

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

NISTATINA Suspensión Oral 100.000 UI/mL

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente.

Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

COMPOSICIÓN Y PRESENTACIÓN:

Cada mL (20 gotas) de suspensión oral contiene:
Nistatina 100.000 U.I. Excipientes: Sucrosa, Carmelosa sódica, Glicerol, Sacarina sódica, Metilparabeno sódico, Propilparabeno sódico, Benzoato de sodio, Esencia de Vainilla, Propilenglicol, Agua purificada c.s.p. 1 mL.

Envase con 24 mL.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Oral.

CLASIFICACIÓN:

Antifúngico.

INDICACIÓN:

Tratamiento de la candidiasis bucofaringea.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Antes de usar este medicamento deben sopesarse los riesgos y beneficios en su uso, los que deben ser discutidos entre usted y su médico. Principalmente debe considerar los siguientes aspectos:

Alergias: usted debe comunicar a su médico si alguna vez ha presentado alguna reacción alérgica a este medicamento o a alguna otra sustancia, ya sea alimentos, preservantes, colorantes, saborizantes u otros medicamentos.

CONTRAINDICACIONES:

Este medicamento no debe ser usado en pacientes que presenten algunas de las siguientes afecciones, excepto si su médico lo indica: hipersensibilidad a la Nistatina.

EFFECTOS ADVERSOS (no deseados):

Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados además de los que se pretende obtener. Algunos de estos efectos requieren atención médica.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

NISTATINA Suspensión Oral 100.000 UI/mL

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente.

Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

COMPOSICIÓN Y PRESENTACIÓN:

Cada mL (20 gotas) de suspensión oral contiene:
Nistatina 100.000 U.I. Excipientes: Sucrosa, Carmelosa sódica, Glicerol, Sacarina sódica, Metilparabeno sódico, Propilparabeno sódico, Benzoato de sodio, Esencia de Vainilla, Propilenglicol, Agua purificada c.s.p. 1 mL.

Envase con 24 mL.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Oral.

CLASIFICACIÓN:

Antifúngico.

INDICACIÓN:

Tratamiento de la candidiasis bucofaringea.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Antes de usar este medicamento deben sopesarse los riesgos y beneficios en su uso, los que deben ser discutidos entre usted y su médico. Principalmente debe considerar los siguientes aspectos:

Alergias: usted debe comunicar a su médico si alguna vez ha presentado alguna reacción alérgica a este medicamento o a alguna otra sustancia, ya sea alimentos, preservantes, colorantes, saborizantes u otros medicamentos.

CONTRAINDICACIONES:

Este medicamento no debe ser usado en pacientes que presenten algunas de las siguientes afecciones, excepto si su médico lo indica: hipersensibilidad a la Nistatina.

EFFECTOS ADVERSOS (no deseados):

Los medicamentos pueden producir algunos efectos no deseados además de los que se pretende obtener. Algunos de estos efectos requieren atención médica.

bph2013-01



bph2013-01



NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA

NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN CONSULTAR ANTES CON EL MÉDICO

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

25°C. No usar este medicamento después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

Mantener lejos del alcance de los niños. Mantener en su envase original, a no más de 48 horas después de la recarga, se debe continuar el tratamiento durante 48 horas después de la recarga, se debe continuar el tratamiento durante 48 horas después de la recarga.

La suspensión oral se debe administrar colocando media dosis en cada lado de la boca. El paciente debe mantener o remover la suspensión en la boca el mayor tiempo posible y hacer gárgaras con ella antes de tragarla.

Para evitar la recarga, se debe continuar el tratamiento durante 48 horas después de la recarga, se debe continuar el tratamiento durante 48 horas después de la recarga.

que los síntomas hayan desaparecido y los cultivos vuelvan a ser normales.

Niños: ver dosis habitual para adultos y adolescentes.

Lactantes mayores: oral, 200.000 UI, cuatro veces al día.

Prematuros y lactantes de bajo peso al nacer: oral, 100.000 UI, cuatro veces al día.

