



DIHIDROESTREPTOMICINA NITROFUZAZONA TIROTRICINA

OVULOS

Industria Argentina - Venta bajo receta

FORMULA: Cada Ovulo contiene:

Sulfato de dihidroestreptomicina	25,0 mg
Tiroticina	0,5 mg
Nitrofurazona	3,0 mg
Polietilenglicol 400	444,0 mg
Polietilenglicol 1500	594,0 mg
Polietilenglicol 6000	992,51 mg
Polisorbato 80	39,0 mg
Butilhidroxianisol	2,00 mg

ACCION TERAPEUTICA:

Antibiótica. Bacteriostática,

INDICACIONES: Tratamiento local de las vulvovaginitis específicas e inespecíficas, vulvitis, vaginitis, cervicovaginitis irritativas o bacterianas, candidiasis, vaginitis por Gardnerella y/o giardias, infecciones mono y polimicrobianas, leucorreas de cualquier etiología

POSOLOGIA: Excepto que por criterio médico se indique otro tratamiento, se recomienda 1 óvulo por día, preferentemente al acostarse. Introducir profundamente por vía vaginal. En casos severos, puede aumentarse la dosis, a 2 óvulos vaginales/día.

PROPIEDADES FARMACOLOGICAS:

La Nitrofurazona es un agente antibacteriano sintético de acción local.



Especro de acción: La Nitrofurazona posee un amplio espectro de actividad contra una variedad de organismos Gram positivos y Gram negativos, incluidas algunas especies y cepas de Aerobacter aerogenes, Alcaligenes faecalis, Bacillus anthracis, Clostridium, Corynebacterium, Streptococcus pneumoniae, Erysipelothrix insidiosa, Escherichia coli, Gardnerella vaginalis, Klebsiella pneumoniae, Moraxella lacunata, Neisseria.

No es particularmente activa contra la mayoría de las cepas de Pseudomonas aeruginosa y no inhibe hongos ni virus. Contra los organismos susceptibles, la Nitrofurazona generalmente es bactericida en concentraciones de 13-20 mg/ml y bacteriostática en concentraciones de 5-10 mg/ml. La Nitrofurazona puede ser activa contra organismos que han desarrollado resistencia a los antibióticos y a las sulfamidas. El Staphylococcus aureus var. aureus y ciertas cepas de E. coli pueden desarrollar resistencia a la Nitrofurazona in vitro.

Dihidroestreptomicina: La dihidroestreptomicina, antibiótico del grupo de los aminoglucoídos, es activa frente a organismos Gram negativos. En asociación, ambos antibacterianos, aparte de un efecto antibacteriano más amplio, exhiben una acción sinérgica, aumentando la acción bactericida y reduciendo el desarrollo de bacterias resistentes.

Tiroticina: La acción combinada de ambos principios activos conduce a un sinergismo debido a que entre ambos cubren un amplio espectro bacteriano, ya que la tiroticina comprende un espectro contra bacterias Gram positivas, tales como Diplococcus pneumoniae o neumococo, Streptococcus pyogenes o estreptococo hemolítico beta - el más susceptible - y demás estreptococos. Sobre estos gérmenes, la tiroticina es bacteriostática pero sobre todo bactericida a la concentración proporcionada provocando la lisis de los

microorganismos. Así mismo la acetilsulfamida sódica ejerce una acción bacteriostático sobre gérmenes Gram positivos y Gram negativos inhibiendo el crecimiento de los microorganismos. Además, tiene una marcada acción analgésica y anestésica cuando se le permite actuar algunos minutos sobre la mucosa bucal, anulando pruritos y sensaciones dolorosas, muy frecuentes en procesos orales no sépticos, la cual es debida a las esencias, especialmente la de clavo.

FARMACODINAMIA - MECANISMO DE ACCION

Nitrofurazona: No se conoce el mecanismo exacto de la actividad antiinfecciosa. No obstante, se cree que la droga actúa inhibiendo enzimas bacterianas implicadas en el metabolismo de los hidratos de carbono.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la preparación.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS: Nitrofurazona Si la condición del paciente no mejora, tener en cuenta la posible ocurrencia de proliferación de microorganismos no sensibles, tales como bacterias u hongos. En caso de que esto ocurra, o de que se desarrolle irritación, hipersensibilización o superinfección, se aconseja suspender el tratamiento. La seguridad de Nitrofurazona en el embarazo no ha sido establecida, por lo tanto, no se recomienda su empleo durante el mismo. En caso de necesidad, el médico deberá evaluar si el posible beneficio terapéutico para la madre justifica el riesgo potencial para el feto. Uso durante la lactancia: Dado que se desconoce si la Nitrofurazona se excreta en la leche materna, deberá decidirse si se suspende la lactancia o el uso del fármaco, teniendo en cuenta la importancia del medicamento para la madre. Mantener fuera del alcance de los niños.

REACCIONES ADVERSAS: En pacientes hipersensibles a la Nitrofurazona ocasionalmente pueden presentarse manifestaciones cutáneas de tipo alérgico, que usualmente desaparecen al suspender el tratamiento. Las reacciones por lo general ocurren en pacientes alérgicos o con hipersensibilidad cutánea, como en los casos de eccema o úlceras varicosas. La incidencia de sensibilización es casi nula. Si se produce una exacerbación de los síntomas cutáneos (irritación, edema, etc.), con respecto a los observados antes de iniciar el tratamiento, imputable al producto y no al proceso, se debe suspender la aplicación y lavar con solución fisiológica.

PRESENTACIONES: Envases con 6 y 12 óvulos

ANTE LA EVENTUALIDAD DE UNA SOBREDOSIFICACION, CONCURRIR AL HOSPITAL MAS CERCA NO O COMUNICARSE CON LOS CENTROS DE TOXICOLOGIA:

HOSPITAL DE PEDIATRIA RICARDO GUTIERREZ:
(011) 4962-6666/2247
HOSPITAL A. POSADAS: (011) 4654-6648 / 4658-7777

CONSERVAR A TEMPERATURA INFERIOR 30°C. MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

SIDUS S.A.

Adm.: Av. Dardo Rocha 944, Martínez, Prov. Bs. As.
Lab.: Ruta 8, Km 60, calle 12 N° 985, Pilar Prov. de Bs.As.
Dir. Téc.: Néstor J. Tessore - Farmacéutico Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 12552

Representa en Paraguay **SIDUS S.A.**

Dirección: Capitán Patricio Oviedo 177, Asunción.
Tel.: 614-312. **Regente:** Alejandro Siemazko, Farmacéutico. Reg. N°: 2.948. N° de Reg. en Paraguay 00137-04-EF