



IFABENA[®]

TIABENDAZOL

SUSPENSION Y DÉRMICA

Antihelmíntico

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

IFABENA[®] 500 mg Suspensión

Cada 5 ml contiene:

Tiabendazol.....500 mg
Excipientes.....C.S.

IFABENA[®] 5% Crema dérmica

Cada 100 g contiene:

Tiabendazol.....5 g
Excipientes.....C. S.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: Antihelmíntico efectivo en el tratamiento contra: *Strongyloides stercoralis*, *Trichinella spiralis*, Larva migrans cutánea y visceral, y como coadyuvante en el tratamiento de la escabiosis (sarna).

CONTRAINDICACIONES: Embarazo, hipersensibilidad al principio activo. Úlcera gastroduodenal activa.

PRECAUCIONES: Insuficiencia hepática y/o renal, pacientes que deben mantener un estado de alerta, y en el tratamiento de larvas de *Trichinella spiralis* que están enquistadas en el músculo. **USO DURANTE EL EMBARAZO O LACTANCIA:** No debe utilizarse durante el embarazo o la lactancia.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: Debilidad, visión borrosa, tinitus, mareos, anorexia vértigos, náuseas, vómitos, diarreas, somnolencia, cefalea, dolor abdominal, sequedad de las mucosas.

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

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

IFABENA[®] 500 mg Suspensión: Oral.

IFABENA[®] 5% Crema dérmica: Tópica.

DOSIS:

IFABENA[®] 500 mg Suspensión:

Dosis adultos: Tomar 50 mg/Kg peso/día, fraccionada cada 12 horas. Dosis máxima: 3 g/día.

Dosis pediátrica: Niños con peso igual o mayor a 13,6 Kg, se recomienda tomar dosis adultos.

IFABENA[®] 5% Crema dérmica:

Antes de aplicar la crema, lave con abundante agua y jabón la zona afectada, seque bien, y aplique una capa delgada de crema IFABENA[®] hasta cubrir el área afectada y la piel circundante 2 veces al día durante 5 días. La duración del tratamiento varía y depende de la extensión y localización de la enfermedad, como también de la respuesta clínica del enfermo, si no se obtiene mejoría debe considerarse el diagnóstico nuevamente.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL, MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): Hasta el momento se desconocen manifestaciones de intoxicación en el ser humano, en caso de presentarse, se recomienda un tratamiento sintomático. Aun a dosis altas, no se han observado efectos colaterales diferentes a los descritos.

RECOMENDACIONES PARA ALMACENAMIENTO: Conservar 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:

IFABENA[®] 500 mg Suspensión: Por contener benzoato de sodio como excipiente, puede irritar ligeramente los ojos, la piel y las mucosas. Puede aumentar el riesgo de coloración amarillenta de la piel (ictericia) en recién nacidos. La glicerina puede ser perjudicial a dosis elevadas y provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea. Además, contiene sorbitol.

IFABENA[®] 5% Crema dérmica: Este medicamento contiene propilenglicol. El butil hidroxitolueno puede ser irritante de ojos, piel y mucosas.

PRESENTACIONES:

IFABENA[®] 500 mg Suspensión: Caja x frasco con 30 ml y dosificador.

Registro Sanitario N° NN-18508/2019

IFABENA[®] 5% Crema dérmica: Caja x tubo con 20 g.

Registro Sanitario N° NN-28669/2019



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