

TRICOXIN®

Metronidazol, nistatina
Supositorios vaginales

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Estimado paciente:

Lea cuidadosamente este inserto antes de tomar el medicamento ya que contiene datos importantes con respecto a su uso. Si tiene alguna duda, consulte siempre con su médico.

COMPOSICIÓN:

Cada supositorio vaginal contiene 500 mg de metronidazol y nistatina 20 mg (equivalente a 100.000 UI) de nistatina.

Excipientes: metilparabeno, witepsol.

GRUPO TERAPÉUTICO

Antiprotozoario, antibacteriano y antimicótico vaginal.

DESCRIPCIÓN

El metronidazol es un derivado nitroimidazólico activo contra el protozoo *Trichomonas vaginalis* y contra varias especies de bacterias anaerobias, incluyendo *Gardnerella vaginalis*. La nistatina es un agente antimicótico efectivo contra varias especies de *Candida*, incluyendo *Candida albicans*. La combinación de estos dos principios activos en TRICOXIN® permite el tratamiento de las infecciones vaginales mixtas en las que exista la presencia simultánea de tricomonas, cándidas y/o bacterias anaerobias.

INDICACIONES Y DOSIS

Tratamiento de la tricomoniasis vaginal, la vaginosis bacteriana, la candidiasis vaginal y las infecciones vaginales mixtas.

Su médico le indicará la dosis y el tiempo de tratamiento específicos para su caso. En general, para todas las indicaciones señaladas, la dosis recomendada es de un supositorio intravaginal profundo en la noche por 10 noches consecutivas.

CONTRAINDICACIONES

No use este medicamento si usted ha tenido reacciones alérgicas a cualquiera de los componentes de la fórmula o si usted se encuentra en el primer trimestre del embarazo.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

Comuníquese a su médico acerca de cualquier otro medicamento que usted esté tomando, incluso aquellos que no requieran receta médica.

ADVERTENCIAS

Antes de iniciar el tratamiento con TRICOXIN® informe a su médico acerca de cualquier alergia u otro problema de salud que usted tenga, especialmente enfermedades de la sangre, del hígado o del sistema nervioso central.

Uso en el embarazo y la lactancia: No se recomienda el uso de TRICOXIN® durante el embarazo ni la lactancia, salvo casos excepcionales indicados por el médico. Si el médico le prescribe TRICOXIN® durante la lactancia, se recomienda suspender la lactancia hasta por tres días luego de finalizar el tratamiento.

EFFECTOS ADVERSOS

En ciertos casos puede ocurrir irritación o ardor vaginal durante el tratamiento. Es poco frecuente que el tratamiento con supositorios vaginales de TRICOXIN® se acompañe de molestias sistémicas tales como náuseas o sabor metálico en la boca. Ante cualquier molestia o reacción inusual póngase en contacto con su médico.

SOBREDOSIS

En caso de sobredosis, acuda al centro de salud más cercano.

CONSEJOS DE USO

Aplíquese el supositorio de TRICOXIN® por vía intravaginal profunda. Se recomienda no mantener relaciones sexuales y evitar las bebidas alcohólicas durante el tratamiento.

Este medicamento es de uso exclusivamente por vía vaginal. No ingerir.

ALMACENAMIENTO

Conservar a no más de 30 °C, protegido de la luz y la humedad. Mantener lejos del alcance de los niños. Mantener en su envase original. No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

Todo medicamento debe conservarse fuera del alcance de los niños.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: VAGINAL

PRESENTACIONES

TRICOXIN® Supositorios Vaginales, caja por 10

VENTA BAJO RECETA MEDICA.

Elaborado por

Laboratorios Rocnarf, S.A.

Av. Juan Tanca Marengo, km 5.5
Guayaquil - Ecuador

Fecha de última revisión de este
Prospecto: Junio del 2021



Rocnarf

Experiencia y Compromiso en
Medicamentos de Calidad

www.rocnarf.com