección tratada y el ciclo de tratamiento específico (1 día, 3 días, 5 días, 10 días) que su médico o farmacéutico le haya indicado que siga.

Peso corporal (Kg)	Dosis máxima de azitromicina al día Polvo para suspensión oral en sobre				
	5 mg/kg	10 mg/kg	12 mg/kg	20 mg/kg	30 mg/kg
16 - 25	100 mg	200 mg	250 mg	400 mg	600 mg
26 - 35	150 mg	300 mg	350 mg	500 mg#	900 mg
36 - < 45	200 mg	400 mg	450 mg	500 mg#	1 200 mg

# no exceder la dosis diaria en adultos de 500 mg

Si su hijo pesa menos de 16 kg, el polvo para suspensión oral en frasco es más adecuado. Consulte con su médico o farmacéutico.

Pacientes adultos y adolescentes que pesen al menos 45 kg que tienen dificultad para tragar

La dosis recomendadas y la duración del tratamiento son como siguen

Indicación	Pauta posológica de azitromicina
Infección de las amígdalas (amigdalitis) o de la garganta (faringitis) causadas por bacterias estreptocócicas.	Para estas infecciones se administra un ciclo de tratamiento de 3 o 5 días y, a continuación, se describe la cantidad de Azitromicina Tarbis que se administra cada día para estos ciclos de tratamiento
Infección bacteriana de los senos nasales (sinusitis)	<i>Ciclo de tratamiento de 3 días</i> 500 mg una vez al día durante 3 días
Infección bacteriana del oído medio (otitis media)	<i>Ciclo de tratamiento de 5 días</i> 500 mg el primer día de tratamiento y, a continuación, 250 mg una vez al día durante los siguientes 4 días
Infección bacteriana en pacientes con inflamación pulmonar prolongada ( <i>bronquitis crónica</i> )*	
Neumonía (neumonía adquirida en la comunidad, no contraída en un hospital) #	
Infección bacteriana de la piel y de los tejidos subyacentes	
Infección de la uretra y del cuello del útero causadas por bacterias de la especie	1 000 mg en una única dosis

<i>Chlamydia trachomatis</i>	
Infección de la uretra y del cuello del útero causadas por bacterias de la especie <i>Neisseria gonorrhoeae</i> . Azitromicina Tarbis se debe utilizar en combinación con otro agente antibacteriano seleccionado por su médico o farmacéutico.	1 000 mg o 2 000 mg* en una única dosis
Infección bacteriana de los genitales con úlceras dolorosas (chancroide)	25 ml (1 000 mg) en una única dosis

\* Solo para el tratamiento de adultos.

#Para pacientes adultos, un tratamiento intravenoso inicial puede ir seguido del tratamiento oral.

### **Uso en niños y adolescentes**

No se ha establecido la seguridad y eficacia de azitromicina en niños menores de 6 meses de edad para ninguna de las indicaciones enumeradas en la sección 1.

### **Forma de administración**

Para uso oral tras la reconstitución.

Azitromicina Tarbis se debe administrar por vía oral en una dosis única diaria. La suspensión oral puede tomarse con o sin comida. Tomar este medicamento justo antes de una comida puede mejorar la tolerabilidad para su estómago.

Disuelva el contenido del sobre en medio vaso de agua y mezcle bien. La suspensión obtenida debe tomarse inmediatamente tras su preparación. Cualquier resto de la suspensión se debe suspender de nuevo en un poco de agua e ingerirse.

### **Si toma más Azitromicina Tarbis del que debe**

Si toma más Azitromicina Tarbis del que debe es posible que se sienta mal. Los signos típicos de sobredosis son vómitos, diarrea, dolor abdominal y náuseas. Informe a su médico o póngase en contacto inmediatamente con el Servicio de Urgencias del hospital más cercano..

