

Panvermol®

MEBENDAZOL - TIABENDAZOL ANTIPARASITARIO DE AMPLIO ESPECTRO SUSPENSION - COMPRIMIDOS V.A.: ORAL

FORMULA SUSPENSION

Cada 5 mL contiene:

Mebendazol.....	100 mg
Tiabendazol.....	500 mg
Excipientes c.s.p.....	5 mL

COMPRIMIDOS

Cada comprimido contiene:

Mebendazol.....	100 mg
Tiabendazol.....	500 mg
Excipientes c.s.p.....	1 comprimido

ACCION TERAPEUTICA

PANVERMOL, asocia a los dos antihelmínticos de mayor espectro, el Mebendazol y el Tiabendazol, el primero (Mebendazol) antihelmíntico de amplio espectro, antiparasitario vermífida y ovífida. Derivado benzimidazol, inhibe la captación de glucosa y la polimerización de las proteínas del citoesqueleto del parásito, lo que determina su posterior eliminación intestinal tiene baja toxicidad.

El Tiabendazol es un antiparasitario de amplio espectro derivado benzimidazol con acción ovífida.

PROPIEDADES

PANVERMOL es activo en cuadros de oxiuriasis, ascariasis, ancylostomiasis, trichuriasis, necatoriasis y teniasis (tenia solium y tenia saginata).

El Panvermol también es activo en infecciones producidas por strongyloides stercoralis, larva migrans cutánea, causada por ancylostoma brasiliense.

El Panvermol además gracias a sus principios activos elimina las larvas de trichinella spiralis y es además efectivo contra todos los nematodos, particularmente los que tienen localización tisular.

INDICACIONES

El Panvermol es altamente efectivo contra: ascariasis, trichuriasis, capilarisis intestinal, anquilostómidos (A. duodenales y N. americanus), larva migrans cutánea, triquinosis, strongiloides stercoralis, oxiurus. El Mebendazol y Tiabendazol son antihelmínticos de múltiples usos, sobre todo contra nemátodos gastrointestinales, sean en infecciones únicas o mixtas. Muestran acción sobre la fase larvaria y gusanos adultos. La inmovilización y la muerte de los parásitos susceptibles se hace en forma lenta y son eliminados del tubo digestivo después de varios días de aplicar el tratamiento.

CONTRAINDICACIONES

Está contraindicado en embarazo y lactancia.

Hipersensibilidad al principio activo. En niños menores de 2 años. Deberá evaluarse la relación riesgo-beneficio en presencia de disfunción hepática o renal.

REACCIONES ADVERSAS; EFECTOS COLATERALES

En ocasiones puede observarse náuseas, vómitos o diarreas. Pueden observarse urticarias, cefaleas, epigastralgias, somnolencias y mareos. Puede verse aumento de las transaminasas hepáticas, hemoglobina y uricemia. Alopecia.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

Durante el tratamiento debe suprimirse el uso de bebidas alcohólicas (por el posible efecto disulfiram/antabuse). Con cimetidina hay aumento de los niveles séricos del mebendazol con riesgo de intoxicación. También con alcohol y teofilina.

MECANISMO DE ACCIÓN Y FARMACOCINETICA

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 glucógeno 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.

Su absorción es muy escasa en el tracto gastrointestinal y por ello que su biodisponibilidad es escasa. Su eliminación es parcial por el hígado y final por la orina.

Tiabendazol: inhibe la fumarato reductasa, enzima específica de los helmintos. Se absorbe bien por vía oral, alcanzando su concentración máxima en 1 hora y gran parte del fármaco se elimina por vía renal en 24 horas en forma de 5-hidroxitiabendazol y conjugado como glucurónico o como sulfato. Su metabolización es hepática.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

En pacientes diabéticos que reciben insulina o hipoglucemiantes orales puede potenciar el efecto hipoglucémico ya que el mebendazol facilita la liberación de la insulina. Los pacientes con disfunción renal o hepática pueden requerir una reducción de la dosis.

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 reinfección.

RESTRICCIONES DE USO

No usar en período de lactancia, ni primer trimestre del embarazo.

SOBREDOSIS

Son drogas pocas tóxicas, pero puede producir problemas en el tracto gastrointestinal como: diarreas, náuseas, anorexia, vómitos. Sabor metálico marcado, estos síntomas desaparecen al disminuir la dosis o suprimir el tratamiento. **Ante cualquier sobredosis en forma accidental, llamar al Centro de Toxicología de Emergencias Médicas. Teléfono: 220.418/9.**

PRESENTACIONES

Caja conteniendo 6 comprimidos.

Caja conteniendo frasco x 30 mL de suspensión.

Venta autorizada por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del M.S.P. y B.S. Certif. N°: 05392-03-EF comprimidos
05770-04-EF suspensión

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Regente: Q. F. Lina Laratro - Reg. N° 2337

Venta bajo receta

Industria Paraguaya

Guayaki®



división **Salud Humana**

Elaborado por **GUAYAKI S.A.**
División Salud Humana



Guayaki®

Ofic. Administ.: Av. Brasilia N° 1895

Tel.: 291-339

Planta Industrial: Futsal 88 N° 2416

Tel.: 290-822

Asunción - Paraguay