

DCI: Clindamicina

COMPOSICIÓN:

Cada 100 g. de CLINDAVIC VAGINAL contiene:

Fosfato de Clindamicina equivalente a.....2 g.

De clindamicina.

Excipientes.....C.S.p.

FORMA FARMACÉUTICA: Crema

VIAS DE ADMINISTRACION: Tópica vaginal con aplicador

INDICACIONES:

CLINDAVIC VAGINAL está indicado para el tratamiento de la vaginosis bacteriana (Anteriormente conocida como vaginitis no específica o vaginitis por *Haemophilus*, vaginitis por *Gardnerella*, vaginitis por *Corynebacterium* o vaginosis por anaerobios)

POSOLOGÍA:

CLINDAVIC VAGINAL es aplicada intravaginalmente con un aplicador, preferiblemente antes de acostarse, durante siete días consecutivos. Cada dosis (aplicador lleno) de 5 gramos de crema vaginal contiene aproximadamente 100 mg de fosfato de clindamicina.

INSTRUCCIONES PARA EL USO DEL APLICADOR

Este envase contiene aplicadores de plástico desechables. Los aplicadores están diseñados para la administración apropiada de la crema en la vagina.

Remueva la tapa del tubo de crema y enrosque el aplicador de plástico al tubo.

Exprima el tubo suavemente desde el extremo inferior y fuerce el medicamento al aplicador. El aplicador estará lleno cuando el émbolo llega a su máxima longitud.

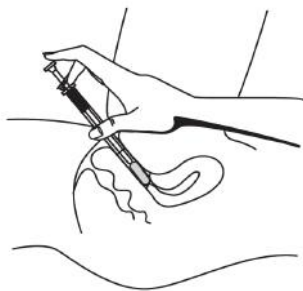
Desenrosque el aplicador del tubo y vuelva a poner la tapa.

Acuéstese de espalda y agarrando firmemente el aplicador, introdúzcalo en la vagina tanto como sea posible sin causar molestias.

Empuje lentamente el émbolo hasta que se detenga.

Saque el aplicador cuidadosamente de la vagina y descártelo.

Permanezca acostada durante 20 minutos después de la aplicación.



CONTRAINDICACIONES:

CLINDAVIC VAGINAL no deberá ser usado en pacientes con sensibilidad conocida a la clindamicina o lincomicina o a cualquier componente de la formulación. Antecedentes conocidos de colitis asociada a antibióticos, colitis ulcerosa (incluida colitis pseudomembranosa) o enteritis regional.

REACCIONES ADVERSAS:

La hipersensibilidad al medicamento puede provocar urticaria, irritación y prurito vulvovaginal. Cervicitis. Reacciones Gastrointestinales: ardor gástrico, náusea, vómito, diarrea, constipación y dolor abdominal. Si apareciera diarrea significativa o prolongada, el medicamento deberá ser suspendido y establecer procedimientos de diagnóstico adecuados y proporcionar tratamiento si fuera necesario

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS:

Se ha demostrado que la clindamicina sistémica tiene propiedades de bloqueo neuromuscular que pueden potenciar la acción de otros agentes de bloqueo neuromuscular. Por lo tanto, la clindamicina debe usarse con precaución en pacientes que reciben estos agentes.

PRECAUCIONES:

Embarazo: La clindamicina tópica solamente debe usarse durante el embarazo si los beneficios previstos justifican el riesgo potencial para el feto. En el primer trimestre del embarazo solo debe utilizar si su uso es estrictamente necesario

Lactancia: La clindamicina tópica solamente debe usarse durante el período de lactancia si los beneficios previstos justifican el riesgo potencial para el lactante.

Se debe instruir a la paciente que no debe tener relaciones sexuales durante el tratamiento

MEDIDAS A TOMAR EN CASO DE INTOXICACIÓN:

En caso de contacto accidental con los ojos u otras mucosas sensibles, lavar con abundante agua fresca Si es ingerido accidentalmente y la cantidad es grande, deberá considerarse la posibilidad de realizar un lavado gástrico.

Si se presentase una reacción de hipersensibilidad, deberá suspenderse la aplicación del producto y tratarla con los medicamentos adecuados.

CONSERVACIÓN:

Consérvese a temperatura ambiente por un periodo de 2 años.

PRESENTACIÓN:

Caja con tubo colapsible con 40 g de CLINDAVIC VAGINAL, siete aplicadores e inserto