

Nitrato de Miconazol 2% Polvo

Composición: Cada 100 g de polvo contiene: Nitrato de Miconazol 2 g Excipientes: Dióxido de silicio coloidal, Óxido de Zinc, Talco. Presentación: Frasco x 45 g + Inserto. Frasco x 90 g+Inserto. Frasco x 100 g + Inserto. Frasco x 120 g + Inserto. Tipo de actividad: Antimicótico. Categoría: Antifúngico de la familia de los imidazoles. Indicaciones Terapéuticas: Indicado para el tratamiento de micosis superficiales, dermatomicosis o dermatofitosis, como la candidiasis cutánea, tiña de los pies o "pie de atleta, tiña corporal, tiña cruris o eczema marginado, piriasis versicolor y otras dermatomicosis. Precauciones y contraindicaciones: Hipersensibilidad al principio activo, a otros derivados imidazólicos o a alguno de los excipientes. En pacientes con disfunción hepática. Asma alérgica pacientes asmáticos con cualquier tipo de alergia que puede ser acentuada por el uso de este producto. Este medicamento es para uso externo. No ingerir. Evitar el contacto con los ojos, las mucosas y heridas. No utilizar en áreas extensas. Utilizar exclusivamente en la zona afectada. No debe aplicar MICOTASTE en la misma zona en la que se hayan aplicado otros medicamentos. El tratamiento debe ser interrumpido en caso que surja una reacción de sensibilidad o imitación. Interacciones Medicamentosas Recomendación, evitar la administración concomitante, inclusive de formas tópicas del miconazol. La administración sistémica de miconazol inhibe el CYP3A4/2C9. Debido a la baja disponibilidad sistémica tras la aplicación tópica es muy rara la aparición de interacciones dinámicamente relevantes. En pacientes con tratamiento con anticoagulantes orales, como warfarina, se recomienda precaución y debe monitorizarse el efecto anticoagulante. La acción y los efectos secundarios de algunos fármacos (por ej hipoglucemiantes orales y fenitoína), cuando se administran conjuntamente con miconazol, pueden ser potenciados, recomendándose precaución. Advertencias especiales: Embarazo No hay estudios adecuados y bien controlados en mujeres embarazadas, por lo que no debe utilizarse durante el embarazo a no ser que se considere que el beneficio del tratamiento para la paciente supere los riesgos para el feto. Lactancia Se desconoce si el miconazol o sus metabolitos se excretan en la leche materna. Se debe decidir si es necesario interrumpir la lactancia o interrumpir el tratamiento con MICOTASTE tras considerar el beneficio de la

lactancia para el niño y el beneficio del tratamiento para la madre. Efectos sobre la capacidad de conducir vehículos y utilizar maquinaria. La influencia de MICOTASTE sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante. Reacciones Adversas y efectos indeseables. Hipopigmentación (cambio en la coloración de la piel). Reacciones alérgicas localizadas: inflamación, eritema (enrojecimiento), urticaria, dermatitis de contacto, erupción, prurito (picor), sensación de quemazón, imitación. Acción a tomar en caso de sobredosificación. Debido a que su aplicación es para uso cutáneo, no es probable que se produzcan cuadros de sobredosis, ni en caso de ingestión accidental ni por una aplicación excesiva del producto. El uso excesivo puede provocar imitación en la piel, que generalmente desaparece tras la retirada del medicamento. En caso de producirse, los síntomas dependerán de la dosis ingerida y del tiempo transcurrido desde la ingestión. Estos pueden ser imitación gástrica, náuseas, vómitos, dolor abdominal e hipersensibilidad (en caso de aplicación excesiva). Acudir al centro de salud más cercano. No se dispone de un antídoto específico. Forma de administración Siga exactamente las instrucciones de administración del medicamento contenidas en este prospecto o las indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, pregunte a su médico o farmacéutico. MICOTASTE es un medicamento de uso cutáneo exclusivamente externo (sobre la piel). Dosis La dosis recomendada es: Aplique en la zona a tratar de 1 a 2 veces al día y realice un ligero masaje para facilitar la penetración. En caso de infecciones en las uñas, éstas deben cortarse lo máximo posible. Aplicar 1 o 2 veces al día en la uña infectada y en la zona circundante y colocar un vendaje oclusivo en la uña. Lávese las manos después de cada aplicación. Duración del tratamiento La duración del tratamiento varía de 2 a 5 semanas, dependiendo de la localización y gravedad de la lesión. El tratamiento debe ser continuado, sin interrupciones, durante por lo menos una semana después de la desaparición de todos los signos y síntomas. Forma de administración Libre. Si los síntomas persisten, consulte a su médico. Condiciones de almacenamiento Manténgase en su envase original protegido del calor, luz, humedad, a temperatura no mayor a 30°C. Todo medicamento debe conservarse fuera del alcance de los niños.