

TRICOVAL

Cloranfenicol – Hidrocortisona – Metronidazol Nistatina – Cloruro de Benzalconio

Tabletas Vaginales

Antitricomoniásico – Antimoniliasico – Antibacteriano Antiinflamatorio

Vía de Administración: Vaginal

FÓRMULA

Cada tableta vaginal contiene:

Cloranfenicol.....	100,00 mg
Hidrocortisona.....	10,00 mg
Metronidazol.....	100,00 mg
Nistatina.....	100.000 U I
Cloruro de Benzalconio.....	1 mg
Excipientes.....	c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

TRICOVAL tabletas vaginales posee en su fórmula el **Cloranfenicol** que presenta actividad antibacteriana, que actúa difundiéndose a través de la membrana celular bacteriana y se une en forma reversible a la sub - unidad 50S de los ribosomas bacterianos, donde evita la transferencia de aminoácidos a las cadenas peptídicas en formación, inhibiendo de este modo la formación del enlace péptido y la síntesis proteica subsiguiente.

Integra también la formulación la **Hidrocortisona** que disminuye o previene las respuestas del tejido a los procesos inflamatorios inhibiendo la acumulación de células inflamatorias.

Suma su acción el **Metronidazol** que actúa contra la mayoría de las bacterias anaerobias y protozoos mediante la reducción química intracelular que se lleva a cabo por mecanismos únicos del metabolismo anaeróbico.

Por otro lado la acción antimicótica del TRICOVAL tabletas vaginales se encuentra respaldada por la **Nistatina** cuya unión a los esteroides en la membrana celular fúngica ocasiona la incapacidad de la membrana para funcionar como manera selectiva, resultando así la pérdida de constituyentes celulares.

Finalmente el Alquidimetilbenzilmocio **HCl (Cloruro de Benzalconio)** actúa como bacteriostático y bactericida, siendo sensible a este las bacterias Gram positivas y en menor grado las Gram negativas.

La **Nistatina** no se absorbe al ser aplicado en forma tópica, la **Hidrocortisona** en nivel tópico puede absorberse sistémicamente. La vida media de la **Hidrocortisona** es de una hora y media a tres horas. La unión de las proteínas del **Metronidazol** es baja, del **Cloranfenicol** es de baja a moderada y de la **Hidrocortisona** es muy alta. La **Hidrocortisona** así como el **Cloranfenicol** y el **Metronidazol** se metabolizan en el hígado. La eliminación de la **Hidrocortisona** se realiza por metabolismo y posterior excreción renal, el **Metronidazol** se elimina por vía renal (60 a 80%) también por heces y en la leche materna. El **Cloranfenicol** se elimina por vía renal y en la leche materna

INDICACIONES

Antitricomoniásico, antimoniliasico y antibacteriano vaginal. Además en vulvovaginitis, cervicitis, infecciones vaginales posparto y posaborto. Prurito, inflamaciones y congestiones de la mucosa vaginal.

POSOLOGÍA

Salvo mejor criterio médico, 1 tableta vaginal 1 a 2 veces al día.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a las drogas. Embarazo. Lactancia.

REACCIONES ADVERSAS

Con la posología recomendada no se observan. Ocasionalmente en pacientes sensibles a las drogas pueden aparecer síntomas de prurito, escozor, enrojecimiento, rash cutáneo, hinchazón u otro signo de irritación.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Debe cuidarse el uso en pacientes sensibles a las drogas. Así como en aquellos que presenten afecciones renales y hepáticas. Embarazo y lactancia. No se recomienda el uso simultáneo con alcohol. El uso simultáneo de óvulos de **Metronidazol** con condones o diafragmas puede incrementar el riesgo de ruptura del látex. - Se han notificado casos de fallo hepático en pacientes tratados con **Metronidazol** en combinación con antibióticos. Debe advertirse que el **Metronidazol** puede oscurecer el color de la orina (debido a la presencia de un metabolito del **Metronidazol**).

Debe utilizarse con precaución en pacientes con enfermedades, agudas o crónicas graves, del sistema nervioso central ó periférico, debido al posible riesgo de empeoramiento neurológico.

INTERACCIONES

Los jabones y otras sustancias ácidas pueden interferir la acción fungicida. Debido a la escasa absorción sistémica de sus componentes activos, la interacción con otros medicamentos no resulta significativa.

SOBREDOSIS

Debido a la escasa absorción, es mínimo el riesgo de sobredosis, salvo el consumo accidental por vía oral.

TRATAMIENTO

Lavado de estómago y tratamiento sintomático.

RESTRICCIONES DE USO

Embarazo. Lactancia. También en pacientes que presenten sensibilidad a algunas de las drogas mencionadas.

CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura ambiente no mayor a 30 °C.

PRESENTACIÓN

Caja conteniendo 12 tabletas vaginales.

Manténgase fuera del alcance de los niños

Venta Bajo Receta

"En caso de intoxicación o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas, sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Giménez y Teodoro S. Mongelos. Teléfono: 220-418".



**LABORATORIOS
INDUFAR**
División de **INDUFAR CISA**

Regente: Quím. Farm.
Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535

División de **INDUFAR CISA**
Planta Industrial y distribución;
Calle Anahí e/ Zavedra y
Bella Vista - Fndo. de la Mora
Zona Norte - Paraguay
E-mail: indufar@indufar.com.py
P. web: www.indufar.com.py
Teléfonos: 682 510 al 13