

MICOTASTE® Polvo

Nitrato de miconazol 2 % · polvo tópico

MONOGRAFÍA MÉDICA

Información científica dirigida a profesionales de la salud

Antifúngico imidazólico de venta libre — el vehículo en polvo

Laboratorio Skinderm S.A. · Línea OTC

Edición 2026

1. Identificación del producto

Nombre comercial	MICOTASTE® Polvo
Principio activo	Nitrato de miconazol 2 % (2 g/100 g)
Forma farmacéutica	Polvo — vía tópica (uso cutáneo externo)
Excipientes	Dióxido de silicio coloidal, óxido de zinc, talco
Grupo terapéutico	Antifúngico de la familia de los imidazoles
Presentaciones	Frasco × 45 g, 90 g, 100 g, 120 g (+ inserto)
Conservación	Envase original, protegido del calor, luz y humedad; temperatura no mayor a 30 °C
Condición de venta	Venta libre
Fabricado por	Laboratorios Chefar S.A. para Skinderm S.A. (Cuenca), Ecuador
Registro sanitario	[Completar con el N.º de registro ARCSA vigente]

Nota de uso. Documento científico-educativo elaborado a partir del **inserto aprobado de MICOTASTE® Polvo** y de literatura revisada por pares. Prevalece la ficha técnica autorizada por ARCSA. Los datos marcados **Literatura** amplían la información del inserto.

Contenido

- Resumen ejecutivo
- Mecanismo de acción y espectro
- El vehículo en polvo: ventaja diferencial
- Indicaciones aprobadas
- Posología y forma de administración
- Seguridad y precauciones
- Contraindicaciones e interacciones
- Diferenciadores clínicos
- Bibliografía

2. Resumen ejecutivo

- Antifúngico imidazólico de **amplio espectro** (dermatofitos, levaduras incluida *Candida*, y *Malassezia* de la pitiriasis versicolor).¹
- El **vehículo en polvo** (con óxido de zinc y talco) **absorbe la humedad**: especialmente útil en pliegues, pie de atleta y zonas intertriginosas.¹
- Baja exposición sistémica; **venta libre**.⁵
- Esquema: 1–2 aplicaciones/día durante 2–5 semanas, manteniendo ≥ 1 semana tras la resolución.⁵

3. Mecanismo de acción y espectro

El miconazol es un **antifúngico imidazólico** que inhibe la síntesis de **ergosterol** de la membrana fúngica (bloqueo de la 14 α -desmetilasa), alterando su permeabilidad e integridad. Presenta **amplio espectro** frente a dermatofitos y levaduras (*Candida*, *Malassezia*) y posee además cierta **actividad antibacteriana frente a grampositivos**, útil en el intertrigo sobreinfectado.¹

4. El vehículo en polvo: ventaja diferencial

La presentación en **polvo** incorpora **óxido de zinc y talco**, que **absorben la humedad y reducen la fricción**. Esto la hace particularmente adecuada para **pliegues, espacios interdigitales, pie de atleta y zonas intertriginosas**, donde la humedad favorece la proliferación fúngica; también resulta cómoda para espolvorear en calzado y calcetines como medida coadyuvante.¹

Literatura

Vehículo	Uso preferente
Polvo (este producto)	Pliegues, pie de atleta, zonas húmedas/intertriginosas; mantiene la zona seca
Solución tópica	Áreas extensas o pilosas y de difícil acceso (ver MICOTASTE® Solución)

5. Indicaciones aprobadas

Indicado para el tratamiento de **micosis superficiales, dermatomicosis o dermatofitosis** (inserto):⁵

- Candidiasis cutánea.
- Tiña de los pies (**pie de atleta**), tiña corporal y tiña cruris (eczema marginado).
- **Pitiriasis versicolor** y otras dermatomicosis.

6. Posología y forma de administración

Posología (inserto): aplicar en la zona a tratar **1 a 2 veces al día**, con un ligero masaje para facilitar la penetración. En infecciones de las uñas, cortarlas lo máximo posible, aplicar 1–2 veces/día en la uña y la zona circundante y colocar un vendaje oclusivo; lavarse las manos tras cada aplicación.⁵

- **Duración:** 2 a 5 semanas según localización y gravedad.⁵
- Continuar **sin interrupciones al menos 1 semana después** de la desaparición de todos los signos y síntomas, para reducir recurrencias.⁵
- Uso cutáneo externo exclusivo; utilizar solo en la zona afectada, no en áreas extensas.⁵

7. Seguridad y precauciones

- **Reacciones adversas (inserto):** hipopigmentación (cambio de la coloración de la piel); reacciones alérgicas localizadas (inflamación, eritema, urticaria, dermatitis de contacto, erupción, prurito, sensación de quemazón, irritación).⁵
- **Precauciones (inserto):** uso externo, no ingerir; evitar el contacto con ojos, mucosas y heridas; no utilizar en áreas extensas; no aplicar en la misma zona donde se hayan aplicado otros medicamentos; suspender ante reacción de sensibilidad o irritación.⁵
- **Embarazo y lactancia (inserto):** no usar en el embarazo salvo que el beneficio supere el riesgo; en lactancia, valorar suspender el tratamiento o la lactancia.⁵

8. Contraindicaciones e interacciones

Contraindicaciones (inserto): hipersensibilidad al principio activo, a otros derivados imidazólicos o a los excipientes; disfunción hepática; asma alérgica / pacientes asmáticos con alergia que pueda acentuarse con el producto.⁵

Interacciones (inserto): aunque la disponibilidad sistémica tras la aplicación tópica es baja y las interacciones clínicamente relevantes son muy raras, el miconazol inhibe el **CYP3A4/2C9**. En pacientes con **anticoagulantes orales (warfarina)** se recomienda precaución y monitorizar el efecto anticoagulante; los **hipoglucemiantes orales** y la **fenitoína** pueden ver potenciado su efecto. Evitar la administración concomitante con otras formas de miconazol.⁵

9. Diferenciadores clínicos de MICOTASTE® Polvo

- **Amplio espectro** imidazólico: dermatofitos, *Candida* y pitiriasis versicolor en un solo producto.¹
- **Vehículo en polvo** que mantiene seca la zona: idóneo para pliegues y pie de atleta.¹
- **Venta libre**, con presentaciones de 45 a 120 g.
- Se complementa con **MICOTASTE® Solución** para áreas extensas o pilosas.

10. Bibliografía

1. Sawyer PR, Brogden RN, Pinder RM, Speight TM, Avery GS. Miconazole: a review of its antifungal activity and therapeutic efficacy. *Drugs*. 1975;9(6):406–423.
2. Crawford F, Hollis S. Topical treatments for fungal infections of the skin and nails of the foot. *Cochrane Database Syst Rev*. 2007;(3):CD001434.
3. Hu SW, Bigby M. Pityriasis versicolor: a systematic review of interventions. *Arch Dermatol*. 2010;146(10):1132–1140.
4. Bologna JL, Schaffer JV, Cerroni L. *Dermatology*. 4th ed. Elsevier; 2018.
5. Skinderm S.A. Inserto de MICOTASTE® Polvo (Nitrato de miconazol 2 %). Fabricado por Laboratorios Chefar S.A. para Skinderm S.A., Ecuador. [Registro sanitario ARCSA vigente].

MICOTASTE® es marca registrada de Skinderm S.A. — Documento científico-educativo para profesionales de la salud; no constituye publicidad dirigida al público general. Las indicaciones y posologías corresponden a la ficha técnica aprobada por ARCSA, que prevalece ante cualquier discrepancia. Edición 2026.