

Podofilina en resina de benjui, solución o tintura, 20- 25%, frasco, 10 ml

Nivel de prescripción:

I

Código institucional:

1355

Principio activo:

Podofilina. (World Health Organization, 2024)

Forma farmacéutica:

Solución o tintura.

Concentración:

20- 25%.

Código ATC:

D06BB04. (World Health Organization, 2024)

Dosis Diaria Definida:

No aplica. (World Health Organization, 2024)

Dosis:

Colocar con ayuda del aplicador en la lesión a tratar y dejar secar. La primera aplicación se deberá de dejar por 30 a 40 minutos para evaluar sensibilidad. Las dosis siguientes se deberán dejar por 1-4 horas dependiendo de la lesión. Retirar la podofilina seca con jabón y agua después del tiempo indicado. (Medscape, a)

Vía de administración:

Tópica.

Indicaciones de uso:

Condiloma acuminado, epitelomatosis, queratosis superficiales múltiples.
(UpToDate, 2024) (Laboratorios Bustillos, S.A. de C.V., 2024)

Reacciones adversas:

Locales:

Necrosis severa/rasgado anogenital, paraquimosis, hiperplasia
pseudoepteliomatosa.

Sistémicas:

Urticaria, fiebre, parestesias, polineuritis, íleo paralítico, fiebre, leucopenia,
trombocitopenia, coma. (Medscape, b)

Precauciones de uso:

Solo debe ser aplicado por un médico entrenado. Es necesario limitar la aplicación
del fármaco a un área pequeña y por periodos de tiempo cortos. No se recomienda
su uso sobre verrugas con tejido inflamado o irritado. Altamente irritante para los
ojos y mucosas. (UpToDate, 2024) (Medscape, c) (Laboratorios Bustillos, S.A. de
C.V., 2024)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al principio activo. Pacientes embarazadas y en lactancia.
Administración alrededor de los ojos, mucosas, marcas de nacimiento, sobre
verrugas extensas o con hemorragia. (UpToDate, 2024) (Medscape, c)
(Laboratorios Bustillos, S.A. de C.V., 2024)

Interacciones:

No existen interacciones conocidas. (UpToDate, 2024)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

El fármaco es categoría X en el embarazo. Se han reportado anomalías fetales y muerte fetal con el uso de podofilina en pacientes embarazadas.

Lactancia:

No se conoce si la podofilina está presente en la leche humana. Sin embargo, se recomienda no utilizarlo durante la lactancia. (Medscape, d) (UpToDate, 2024)

Referencias bibliográficas:

Laboratorios Bustillos, S.A. de C.V. (2024). PLM. Recuperado Febrero de 2024, de Podofilina:

<https://www.medicamentosplm.com/Home/productos/podofilia.no.2.bustillos.suspension.no.oral/33/101/9309/203>

Medscape. (a). Medscape. Recuperado Enero de 2023, de Podophyllum resin: <https://reference.medscape.com/drug/podophyllum-resin-343557>

Medscape. (b). Medscape. Recuperado Enero de 2023, de Podophyllum resin: <https://reference.medscape.com/drug/podophyllum-resin-343557#4>

Medscape. (c). Medscape. Recuperado Enero de 2023, de Podophyllum resin: <https://reference.medscape.com/drug/podophyllum-resin-343557#5>

Medscape. (d). Medscape. Recuperado Enero de 2023, de Podophyllum resin: <https://reference.medscape.com/drug/podophyllum-resin-343557#6>

UpToDate. (2024). UpToDate. Obtenido de Podophyllum resin: Drug information: https://www.uptodate.com/contents/podophyllum-resin-podophyllin-resin-drug-information?search=podofilina&source=panel_search_result&selectedTitle=1~20&usage_type=panel&kp_tab=drug_general&display_rank=1

World Health Organization. (26 de Enero de 2024). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado Enero de 2023, de Podophyllotoxin: https://atcddd.fhi.no/atc_ddd_index/?code=D06BB04