



Conazol®

(Ketoconazol)
Tabletas y Crema

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

Cada TABLETA contiene:
Ketoconazol 200 mg
Excipiente, c.b.p. 1 tableta

Cada 100 g de Crema contienen:
Ketoconazol 2 g
Excipiente cbp 100 g

INDICACIONES TERAPÉUTICAS:

Antimicótico de amplio espectro.

Conazol® está indicado para el tratamiento de diversas dermatofitosis: tinea corporis, cruris, pedis o “pie de atleta”; onicomicosis, dermatitis seborreica, pitiriasis versicolor y en la candidiasis vulvovaginal y de la piel, tanto en los casos leves como en los graves.

CONAZOL es útil para el tratamiento de la candidiasis diseminada, mucocutánea crónica y orofaríngea, causadas por *Candida* spp.; sin embargo, en el tratamiento de las infecciones renales y urinarias, la concentración urinaria de ketoconazol puede ser insuficiente, CONAZOL es considerado como de primera elección para el tratamiento de la blastomicosis, coccidioidomicosis e histoplasmosis pulmonares o diseminadas, en pacientes inmunocomprometidos y sin localización meníngea.

Conazol también es útil en el tratamiento de la paracoccidioidomicosis.

CONTRAINDICACIONES: embarazo, insuficiencia hepática, aclorhidria e hipersensibilidad a los componentes de la fórmula.

PRECAUCIONES O RESTRICCIONES DE USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA: es recomendable determinar la función hepática antes de su uso y cada 3-4 meses durante el tratamiento. Los pacientes con hidroclorhidria pueden presentar una marcada reducción en la absorción de ketoconazol. Cruza la barrera placentaria. No se recomienda su uso durante el primer trimestre del embarazo, ya que el ketoconazol es teratogénico y embriotóxico (puede provocar oligo o sindactilia).

Se excreta en la leche materna y puede aumentar el riesgo de kernicterus en el lactante, por lo que no debe administrarse durante la lactancia.

CONAZOL crema aplicado tópicamente no se absorbe, sin embargo, por seguridad no debe ser administrado durante el embarazo y la lactancia.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: en algunos pacientes se puede presentar irritación gástrica, náuseas, vómito, dolor abdominal, mareo, cefalea, fotofobia, parestesias, trombocitopenia, rash cutáneo o prurito. Otros efectos secundarios reportados (con una muy baja incidencia) son: alopecia, urticaria, reacciones alérgicas e irregularidades menstruales.

Ante la administración de dosis más altas que las recomendadas, se han observado: ginecomastia, y oligospermia reversibles, así como reacciones hepáticas idiosincráticas (hepatitis o necrosis hepática).

Con la aplicación tópica se han reportado: comezón, ardor o irritación local.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: está contraindicada la asociación de CONAZOL con astemizol, por el riesgo de inducir arritmias cardíacas. El uso concomitante de alcohol o medicación hepatotóxica aumenta el potencial tóxico del ketoconazol. Los antiácidos, anticolinérgicos, antiespasmódicos, antagonistas de los receptores H₂ y los inhibidores de la H⁺/K⁺ ATPasa pueden reducir significativamente la absorción de CONAZOL. El ketoconazol potencia el efecto de los anticoagulantes, eleva los niveles séricos de ciclosporina y terfenadina, así como sus potenciales de toxicidad. La didanosina (ddl), la rifampicina y la isoniacida disminuyen la absorción y los niveles séricos de CONAZOL. Asimismo, el uso simultáneo de ketoconazol y fenilhidantoína, resulta en alteración del metabolismo de ambos fármacos.





PRECAUCIONES Y RELACIÓN CON EFECTOS DE CARCINOGENESIS, MUTAGENESIS, TERATOGENESIS Y SOBRE LA FERTILIDAD: los estudios a largo plazo realizados en animales, no muestran evidencia de carcinogénesis, las pruebas de mutación, utilizando hasta 80 mg/kg no han evidenciado efecto mutagénico. Asimismo puede causar distocia en el parto. Se ha demostrado que el ketoconazol disminuye o desaparece los niveles plasmáticos de testosterona, sobre todo cuando se usa a grandes dosis (800 a 1600 mg/día). También se ha demostrado que causa alteraciones menstruales, oligospermia, azoospermia, impotencia y disminución del libido.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN: oral y tópica.

Dermatomicosis: por vía oral 200 mg al día. El tratamiento de las micosis del cuero cabelludo, pelo, piel y uñas debe continuarse de una a ocho semanas. Se recomienda asociar el tratamiento oral con la aplicación tópica.

Infecciones urinarias, pulmonares o sistémicas: por vía oral 400 mg a 1 g. al día, durante 4 a 8 semanas.

En la candidiasis vulvovaginal : 200 a 400 mg por vía oral al día, durante 5 días.

En niños mayores de 2 años: la dosis por vía oral es de 5-10 mg/kg de peso/día.

CONAZOL crema: aplicar en toda la superficie afectada 1 vez al día.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (Antídotos): no hay un antídoto específico, se recomienda tratamiento sintomático y apoyo general, lavado gástrico con solución de bicarbonato de sodio, con el fin de disminuir la absorción de ketoconazol.

PRESENTACIONES:

Caja con 20 tabletas de 200 mg.

Caja con 10 tabletas de 200 mg.

Caja con un tubo de 10 g al 2%

Caja con un tubo de 30 g al 2%

Caja con un tubo de 40 g al 2%

LEYENDAS DE PROTECCIÓN: literatura exclusiva para médicos. No se deje al alcance de los niños. Su venta requiere receta médica.

LABORATORIOS LIOMONT, S. A. de C. V.
Ética Farmacéutica desde 1938
Av. Adolfo López Mateos Núm. 68 Deleg. Cuajimalpa
05000 México, D.F.

® Marca registrada
Reg. No. 203M86 y 223M87 SSA

