

Metronidazol + Nistatina, óvulos vaginales, 500 mg + 100,000 UI

Nivel de prescripción:

I

Código institucional:

1110

Principio activo:

Metronidazol + Nistatina. (World Health Organization, 2024)

Forma farmacéutica:

Óvulos vaginales.

Concentración:

500 mg + 100,000 UI.

Código ATC:

G01AA51. (World Health Organization, 2024)

Dosis Diaria Definida:

No aplica. (World Health Organization, 2024)

Dosis:

Insertar un ovulo vaginal a la hora de dormir por 10 días consecutivos.

(UpToDate, 2024) (LABORATORIOS LAMFER, 2024)

Vía de administración:

Vaginal.

Indicaciones de uso:

Infección vaginal por Trichomona Vaginalis, Candida albicans o vaginitis mixta.
(UpToDate, 2024) (LABORATORIOS LAMFER, 2024)

Reacciones adversas:

Frecuentemente no definidas:

Prurito, rash cutáneo, urticaria, nausea, vómitos, incomodidad vaginal, sensación de quemazón vulvovaginal, fatiga, cefalea, artralgia, edema de articulaciones, diplopía, miopía, cambios en la visión de color. (UpToDate, 2024)

Precauciones de uso:

El uso de metronidazol puede causar neuropatía periférica o central.

Se debe considerar descontinuar la terapia en caso de ataxia o la aparición de otro signo neurológico.

Puede causar reacciones cutáneas graves incluyendo eccema pustuloso generalizado, síndrome de Stevens-Johnson y necrosis epidermal.

Puede existir irritación y sensibilidad local, considerar descontinuar la terapia en caso de desarrollo de los síntomas.

Se han reportado ideaciones suicidas en pacientes con o sin depresión. Se debe descontinuar inmediatamente el tratamiento en pacientes con síntomas psiquiátricos.

Su uso prolongado puede causar una super infección micótica o bacteriana.

Puede ocurrir absorción sistémica del metronidazol en su uso vaginal.

Las pacientes pueden observar cambios en la coloración de la orina, resultando en una orina más oscura.

Se han reportado casos de hepatotoxicidad severa y falla hepática aguda, se recomienda ajustar la dosis en pacientes con disfunción hepática. (UpToDate, 2024)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad a cualquier componente. El tratamiento combinado con metronidazol oral no debe prescribirse en caso de desórdenes neurológicos activos o de antecedentes de discrasia sanguínea, hipotiroidismo o hipoadrenalinismo, a menos que los beneficios contrarresten los riesgos para el paciente. (UpToDate, 2024) (LABORATORIOS LAMFER, 2024)

Interacciones:

Contraindicados, evitar combinación:

Progesterona

Serios usar alternativas:

Alcohol, disulfaram,

Monitorear de cerca:

Lopinavir, tripanivir. (UpToDate, 2024)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

No información sobre el uso de la nistatina en mujeres embarazadas y sus consecuencias. El metronidazol cruza la placenta. Se recomienda no utilizar combinaciones con metronidazol en al menor el primer trimestre del embarazo.

Lactancia:

No hay datos sobre la presencia del fármaco en la leche materna, los efectos en los lactantes o la producción de leche.

Se recomienda valorar el riesgo/beneficio antes de utilizarse durante el periodo de lactancia. No se ha determinado su seguridad. (UpToDate, 2024)

Referencias bibliográficas:

UpToDate. (2024). Metronidazole and nystatin (United States: Not available): Drug information. Recuperado el 02 de 2024, de UpToDate: <https://www.uptodate.com/contents/metronidazole-and-nystatin-united-states-not-available-drug-information?search=metronidazol%20nystatin%20ovulos>

LABORATORIOS LAMFER. (2024). METRONIDAZOL 500 mg., NISTATINA 100000 UI (Metrizol V). Obtenido de Superintendencia de Regulación Sanitaria: <https://expedientes.srs.gob.sv/productos/buscarProducto>

World Health Organization. (26 de Enero de 2024). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado el Enero de 2024, de Combinaciones Nistatina:
https://atcddd.fhi.no/atc_ddd_index/?code=G01AA51