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

### **Si olvidó tomar Azitromicina Tarbis**

Si olvidó tomar Azitromicina Tarbis, hágalo tan pronto como pueda, siempre que falten al menos 12 horas antes de la siguiente dosis. Si faltan menos de 12 horas para la siguiente dosis, omita la dosis olvidada y tome la siguiente dosis a la hora habitual. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

### **Si interrumpe el tratamiento con Azitromicina Tarbis**

Si interrumpe el tratamiento con Azitromicina Tarbis demasiado pronto, es posible que la infección reaparezca. Tome Azitromicina Tarbis durante el tiempo de tratamiento completo, incluso si empieza a sentirse mejor.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico, farmacéutico o

enfermero.

#### 4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

##### Efectos adversos graves

Deje de tomar Azitromicina Tarbis y busque atención médica inmediatamente si nota alguno de los síntomas siguientes:

- pitidos repentinos en el pecho, dificultad para respirar, hinchazón de los párpados, la cara o los labios, erupción cutánea o picor que afecta especialmente a todo el cuerpo (*reacción anafiláctica*, frecuencia no conocida).
- latido cardíaco rápido o irregular (*arritmia cardíaca o torsade de pointes, taquicardia*, frecuencia no conocida).
- orina oscura, pérdida de apetito o coloración amarillenta de la piel o del blanco de los ojos, que son signos de enfermedades hepáticas (insuficiencia hepática o necrosis hepática [frecuencia no conocida],
- diarrea intensa con calambres abdominales, heces con sangre o fiebre que puede significar que tiene una infección en el intestino grueso (*colitis asociada a antibióticos*, frecuencia no conocida). No tome medicamentos para la diarrea que inhiban los movimientos peristálticos (*antiperistálticos*).
- manchas rojizas sin relieve, en forma de diana o manchas circulares en el tronco, a menudo con ampollas centrales, descamación de la piel, úlceras en la boca, garganta, nariz, genitales y ojos. Estas erupciones cutáneas graves pueden ir precedidas de fiebre y síntomas similares a los de la gripe (*síndrome de Stevens-Johnson o necrólisis epidérmica tóxica*, frecuencia no conocida).
- erupción diseminada, temperatura corporal elevada y ganglios linfáticos agrandados (*síndrome de DRESS o síndrome de hipersensibilidad a fármacos*, raros [pueden afectar a hasta 1 de cada 1 000 personas]).
- erupción roja y escamosa diseminada con abultamientos bajo la piel y ampollas acompañada de fiebre. Los síntomas aparecen normalmente al inicio del tratamiento (*pustulosis exantemática generalizada aguda*, rara [puede afectar a hasta 1 de cada 1 000 personas]).

##### Otros efectos adversos

Muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas)

- diarrea

Frecuentes (pueden afectar a hasta 1 de cada 10 personas)

- dolor de cabeza
- vómitos, dolor de estómago, náuseas
- cambios en los resultados de los análisis de sangre (*disminución del recuento de linfocitos, aumento del recuento de eosinófilos, aumento del recuento de basófilos, aumento del recuento de monocitos, aumento del recuento de neutrófilos, bicarbonato en sangre disminuido*)

Poco frecuentes (pueden afectar a hasta 1 de cada 100 personas)

- candidiasis: infección fúngica de la boca y la vagina, otras infecciones fúngicas
- neumonía, infección bacteriana de la garganta, inflamación del tubo digestivo, trastorno respiratorio, inflamación de la mucosa de la nariz, infección vaginal
- cambios en el número de glóbulos blancos (*leucopenia, neutropenia, eosinofilia*)
- aumento del recuento de plaquetas
- reducción en la proporción de todas las células de la sangre en el volumen total sanguíneo (*hematocrito disminuido*)
- reacciones alérgicas, hinchazón de las manos, los pies y la cara (angioedema)
- falta de apetito

