

MEBENDAZOL LIF

Mebendazol 100 mg

Comprimidos Recubiertos Vía Oral



Industria Argentina

Expendio Bajo Receta Archivada

COMPOSICIÓN CUALI-CUANTITATIVA

Cada comprimido recubierto contiene:

Mebendazol 100,00 mg; Excipientes: Estearato de magnesio 3,42 mg; Celulosa microcristalina PH 102 20,00 mg; PVP K30 12,20 mg; Lactosa 109,70 mg;

Talco 3,42 mg; Almidón de maíz 100,00 mg.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antihelmíntico polivalente. Oxiuricida.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS

Mebendazol LIF actúa en el intestino contra las formas tanto larvarias como adultas de: Oxiuros (*Enterobius vermicularis*); áscaris (*Áscaris lumbricoides*); tricocéfalos (*Trichuris trichiura*); uncinarias (*Ancylostoma duodenale*, *Necator americanus*) *Strongyloides stercoralis*, *Hymenolepis nana* y tenias (*Taenia saginata*, *Taenia solium*). Solos o en infestaciones mixtas o de gravedad. Con una tasa de desparasitación elevada de los casos.

ACCIÓN FARMACOLÓGICA: FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINAMIA

Su mecanismo de acción se lleva a cabo mediante el bloqueo directo e irreversible de la captación de glucosa por parte del parásito, (sin afectar los niveles de glucosa en los mamíferos aún con la administración de dosis elevadas), provocando su muerte y desprendimiento de la mucosa intestinal y ejerciéndose esta acción igual en las larvas que en los vermes adultos, lo que explica que sea innecesario proceder a su eliminación por medio de purgantes y de medidas dietéticas asociadas.

La casi nula absorción de la molécula a través del tubo digestivo explica, asimismo la ausencia de fenómenos tóxicos tras su ingestión. La eliminación casi total del fármaco se efectúa 24-48 horas después de su administración y se trata principalmente del derivado descarboxilado de la molécula.

Solamente 5-10% de la dosis administrada de Mebendazol se elimina a través de la orina. Los bajos niveles plasmáticos y la rápida eliminación del Mebendazol a través de la orina y heces descarta la posibilidad de alteraciones hepáticas, renales o sistémicas.

POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN

Comprimidos recubiertos

Vía de administración: Oral. Las dosis son iguales para niños y adultos, sin distinción de edad o peso corporal. En oxiuriasis-ascariasis-tricocefalosis-uncinariasis solas o infestaciones mixtas: 1 comprimido después del desayuno y la cena, durante 3 días consecutivos. En oxiuriasis: se recomienda repetir el tratamiento después de 30 días para evitar una posible reinfestación. En casos comprobados de *Hymenolepis nana* se recomienda repetir el tratamiento 2 a 3 semanas después. En estrombiloidiasis, teniasis: 2 comprimidos después del desayuno y de la cena, durante 3 días consecutivos. El tratamiento puede repetirse con la frecuencia que se juzgue necesaria, recomendándose repetir el tratamiento 2 ó 3 veces durante el año (cada 4 ó 6 meses), preferentemente en tratamiento familiar. Los comprimidos pueden deglutirse con un poco de agua o cualquier otro líquido (café, leche y jugo), masticarse o pulverizarse mezclándose con cualquier líquido o alimento. No son necesarios procedimientos especiales de ayuno, laxantes o enemas. En campañas masivas de desparasitación para evitar abandono de tratamiento, Mebendazol LIF comprimidos recubiertos también puede administrarse en una sola dosis (los 6 comprimidos juntos), conservando su eficacia e inocuidad, obteniéndose la misma desparasitación sin que se aprecien efectos secundarios ni tóxicos.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al principio activo. Como con la gran mayoría de los fármacos, se desaconseja su uso en los tres primeros meses de embarazo.

RESTRICCIONES DE USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA

Su uso en el primer trimestre del embarazo queda bajo la estricta responsabilidad del médico.

INTERACCIONES

Ninguna reportada hasta la fecha.

ALTERACIONES EN LOS RESULTADOS DE PRUEBA DE LABORATORIO

Ninguna reportada hasta la fecha.

CARCINOGENESIS, MUTAGENESIS, TERATOGENESIS Y FERTILIDAD

Ninguna reportada hasta la fecha. Ensayos en varias especies de animales no determinaron la existencia de teratogenicidad; sin embargo, como ocurre con todos los fármacos, el empleo de Mebendazol LIF durante el primer trimestre de embarazo queda bajo estricta responsabilidad del médico.

REACCIONES ADVERSAS

No se han reportado hasta la fecha. Es bien tolerado en niños y adultos.

SOBREDOSIFICACIÓN

No se han reportado datos de sobredosificación a la fecha. En caso de sobredosis accidental o si usted sospecha que se ha tomado una dosis mayor a la prescrita, de inmediato se debe conectar al médico o recurrir al hospital más cercano.

ANTE LA EVENTUALIDAD DE UNA SOBREDOSIFICACIÓN CONCURRIR AL HOSPITAL MÁS CERCANO O COMUNICARSE CON LOS CENTROS DE TOXICOLOGÍA:

HOSPITAL DE PEDIATRÍA RICARDO GUTIÉRREZ: (011) 4962-6666/2247

HOSPITAL A. POSADAS: (011) 4654-6648 / 4658-7777

CENTRO NACIONAL DE INTOXICACIONES: 0800-333-0160

PRESENTACIONES

Mebendazol LIF se presenta en envases que contienen 800 comprimidos (Estuche hospitalario conteniendo 80 blísters de 10 comprimidos)

Otras: envases que contienen 10, 20, 30, 50 y 60 comprimidos y 100, 200, 300, 400, 500 y 1000 unidades para uso exclusivo hospitalario.

CONSERVACIÓN

Conservar a menos de 30°C, en su envase original y protegido de la luz.

MANTENER ESTE MEDICAMENTO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

POSOLÓGIA

Ver prospecto adjunto.

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción médica y no puede repetirse sin nueva receta médica

Medicamento autorizado por el Ministerio de Salud de la Nación.

Certificado N° 55.776

LABORATORIO INDUSTRIAL FARMACÉUTICO S.E.

French 4950 - Provincia de Santa Fe - C.P. 3000

Tel.: 0342 4579233/31

Dirección Técnica: Farm. María Cecilia Selis - Matrícula Nacional N°: 12.024

Industria Argentina