

Nistatina, suspensión 100,000 UI/ ml, frasco gotero, 30 ml

Nivel de prescripción:

I

Código institucional:

62

Principio activo:

Nistatina. (World Health Organization, 2024)

Forma farmacéutica:

Suspensión.

Concentración:

100.000 UI/ ml.

Código ATC:

A07AA02. (World Health Organization, 2024)

Dosis Diaria Definida:

1.5 millones de unidades. (World Health Organization, 2024)

Dosis:

Adultos:

Candidiasis oral: 250.000 – 500,000 UI (2.5 - 5 ml) cada 6-12 horas.

Candidiasis intestinal: 500.000 – 1,000,000 UI (5 - 10 ml) cada 6 horas.

Población pediátrica:

Candidiasis oral: o Lactantes mayores de un año, niños y adolescentes: 250.000 - 500.000 UI (2.5 - 5 ml) cada 6-12 horas.

Lactantes menores o iguales a un año: 250,000 UI (2.5 ml) cada 6 horas.

Recién nacidos y lactantes con bajo peso al nacer: 100,000 UI (1 ml) cada 6 horas.

Candidiasis intestinal:

Niños y adolescentes: 250,000 – 750,000 UI (2.5 – 7.5 ml) cada 6 horas. o

Lactantes: 100,000 - 300.000 UI (1 - 3 ml) cada 6 horas. (SUBSTIPHARM, 2022)

Vía de administración:

Oral.

Indicaciones de uso:

Tratamiento de las siguientes infecciones fúngicas:

Candidiasis oral. Candidiasis intestinal. (SUBSTIPHARM, 2022)

Reacciones adversas:

Frecuencia no definida:

Diarrea, náuseas, dolor de estómago, vómitos, dermatitis de contacto, síndrome de Stevens-Johnson, reacciones hipersensibles. (Medscape, a)

Precauciones de uso:

No se debe utilizar en el tratamiento de las infecciones fúngicas sistémicas. En caso de aparición de irritación o sensibilización, se debe interrumpir el tratamiento e informar al médico.

Se recomienda utilizar frotis de KOH, cultivos u otros métodos de determinación para confirmar el diagnóstico de candidiasis y descartar infecciones debidas a otros patógenos. (SUBSTIPHARM, 2022)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al principio activo o excipientes. (SUBSTIPHARM, 2022)
(Medscape, b)

Interacciones:

Serías:

Saccharomyces boulardii

Supervisar de cerca:

Voclosporina. (Medscape, c)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

Clasificado dentro de la categoría de embarazo C que indica que puede usarlo con precaución si los beneficios superan los riesgos. Los estudios en animales muestran riesgos y los estudios en humanos no están disponibles o no se han realizado estudios en animales ni en humanos.

Lactancia:

Se desconoce si se excreta en la leche materna; Con precaución. (Medscape, d)

Referencias bibliográficas:

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

Instituto Guatemalteco de Seguridad Social. Recuperado Septiembre de 2023, de Nistatina: <https://www.igssgt.org/wp-content/uploads/2022/02/LISTADO-DE-MEDICAMENTOS-APROBADO-2021-JD.pdf>

Medscape. (Agosto de 2023 a). Medscape. Recuperado Septiembre de 2023, de

Nystatin: <https://reference.medscape.com/drug/mycostatin-nilstat-nystatin-342594#4>

Medscape. (Agosto de 2023 b). Medscape. Recuperado Septiembre de 2023, de

Nystatin: <https://reference.medscape.com/drug/mycostatin-nilstat-nystatin-342594#5>

Medscape. (Agosto de 2023 c). Medscape. Recuperado Septiembre de 2023, de

Nystatin: <https://reference.medscape.com/drug/mycostatin-nilstat-nystatin-342594#3>

Medscape. (Agosto de 2023 d). Medscape. Recuperado Septiembre de 2023, de Nystatin: <https://reference.medscape.com/drug/mycostatin-nilstat-nystatin-342594#6>

SUBSTIPHARM. (Enero de 2022). Recuperado Septiembre de 2023, de Bosentan: https://cima.aemps.es/cima/pdfs/es/ft/28262/FT_28262.html.pdf

World Health Organization. (23 de Enero de 2023). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado Septiembre de 2023, de Nistatina: https://atcddd.fhi.no/atc_ddd_index/?code=A07AA02