

Micozivic

Nitrato de Miconazol **2%**

DCI: Miconazol nitrato

COMPOSICION:

Cada 100g contiene:

Nitrato de Miconazol.....	2%
Excipientes c.s.p.....	100g

FORMA FARMACÉUTICA: Crema

VIAS DE ADMINISTRACION: Tópica

ACCIÓN FARMACOLÓGICA:

Propiedades farmacodinamias: El miconazol inhibe la síntesis de ergosterol mediante la interacción con desmetilasa 14-alfa, una enzima del citocromo P-450 que es necesaria para la conversión de lanosterol a ergosterol, un componente esencial de la membrana. Propiedades farmacocinéticas: El miconazol está ampliamente distribuido en la mayoría de los tejidos y fluidos corporales, como la inflamación de las articulaciones inflamadas, el humor vítreo del ojo, y la cavidad peritoneal. La unión a proteínas es superior al 90%. La eliminación de miconazol se produce de una manera trifásica, con semi-vidas medias biológicas 0.4, 2.1, y 24,1 horas, respectivamente para cada fase. El miconazol se metaboliza principalmente en el hígado. La insuficiencia renal no afecta la farmacocinética de miconazol.

INDICACIONES: El miconazol es un fungicida con poder bactericida que ataca infecciones causadas por hongos, así como infecciones mixtas por hongos y bacterias en los pies y en la piel. Es clínicamente efectivo para el tratamiento del pie de atleta (Tinea pedis), aliviando rápidamente la comezón, el sudor, el ardor, el despellejamiento y el mal olor. Otras infecciones de la piel y de las uñas debidas a los dermatofitos, levaduras y otros hongos.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN:

Micosis cutáneas: Aplíquese un poco de crema en las lesiones dos veces al día. Extendiéndose la crema con el dedo hasta que haya penetrado por completo en la piel. Una vez desaparecidas las lesiones (lo que ocurre, de ordinario, al cabo de 3 a 5 semanas) prosígase el tratamiento durante 10 días con el fin de prevenir la recaída.

Micosis de las uñas: Córtese las uñas infectadas tanto como sea posible. Aplíquese un poco de crema una vez al día en la uña infectada y frótese con el dedo. Cúbrase la uña con una venda de plástico oclusiva no perforada. Tras la caída de la uña se seguirá con el tratamiento ininterrumpidamente hasta que crezca la nueva uña y se observe la curación definitiva (en la mayoría de los casos, transcurridos 7 meses o más).

CONTRAINDICACIONES: Está contraindicado en aquellos pacientes con antecedentes de hipersensibilidad a los componentes de la fórmula del producto.

REACCIONES ADVERSAS: Crema usualmente es bien tolerado. Se han reportado casos aislados de irritación o sensación de ardor y prurito, asociados a la aplicación de nitrato de miconazol. Como con todas las sustancias aplicadas en la piel, pueden presentarse reacciones alérgicas al miconazol o a cualquier otro ingrediente de la crema.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE EMPLEO: La aplicación tópica de miconazol está contraindicada en niños menores de 2 años, a menos que lo recomiende un médico cualificado. El miconazol sólo debe usarse en los niños, bajo la supervisión directa de un adulto. El miconazol está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad al fármaco o cualquiera de los componentes de su formulación. Las reacciones de hipersensibilidad pueden ser debidas a los diversos vehículos presentes en las diferentes formulaciones de miconazol.

INTERACCIÓN CON OTROS MEDICAMENTOS: Agentes antifúngicos de tipo imidazol tales como miconazol inhiben la síntesis de ergosterol esteroides fúngicos, mientras que las acciones terapéuticas de los antifúngicos de polieno, tales como anfotericina B y nistatina, el resultado de la unión a ergosterol. Siempre que sea posible, los antifúngicos imidazólicos no deben ser administrados con la anfotericina B.

EMBARAZO Y LACTANCIA: Las preparaciones vaginales y tópicas de miconazol se clasifican dentro de la categoría C de riesgo en el embarazo. Aunque algunos médicos afirman que el miconazol intravaginal debe utilizarse con precaución en el primer trimestre, en los ensayos clínicos de mujeres embarazadas, algunas de las cuales estaban en el primer trimestre de la gestación, no se han observado efectos adversos en la madre o el feto.

SOBREDOSIFICACIÓN: No se tiene experiencia a este respecto, por lo que no se han precisado cuáles son los síntomas, signos y tratamiento. En caso de ingestión accidental, se deberá inducir el vómito y vigilar al paciente e hidratarlo adecuadamente.

CONSERVACIÓN: Conservar a temperatura no mayor a los 30°C

PRESENTACIONES:

Caja conteniendo un tubo con 25g

Fabricado por:
González & Vicente
Laboratorio, GV. LAB., SRL
Sto. Dgo., República Dominicana
gvlaboratorio.com

