

10593

10593

10593

10593

POIERTO PARA INFORMACION MEDICA
EXCLUSIVAMENTE NO INCLUIRLO EN
EL ENVASE DE VENTA AL PUBLICO.-

POIERTO PARA INFORMACION MEDICA
EXCLUSIVAMENTE NO INCLUIRLO EN
EL ENVASE DE VENTA AL PUBLICO.-

POIERTO PARA INFORMACION MEDICA
EXCLUSIVAMENTE NO INCLUIRLO EN
EL ENVASE DE VENTA AL PUBLICO.-

POIERTO PARA INFORMACION MEDICA
EXCLUSIVAMENTE NO INCLUIRLO EN
EL ENVASE DE VENTA AL PUBLICO.-

POIERTO PARA INFORMACION MEDICA
EXCLUSIVAMENTE NO INCLUIRLO EN
EL ENVASE DE VENTA AL PUBLICO.-

POIERTO PARA INFORMACION MEDICA
EXCLUSIVAMENTE NO INCLUIRLO EN
EL ENVASE DE VENTA AL PUBLICO.-

POIERTO PARA INFORMACION MEDICA
EXCLUSIVAMENTE NO INCLUIRLO EN
EL ENVASE DE VENTA AL PUBLICO.-

POIERTO PARA INFORMACION MEDICA
EXCLUSIVAMENTE NO INCLUIRLO EN
EL ENVASE DE VENTA AL PUBLICO.-

POIERTO PARA INFORMACION MEDICA
EXCLUSIVAMENTE NO INCLUIRLO EN
EL ENVASE DE VENTA AL PUBLICO.-

POIERTO PARA INFORMACION MEDICA
EXCLUSIVAMENTE NO INCLUIRLO EN
EL ENVASE DE VENTA AL PUBLICO.-

FOLLETO PARA INFORMACION MEDICA
EXCLUSIVAMENTE NO INCLUIRLO EN
EL ENVASE DE VENTA AL PUBLICO.-

Metronidazol ha demostrado actividad sobre las siguientes especies de anaerobios:

- * Bacilos G (-): Bacteroides sp., Fusobacterium sp.
- * Bacilos G (+): Clostridium sp, Enterobacterium cepas suceptibles.
- * Coco G (+): Peptococcus sp., Peptostreptococcus sp.

Además posee gran actividad contra los siguientes anaerobios facultativos:

- * Gardnerella vaginalis
- * Campilobacter fetus

Es activo frente a la Entamoeba histolytica, Trichomona vaginalis, Giardia lamblia y Balantidium coli.

Metronidazol actúa preferentemente sobre trofozoitos de la E. hystolítica, presentando poca afinidad sobre quistes.

Con respecto a la resistencia, se ha informado escasa resistencia natural y/o adquirida en cepas de T. vaginalis y Bacteroides fragilis y otros anaerobios, principalmente en terapias prolongadas. Esta resistencia se debería a la escasa penetración dentro de la célula y/o a la disminución de la actividad nitroreductasa.

La distribución de **Metronidazol** luego de su absorción, es amplia en tejidos, órganos y líquidos corporales y penetra a través de diversas barreras fisiológicas alcanzando niveles que pueden sobrepasar los plasmáticos. Es de gran interés terapéutico, el que se concentra en el pus de abscesos cerebrales pulmonares y hepáticos.

Presenta una vida media plasmática de 6-8 hrs. en pacientes con función hepática y renal normal. Su excreción es a través de la orina en un 60 a 80 %

FOLLETO PARA INFORMACION MEDICA
EXCLUSIVAMENTE NO INCLUIRLO EN
EL ENVASE DE VENTA AL PUBLICO.

USO TERAPEUTICO:

Metronidazol es empleado en forma oral en el tratamiento de las infecciones sintomáticas en hombres y mujeres y sus contactos sexuales, causadas por *Trichomona vaginalis*. Metronidazol también es empleado en el tratamiento de la amebiasis aguda y absceso hepático amebiano causado por *Entamoeba histolytica*. En esta patología se recomienda emplearlo asociado a otros amebicidas de acción luminal.

Es empleado también en el manejo de infecciones producidas por anaerobios tales como infecciones intra-abdominales (peritonitis, absceso hepático), infecciones ginecológicas (endometritis, endomiometritis), infecciones de la piel, infecciones respiratorias bajas e infecciones del S.N.C, septicemia y endocarditis. En todas estas patologías su uso se restringe a la fase final cuando es posible su administración oral.

Es empleado también en la profilaxis de infecciones postoperatorias.

Metronidazol es utilizado en el tratamiento de vaginitis no específicas causadas por *Gardnerella vaginalis*.

REACCIONES ADVERSAS Y CONTRAINDICACIONES:

Por lo general, presenta buena tolerancia. A nivel del SNC puede presentar cefalea, vértigo, ataxia, neuritis periférica y depresión.

A nivel hematológico, leucopenia y neutropenia. La incidencia de estos efectos está relacionada con la dosis.

Las reacciones de hipersensibilidad son muy raras y se pueden manifestar como rush ~~xxxxxxx~~ eritematoso, urticaria, prurito, congestión nasal, etc.

A pesar de no haberse encontrado daño fetal en animales, se recomienda evitar su empleo por lo menos durante el primer trimestre de embarazo, luego debe ser usado solo cuando es claramente necesario.

Su uso está contraindicado en pacientes con enfermedad activa del SNC, con evidencias o antecedentes de discrasias sanguíneas y durante la lactancia.

Dada su distribución en la leche materna y el potencial tumorigénico mostrado por Metronidazol en ratas, se debe tomar la decisión de discontinuar la lactancia o la administración de la droga, tomando en cuenta la importancia de la administración de la droga para la madre.

FOLLETO PARA USO MEDICO
EXCLUSIVO PARA USO EN
EL ENVASE DE 10 Y 20 COMPRIMIDOS.
PUBLICO.

INTERACCIONES:

Metronidazol potencia el efecto de los anticoagulantes orales, por lo que se recomienda evitar su asociación.

Con alcohol, puede producir una reacción semejante al Disulfiram (Antabus), manifestada por bochorno, cefalea, náuseas, vómitos, calambres abdominales y sudoración.

Se le ha asociado también cuadros de sicosis y confusión cuando se ha administrado en forma conjunta con Disulfiram.

La administración concomitante con fenobarbital, produce una disminución de la vida media plasmática de Metronidazol.

POSOLOGIA Y VIA DE ADMINISTRACION:

Tricomoniasis: Esquema de dosis simple, 2g dosis única (4 comprimidos de 500 mg).

Amebiasis: Infección aguda, 500 - 750 mg tres veces al día por cinco a diez días.

Niños: 35 - 50 mg/kg/día, dividido en tres dosis diarias, por cinco a diez días.

Infecciones anaeróbicas: 750 mg cada 6 horas; dosis máxima diaria oral es de 4g.

Profilaxis postoperatoria: 750 mg, dos a tres veces al día, desde dos días anteriores a la intervención quirúrgica.

Infecciones por Gardnerella: 500 mg cada 12 horas por siete días.

PRESENTACION:

Envases de 10 y 20 comprimidos de 500 mg.