



CESTODEN[®]

ALBENDAZOL

COMPRIMIDO MASTICABLE Y SUSPENSIÓN

Antihelmíntico

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

CESTODEN[®] Comprimido masticable

Cada comprimido masticable contiene:

Albendazol.....400 mg
Excipientes.....C.S.

CESTODEN[®] Suspensión

Cada 10 ml contiene:

Albendazol.....400 mg
Excipientes.....C.S.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: CESTODEN[®] está indicado para tratar neurocisticercosis. También es efectivo en el tratamiento de: *Ascaris lumbricoides*, *Trichuris trichiura*, *Enterobius vermicularis*, *Ancylostoma duodenale* y *Strongyloides stercoralis*, *Necator americanus*, *Hymenolepis nana*, *Taenia* spp. y *Giardia lamblia* (en niños mayores de 2 años). Larva migrans cutánea, gnathostomiasis, toxocariasis, opistorquiasis-clonorquiasis.

CONTRAINDICACIONES: CESTODEN[®] está contraindicado en aquellos casos donde existe hipersensibilidad a los componentes de la fórmula, así como durante el embarazo, lactancia y niños menores de 2 años.

PRECAUCIONES: Uso durante el embarazo o la lactancia: No deberá administrarse durante la gestación o en mujeres que se piense están embarazadas. En la mujer con potencial de embarazo el albendazol se administrará a los 3 días del inicio de la menstruación y se aconsejará tener precauciones anticonceptivas para evitar el embarazo al menos un mes posterior al tratamiento.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: Estas reacciones consisten en alteraciones gastrointestinales ocasionales como: dolor abdominal, náusea y vómito, mareos y cefalea. En forma rara se ha observado alopecia reversible y rash. Puede ocurrir ocasionalmente leucopenia.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: No se encuentran reportadas en la literatura.

ALTERACIONES DE PRUEBAS DE LABORATORIO: A dosis elevadas de albendazol, en el caso de la neurocisticercosis, se ha asociado con una leve a moderada elevación de las enzimas hepáticas en aproximadamente 16% de los pacientes.

Estas se han normalizado al terminar el tratamiento. A dosis bajas y por la brevedad en el tratamiento, no se ha informado de alteraciones con parámetros de laboratorio que establezcan una relación causal con el albendazol.

DOSIS:

Adultos y niños mayores de 2 años:

Neurocisticercosis: Se administran 400 mg, dos veces al día ó 15 mg/kg de peso en dos tomas al día, conjuntamente con los alimentos por 28 días.

Ascariasis, tricocefalosis, enterobiasis, uncinariasis: 400 mg como dosis única.

En teniasis intestinal, estrongiloidosis e himenolepiasis: 400 mg al día por 3 días consecutivos.

Opistorquiasis y clonorquiasis: 400 mg al día durante 3 días consecutivos. Larva migrans cutánea: 400 mg al día durante tres días consecutivos. Gnathostomiasis: 400 mg al día durante 12 a 14 días. Toxocariasis: 600 mg/día en dosis fraccionada, durante 5 días. Trichinosis: 800 mg/día en dosis fraccionada, durante 6 días.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): Aun con dosis altas como las utilizadas para el tratamiento de neurocisticercosis, no se han observado efectos colaterales diferentes a los descritos.

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

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

ADVERTENCIAS: CESTODEN[®] Suspensión: Este medicamento contiene sorbitol como excipiente, lo que puede causar molestias de estómago y diarrea.

CESTODEN[®] Comprimido masticable: Este medicamento contiene almidón como excipiente. Los enfermos celíacos deben consultar con su médico antes de utilizarlo.

PRESENTACIONES:

CESTODEN[®] 400 mg Comprimido masticable: Caja x 3 comp.

Registro Sanitario N° NN-43579/2017

CESTODEN[®] 400 mg/10 ml Suspensión: Caja x 3 frascos bebibles de 10 ml c/u.

Registro Sanitario N° NN-19173/2014



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