- nerviosismo, dificultad para dormir (*insomnio*)
- sensación de mareo, sensación de adormecimiento (*somnolencia*), cambios en el sentido del gusto (*disgeusia*), sensación de hormigueo o entumecimiento (*parestesia*)
- pérdida de la visión
- trastorno del oído
- sensación de giro (*vértigo*)
- sensación de latido cardíaco acelerado o fuerte (*palpitaciones*)
- sofocos
- pitidos repentinos en el pecho, sangrado nasal
- estreñimiento, flatulencia, indigestión (*dispepsia*), inflamación del revestimiento del estómago (*gastritis*), dificultad para tragar (*disfagia*), abdomen inflamado, boca seca, eructos, úlceras en la boca, aumento de la salivación
- erupción cutánea, picor, habones (*urticaria*), dermatitis, piel seca, aumento anómalo la sudoración (*hiperhidrosis*)
- hinchazón y dolor en las articulaciones (osteoartritis), dolor muscular, dolor de espalda, dolor de cuello
- dolor al orinar (*disuria*), dolor en los riñones
- sangrado menstrual a intervalos irregulares (*metrorragia*), trastorno testicular
- hinchazón debido a la acumulación de líquido, especialmente en la cara, los tobillos y los pies (*edema, edema de cara, edema periférico*)
- debilidad, cansancio, sensación de malestar general, fiebre
- dolor de pecho, dolor
- resultados de análisis de laboratorio anómalos (p. ej., análisis de sangre o pruebas hepáticas)
- complicación postintervención

#### Raros (pueden afectar a hasta 1 de cada 1 000 personas)

- sensación de irritación
- problemas hepáticos, coloración amarillenta de la piel o los ojos
- aumento de la sensibilidad a la luz solar

#### Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)

- reducción del número de glóbulos rojos debido a un aumento de la destrucción de los mismos que puede causar cansancio y palidez de la piel (*anemia hemolítica*)
- reducción del número de plaquetas en la sangre que puede provocar hemorragias y hematomas (*trombocitopenia*)
- sensación de enfado, agresividad, sensación de miedo o preocupación (ansiedad), estado de confusión agudo (*delirio*)
- alucinaciones
- desmayo (*síncope*)
- ataques (*convulsiones*)
- disminución de la sensibilidad al tacto, al dolor y a la temperatura (*hipoestesia*)
- sensación de hiperactividad
- cambios en el sentido del olfato (*anosmia, parosmia*)
- pérdida total del sentido del gusto (*ageusia*)
- debilidad muscular (*miastenia gravis*)
- trazado cardíaco del electrocardiograma (ECG) anómalo (*prolongación del intervalo QT*)
- sordera, reducción de la audición o ruido en los oídos (*acúfenos*)
- presión arterial baja
- inflamación del páncreas que provoca dolores fuertes en el vientre y la espalda (*pancreatitis*)
- cambio de color de la lengua
- dolor en las articulaciones (*artralgia*)
- inflamación renal (*nefritis intersticial*) e insuficiencia renal


## **Comunicación de efectos adversos**

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

## **5. Conservación de Azitromicina Tarbis 250 mg**

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el sobre y el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesite en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

## **6. Contenido del envase e información adicional**

### **Composición de Azitromicina Tarbis 250 mg**

- El principio activo es azitromicina. Cada sobre contiene 250 mg de azitromicina (dihidrato).
- Los demás componentes (excipientes) son: sacarosa, hidroxipropilcelulosa (E-463), fosfato trisódico anhidro, goma xantana (E-415), aroma de cereza, aroma de vainilla y aroma de plátano.

### **Aspecto del producto y contenido del envase**

Azitromicina Tarbis 250 mg es un polvo para suspensión oral en sobre.  
Cada envase contiene 3 sobres.

### **Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación**

#### **Titular de la autorización de comercialización:**

TARBIS FARMA, S.L.  
Gran Vía Carlos III, 94  
08028-BARCELONA (España)

#### **Responsable de la fabricación:**

KERN PHARMA, S.L.  
Polígono Ind. Colón II  
Venus, 72  
08228 Terrassa (Barcelona)

### **Fecha de la última revisión de este prospecto: Febrero 2026**

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>