

MICOTASTE[®] Solución

Nitrato de miconazol 2 % · solución tópica

MONOGRAFÍA MÉDICA

Información científica dirigida a profesionales de la salud

Antifúngico imidazólico de venta libre — el vehículo en solución

Laboratorio Skinderm S.A. · Línea OTC

Edición 2026

1. Identificación del producto

Nombre comercial	MICOTASTE® Solución tópica
Principio activo	Nitrato de miconazol 2 % (2 g/100 mL)
Forma farmacéutica	Solución tópica — vía cutánea externa
Excipientes	Hidroxibutiltolueno (BHT), propilenglicol, polietilenglicol 400
Grupo terapéutico	Antifúngico de la familia de los imidazoles
Presentación	Caja × frasco × 30 mL (+ inserto). Muestra médica × 5 mL
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. (Guayaquil) para Laboratorios Dermatológicos 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® Solución** y de literatura revisada por pares. Prevalece la ficha técnica autorizada por ARCSA. Los datos marcados **Literatura** amplían la información del inserto.

Contenido

- 2. Resumen ejecutivo
- 3. Mecanismo de acción y espectro
- 4. El vehículo en solución: ventaja diferencial
- 5. Indicaciones aprobadas
- 6. Posología y forma de administración
- 7. Seguridad y precauciones
- 8. Contraindicaciones e interacciones
- 9. Diferenciadores clínicos
- 10. Bibliografía

2. Resumen ejecutivo

- Mismo principio activo y espectro que MICOTASTE® Polvo (miconazol 2 %, amplio espectro), en **vehículo líquido**.¹
- La **solución** facilita la aplicación en **áreas extensas, pilosas o de difícil acceso** y su distribución homogénea.¹
- Baja exposición sistémica; **venta libre**.⁴
- Esquema: 1–2 aplicaciones/día durante 2–5 semanas, manteniendo ≥ 1 semana tras la resolución.⁴

3. Mecanismo de acción y espectro

El miconazol es un **imidazólico** que inhibe la síntesis de **ergosterol** de la membrana fúngica, alterando su permeabilidad. Tiene **amplio espectro** frente a dermatofitos y levaduras (*Candida*, *Malassezia*) y actividad adicional frente a **grampositivos**, de utilidad en el intertrigo sobreinfectado.¹

4. El vehículo en solución: ventaja diferencial

La presentación en **solución tópica** permite una **aplicación cómoda y homogénea sobre superficies amplias, zonas pilosas o de difícil acceso** (donde una crema o un polvo resultan menos prácticos) y favorece el contacto del activo con la lesión. El propilenglicol y el PEG 400 actúan como vehículos que facilitan la distribución del miconazol.¹

Literatura

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

5. Indicaciones aprobadas

Indicado para el tratamiento de **micosis superficiales, dermatomicosis o dermatofitosis** (inserto):⁴

- 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 ungueales, cortar la uña 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.⁴

- **Duración:** 2 a 5 semanas según localización y gravedad; continuar sin interrupciones **al menos 1 semana tras la resolución** de los síntomas.⁴
- Uso cutáneo externo exclusivo.⁴

7. Seguridad y precauciones

- **Reacciones adversas (inserto):** hipopigmentación; reacciones alérgicas localizadas (inflamación, eritema, urticaria, dermatitis de contacto, erupción, prurito, quemazón, irritación).⁴
- **Precauciones (inserto):** uso externo, no ingerir; evitar ojos, mucosas y heridas; no aplicar en áreas extensas ni sobre zonas donde se hayan aplicado otros medicamentos; suspender ante sensibilidad o irritación.⁴
- **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.⁴

8. Contraindicaciones e interacciones

Contraindicaciones (inserto): hipersensibilidad al miconazol, a otros imidazólicos o a los excipientes; disfunción hepática; asma alérgica / pacientes asmáticos con alergia que pueda acentuarse con el producto.⁴

Interacciones (inserto): el miconazol inhibe el **CYP3A4/2C9**; aunque las interacciones clínicamente relevantes son muy raras por vía tópica, con **anticoagulantes orales (warfarina)** se recomienda precaución y monitorización, y puede potenciar el efecto de **hipoglucemiantes orales** y **fenitoína**. Evitar la administración concomitante con otras formas de miconazol.⁴

9. Diferenciadores clínicos de MICOTASTE® Solución

- **Amplio espectro** imidazólico (dermatofitos, *Candida*, pitiriasis versicolor).¹
- **Vehículo en solución:** aplicación homogénea en áreas extensas o pilosas.¹
- **Venta libre**, frasco de 30 mL de dosificación práctica.
- Complementa a **MICOTASTE® Polvo** según la localización a tratar.

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. Skinderm S.A. Inserto de MICOTASTE® Solución tópica (Nitrato de miconazol 2 %). Fabricado por Laboratorios Chefar S.A. para Laboratorios Dermatológicos 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.