



CLOTRIM[®]

CLOTRIMAZOL

CREMA DÉRMICA, CREMA VAGINAL Y TALCO

Antimicótico

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

CLOTRIM[®] 1% Crema dérmica

Cada 100 g contiene:

Clotrimazol.....1 g
Excipientes.....c.s.

CLOTRIM[®] 1% Crema vaginal

Cada 100 g contiene:

Clotrimazol.....1 g
Excipientes.....c.s.

CLOTRIM[®] 2% Talco

Cada 100 g contiene:

Clotrimazol.....2 g
Excipientes.....c.s.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: CLOTRIM[®] Crema dérmica y Talco: Antimicótico de amplio espectro con acción fungicida de aplicación cutánea en el tratamiento del pie de atleta (Tinea pedis), tiña inguinal (Tinea cruris) y tiña corporal, localizada en axilas, tórax, manos y cara (Tinea corporis), eliminando los molestos síntomas de comezón, sudor, ardor y descamación. CLOTRIM[®] Crema vaginal está indicada en: Infecciones vaginales por especies de Candida (especialmente Candida albicans), Trichomonas vaginalis, colpitis por levaduras y/o tricomonas; en el caso de pacientes con balanitis y vagina seca se recomienda la administración de CLOTRIM[®].

CONTRAINDICACIONES: Salvo una posible hipersensibilidad al clotrimazol no existen contraindicaciones.

PRECAUCIONES: En caso de desarrollarse irritación o sensibilidad, se debe discontinuar el tratamiento e instituirse medidas adecuadas. **USO DURANTE EL EMBARAZO Y/O LA LACTANCIA:** Este medicamento sólo debe usarse si los beneficios potenciales para la madre justifican el riesgo potencial para el feto o el lactante.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: En pacientes tratados en forma tópica, las reacciones locales pueden incluir irritación y una sensación de ardor, se ha informado dermatitis de contacto alérgica. Las preparaciones intravaginales de clotrimazol pueden dañar los anticonceptivos de látex y, por lo tanto, se necesitan medidas anticonceptivas adicionales durante la aplicación local.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: No se han reportado interacciones con medicamentos o alimentos.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

CLOTRIM[®] Crema dérmica y Talco: Tópica.

CLOTRIM[®] Crema vaginal: vaginal.

DOSIS:

CLOTRIM[®] Crema dérmica y Talco: Aplicar sobre la piel 2 ó 3 veces al día, durante 4 a 5 semanas.

CLOTRIM[®] Crema vaginal: Administrar 5 g de crema en la vagina, durante 3 días.

MODO DE EMPLEO:

CLOTRIM[®] Crema dérmica y Talco: Antes de aplicar la crema o el talco, lave con abundante agua y jabón la zona afectada y seque bien, aplique CLOTRIM[®] Crema dérmica o Talco sobre la piel. En el pie de atleta se debe dejar CLOTRIM[®] Crema dérmica entre los dedos para una rápida mejoría de los síntomas.

CLOTRIM[®] Crema vaginal: Lavar bien las manos antes y después de aplicar la crema. Destapar el tubo y colocar el aplicador. Jalar el émbolo hasta el tope del cilindro y llenar el aplicador con crema. Retirar el aplicador lleno y tapar el tubo.

Introducir el aplicador lleno de crema (5 g) lo más profundamente posible en la vagina y empujar el émbolo hacia adentro a efecto de depositar la crema en la vagina, y retirar el aplicador. La aplicación se realiza con mayor facilidad estando acostada de espaldas con las piernas separadas y ligeramente flexionadas. Se recomienda efectuar su aplicación por la noche al acostarse. Efectuar el tratamiento en los días sin menstruación. Efectuar un tratamiento preventivo en el cónyuge durante 2 semanas. Para las niñas debe usarse una sonda estéril N° 12, 14 ó 16.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL, MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): No se han registrado hasta la fecha casos de sobredosificación o ingesta accidental.

RECOMENDACIONES PARA ALMACENAMIENTO: Conservar en lugar fresco y seco, a no más de 30°C.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN: Venta libre. Mantener alejado de los niños. No usar después de su fecha de vencimiento. Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran.

ADVERTENCIAS: CLOTRIM[®] Crema dérmica y vaginal: Contienen como excipiente B.H.T. (butil hidroxitolueno) que puede ser irritante a los ojos, piel y mucosas, también contiene propilenglicol.

PRESENTACIONES:

CLOTRIM[®] 1% Crema dérmica: Tubo x 20 g.

Registro Sanitario N° NN-17679/2019

CLOTRIM[®] 1% Crema vaginal: Tubo x 30 g con aplicadores.

Registro Sanitario N° NN-17676/2019

CLOTRIM[®] 2% Talco: Frasco x 50 g.

Registro Sanitario N° NN-22288/2015



Fabricado en Bolivia por:

LABORATORIOS IFA S.A.

Km. 8 1/2 carr. al Norte Santa Cruz - Bolivia



Director Técnico Dra. Yovanna Copare M. Reg. N° C-352