Adultos y adolescentes: oral, de 400.000 a 600.000 UI, cuatro veces al día.

Dosis habitual para Candidiasis:

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamientos apropiados a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es:

FORMA DE ADMINISTRACIÓN:

Use este medicamento siguiendo las instrucciones de uso, no use más o con mayor frecuencia que la indicada.

Si usted nota cualquier otro efecto molesto no mencionado consulte con el médico.

No obstante, si continúan o se intensifican debe comunicarlo a su médico, entre estos: diarrea, náuseas, vómitos, dolor de estómago.

Pueden ocurrir otros efectos no deseados que usualmente no requieren atención médica y que desaparecen con el uso (adaptación del organismo al medicamento).

Use este medicamento siguiendo las instrucciones de uso, no use más o con mayor frecuencia que la indicada.

Si usted nota cualquier otro efecto molesto no mencionado consulte con el médico.

No obstante, si continúan o se intensifican debe comunicarlo a su médico, entre estos: diarrea, náuseas, vómitos, dolor de estómago.

Pueden ocurrir otros efectos no deseados que usualmente no requieren atención médica y que desaparecen con el uso (adaptación del organismo al medicamento).

NO RECOMIENDE ESTE MEDICAMENTO A OTRA PERSONA

NO REPITA EL TRATAMIENTO SIN CONSULTAR ANTES CON EL MÉDICO

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

25°C. No usar este medicamento después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

Mantener lejos del alcance de los niños. Mantener en su envase original, a no más de 48 horas después de la recarga, se debe continuar el tratamiento durante 48 horas después de la recarga, se debe continuar el tratamiento durante 48 horas después de la recarga.

La suspensión oral se debe administrar colocando media dosis en cada lado de la boca. El paciente debe mantener o remover la suspensión en la boca el mayor tiempo posible y hacer gárgaras con ella antes de tragarla.

Para evitar la recarga, se debe continuar el tratamiento durante 48 horas después de la recarga, se debe continuar el tratamiento durante 48 horas después de la recarga.

que los síntomas hayan desaparecido y los cultivos vuelvan a ser normales.

Niños: ver dosis habitual para adultos y adolescentes.

Lactantes mayores: oral, 200.000 UI, cuatro veces al día.

Prematuros y lactantes de bajo peso al nacer: oral, 100.000 UI, cuatro veces al día.

Adultos y adolescentes: oral, de 400.000 a 600.000 UI, cuatro veces al día.

Dosis habitual para Candidiasis:

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamientos apropiados a su caso particular, no obstante la dosis usual recomendada es:

FORMA DE ADMINISTRACIÓN:

Use este medicamento siguiendo las instrucciones de uso, no use más o con mayor frecuencia que la indicada.

Si usted nota cualquier otro efecto molesto no mencionado consulte con el médico.

No obstante, si continúan o se intensifican debe comunicarlo a su médico, entre estos: diarrea, náuseas, vómitos, dolor de estómago.

Pueden ocurrir otros efectos no deseados que usualmente no requieren atención médica y que desaparecen con el uso (adaptación del organismo al medicamento).

Use este medicamento siguiendo las instrucciones de uso, no use más o con mayor frecuencia que la indicada.

Si usted nota cualquier otro efecto molesto no mencionado consulte con el médico.

No obstante, si continúan o se intensifican debe comunicarlo a su médico, entre estos: diarrea, náuseas, vómitos, dolor de estómago.

Pueden ocurrir otros efectos no deseados que usualmente no requieren atención médica y que desaparecen con el uso (adaptación del organismo al medicamento).

APROBADO

Por spenaillo fecha 14:45 , 21/02/2014

COMEX bph13-0001 | Desarrollo Proximité | Pantone 647cvc

Emite	Revisa	Revisa	Aprueba
(Firma y sello)	(Firma y sello)	Q.F. Sergio Peñaillio M. Director Técnico Drogueria - BestPharma S.A. Rut. 9412120-5 Col. Q.F. 4610	(Firma y sello)
(Fecha)	(Fecha)	(Fecha)	(Fecha)