

MEBENDAZOL + TIABENDAZOL + TINIDAZOL ANTIPARASITARIO DE AMPLIO ESPECTRO

COMPRIMIDOS REVESTIDOS POLVO PARA RECONSTITUIR UNA SUSPENSION **EXTEMPORANEA** V.A.: ORAL

FORMULAS

COMPRIMIDOS REVESTIDOS

Cada comprimido revestido contiene:

200 mg
300 mg
200 mg
1 comprimido revestido

SUSPENSION EXTEMPORANEA

Cada 5 mL de suspensión reconstituida contiene:

Mebendazol	200 ma
Tiabendazol	
Tinidazol	200 mg
Excipientes c.s.p.	5 mĽ

ACCION TERAPEUTICA

Antiparasitario de amplio espectro.

PROPIEDADES

La asociación de los fármacos que componen la fórmula de PANVERMOL T hacen que el mismo actúe sobre todos los parásitos en total cobertura.

INDICACIONES

Áscaris lumbricoides, oxiuros, ancylostomiasis, necatoriasis, tenia sanginata, tenia solium, strongyloides stercoralis, trichuris trichiura, giardia lambia, trichonomas vaginalis, cándida albicans y entamoeba

CONTRAINDICACIONES

Esta contraindicado en pacientes con antecedentes de síndrome convulsivo. Hipersensibilidad a algunos de sus componentes.

Debe evaluarse la relación riesgo-beneficio en presencia de disfunción hepática o renal.

REACCIONES ADVERSAS; EFECTOS COLATERALES

Trastornos gastrointestinales: náuseas, anorexias, diarreas, sabor metálico, cefalea, orina oscura.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

Durante el tratamiento debe restringirse o suprimirse el consumo de bebidas alcohólicas (por el posible efecto disulfiram).

En pacientes diabéticos que reciben insulina o hipoglucemiantes orales, puede potenciar el efecto hipoglucémico, ya que el mehendazol facilita la liberación de la insulina.

MECANISMO DE ACCION Y FARMACOCINETICA

El MEBENDAZOL, su mecanismo de acción antiparasitario se debe a que inhibe en forma selectiva e irreversible la absorción de glucosa, lo que provoca la depleción de los depósitos de glucógenos en los microtúbulos de las células tegumentarias e intestinales del parásito. Por todo ello se genera una inmovilidad, parálisis motora y muerte de los diferentes nematodos.

El TINIDAZOL, interactúa con el DNA y produce una pérdida de la estructura helicoidal, rotura de la cadena e inhibición resultante de la síntesis de ácidos nucleicos y muerte celular.

El TIABENDAZOL, inhibe la fumarato reductasa, enzima especifica de los helmintos. Se absorbe bien y con rapidez en el tracto

FARMACOCINÉTICA: el mebendazol, su absorción es muy baja en el tracto gastrointestinal y es por ello que su biodisponibilidad es escasa. Su eliminación es parcial por el hígado encontrandose concentraciones similares a la plasmatica en bilis, leche materna, salivas y otros tejidos. La droga sin cambios se excreta por la orina y las heces, el tinidazol, se absorve totalmente luego de su administración oral, se distribuye altamente en la bilis, leche materna, tejidos y saliva. Atraviesa la barrera placentaria, solo 12% se une a las proteínas del plasma. La droga sin cambios se excreta por la orina y las heces. el tiabendazol: Se metaboliza en el hígado en forma rápida. Se elimina por vía renal, hasta 90% como metabolitos inactivos en 48 horas.

RESTRICCIONES DE USO

No utilizar en período de lactancia, ni primer trimestre de embarazo.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

No administrar en pacientes que hayan tenido reacciones alérgicas a derivados benzimidazólicos.

Se debe utilizar con precaución en pacientes de Hepatopatias.

En ocasiones puede observarse náuseas, vómitos o diarreas.

Se han registrado casos de tinnitus e hipotensión. Debe evitarse la ingesta de alcohol durante el tratamiento, para evitar la reacción

PRECAUCIONES SOBRE LOS EXCIPIENTES: Este medicamento contiene Aspartame que contiene una fuerte de fenilalanina que puede ser perjudicial en caso de padecer fenilcetonuria (FCN), una enfermedad genética rara en la que la fenilalanina se acumula debido a que el organismo no es capaz de eliminarla correctamente. También contiene Sacarosa, si posee intolerancia a ciertos azúcares, consulte con su médico antes de tomar este medicamento.

MODO DE PREPARACIÓN

Agregar agua recientemente hervida y enfriada hasta la marca indicada en el frasco, taparlo. Agitar vigorosamente el contenido del frasco. Dejar en reposo hasta bajar la espuma. Agregar más agua si es necesario par alcanzar nuevamente el nivel indicado. Agitar. Una vez agitado enérgicamente el frasco, proceda a tomarlo, según las indicaciones del médico.

POSOLOGIA Y MODO DE USO

Salvo criterio médico:

Para cualquiera de las parasitosis mencionadas el tratamiento es el siguiente:

Adultos: 1 comprimido cada 12 horas durante 3 días. Preferentemente antes de las comidas (desayuno y cena).

Niños de 3 a 5 años: 2,5 mL cada 12 horas durante 3 días. Preferentemente antes de las comidas (desayuno y cena).

Niños de 5 a 12 años: 5 mL cada 12 horas durante 3 días. Preferentemente antes de las comidas (desayuno y cena).

Se aconseja el tratamiento para todo el grupo familiar y se debe repetir dicho tratamiento a los 15 días para evitar cualquier reinfestación.

SOBREDOSIS

En casos de sobredosis o intoxicación, llamar al Centro de Toxicología de Emergencias Médicas, Teléfono: 220,418/9.

PRESENTACIONES

Caja conteniendo 6 comprimidos revestidos.

Caja conteniendo frasco con polvo para reconstituir 30 mL de suspensión extemporánea.

Venta autorizada por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del M.S.P. v B.S. Certif. Nº 10676-04-EF - Susp. extemp. 10634-04-EF - Comp. revest.

> Mantener a temperatura ambiente, en 15ºC y 30ºC (El polvo de la suspensión)

Una vez reconstituida la suspensión, el tiempo de validez del producto es de 3 días y debe ser almacenado en lugar refrigerado entre 2 y 8°C. Mantener fuera del alcance de los niños.

Regente: Q. F. Doriela Díaz Girett - Reg. Nº 5459

Venta bajo receta Industria Paraguaya



Asunción - Paraguay

Elaborado por GUAYAKI S.A.