

Secnidazol, tableta, 500 mg

Nivel de prescripción:

I.

Código institucional:

1112.

Principio activo:

Secnidazol. (World Health Organization, 2023)

Forma farmacéutica:

Tableta.

Concentración:

500 mg.

Código ATC:

P01AB07. (World Health Organization, 2023)

Dosis Diaria Definida:

2 g. (World Health Organization, 2023)

Dosis:

Amebiasis intestinal:

Amebiasis aguda sintomática (forma histolítica):

Adultos: 2 g en una administración única al comienzo de la comida.

Niños: 30 mg/kg/día en una administración única. La dosis se toma un solo día.

Amebiasis asintomática (forma quística):

La misma dosis diaria durante tres días.

Amebiasis hepática:

Adultos: 1.5 g/día en 1 o varias administraciones al comienzo de la comida durante 5 días.

Niños: 30 mg/kg/día en 1 o varias administraciones, al comienzo de las comidas durante 5 días.

En el caso de giardiasis y trichomoniasis en adultos y niños mayores de 12 años ,4 tabletas (2 g) dosis única o puede administrarse 2 tabletas cada 12 horas. (Grupo Empresarial Farmacéutico (QUIMEFA), Cuba., 2014)

Vía de administración:

Oral.

Indicaciones de uso:

Amebiasis intestinal y amebiasis hepática.

Giardiasis.

Trichomoniasis vaginal. (Grupo Empresarial Farmacéutico (QUIMEFA), Cuba., 2014)

Reacciones adversas:

Frecuentes: náuseas, gastralgias, modificación del gusto (sabor metálico), glositis, estomatitis. Erupciones (urticaria). Leucopenia moderada y reversible.

Menos frecuentes: vértigos atóxicos y falta de coordinación, parestesias, polineuritis sensitivo motoras, dolor abdominal, vómitos, diarreas. (Grupo Empresarial Farmacéutico (QUIMEFA), Cuba., 2014)

Precauciones de uso:

Daño hepático severo: reducir la dosis diaria en 50 % o un tercio.

Evitar el consumo de alcohol, ya que puede ocurrir una reacción tipo disulfiram. Puede provocar calor, enrojecimiento, vómitos, taquicardia.

Administrar con cuidado en pacientes con antecedentes de enfermedad neurológica. Si existe tratamiento de más de 10 días, realizar pruebas clínicas y de laboratorio. Pacientes con diabetes mellitus. (Grupo Empresarial Farmacéutico (QUIMEFA), Cuba., 2014)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad a los derivados del secnidazol.

Primer trimestre del embarazo. Sujetos con discrasia sanguínea. Enfermedad del sistema nervioso central. Daño hepático severo. Porfiria. (Grupo Empresarial Farmacéutico (QUIMEFA), Cuba., 2014)

Interacciones:

Disulfiram, alcohol, anticoagulantes (warfarina), litio, fenobarbital, cimetidina, clindamicina, eritromicina, rifampicina, ácido nalidíxico. (Grupo Empresarial Farmacéutico (QUIMEFA), Cuba., 2014)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

Úsese solamente, después del primer trimestre del embarazo cuando los beneficios superen el potencial daño que puedan producir sobre el feto.

Lactancia:

Evitar si es posible, vigilar reacciones adversas en el lactante, se prefiere esquemas de tratamiento cortos y evitar dosis altas. Se sugiere extraer y eliminar la leche materna, reanudar la lactancia materna 12 h después de discontinuar el tratamiento o utilizar fármaco alternativo. (Grupo Empresarial Farmacéutico (QUIMEFA), Cuba., 2014)

Referencias bibliográficas:

Comisión Terapéutica Central/ Dirección Terapéutica Central. (Octubre de 2021).

Instituto Guatemalteco de Seguridad Social. Recuperado Junio de 2022, de <https://www.igssgt.org/wp-content/uploads/2022/02/LISTADO-DE-MEDICAMENTOS-APROBADO-2021-JD.pdf>

Grupo Empresarial Farmacéutico (QUIMEFA), Cuba. (Enero de 2014). *Centro para el Control Estatal de Medicamentos, Equipos y Dispositivos Médicos.*

Recuperado Junio de 2023, de Secnidazol:

<https://www.cecmed.cu/file/2459/download?token=6jYnTgiA>

World Health Organization. (23 de Enero de 2023). *WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology*. Recuperado Junio de 2023, de Secnidazol:
https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=P01AB07