

KROFEMIKOL® POLVO

ANTISÉPTICO/ANTIFÚNGICO

ÁCIDO BÓRICO

COMPOSICIÓN:

Cada 100 g de producto contiene:

Principio activo: Ácido bórico.....94.84 g.

Excipientes: Ácido fénico, mentol, timol, eucaliptol, salicilato de metilo, alcohol potable.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS:

Tratamiento de infecciones vaginales por hongos y alivio de síntomas acompañantes como prurito, sensación de quemazón y olores desagradables. Este producto al reponer la acidez vaginal normal balanceando el PH y al equilibrar de esta manera la flora bacteriana vaginal, preserva la higiene íntima.

FARMACOCINÉTICA:

Absorción: Posterior a la aplicación de Krofemikol en la región genital externa y el canal vaginal, posee una limitada capacidad de absorción en las mucosas intactas, por lo cual carece de efectos a nivel sistémico.

Unión a proteínas: No se han reportado porcentajes de unión a proteínas plasmáticas debido a que la capacidad de absorción de Krofemikol es mínima.

Metabolismo: No se han descrito vías metabólicas debido a que la absorción de Krofemikol es mínima.

Distribución: No se han descrito datos sobre su distribución debido a que la absorción de Krofemikol es mínima.

Vida media: La pequeña concentración de Krofemikol que haya sido absorbida tendrá una vida media de eliminación de 13 a 24 horas.

Excreción: Posee una excreción predominante por vía renal en un 90% a través de la orina independientemente de la vía de administración, el pequeño porcentaje restante se excreta a través del sudor, la saliva y las heces.

FARMACODINAMIA:

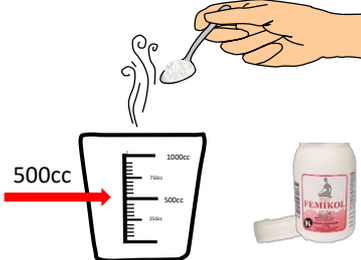
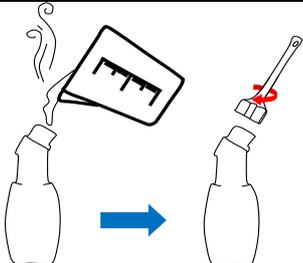
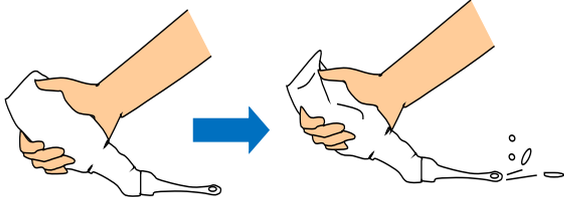
El ácido bórico media las acciones antifúngicas a altas concentraciones durante exposiciones prolongadas. Este inhibe la formación de biopelículas y la transformación hifas de *Cándida albicans*, que son factores críticos de virulencia, además, se observó la detención del crecimiento fúngico con el tratamiento del ácido bórico.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Vía tópica.

POSOLÓGIA: Solo para uso externo

NO USAR MÁS DE 4 DÍAS CONTINUOS. EL MÉDICO ES QUIEN DETERMINARÁ LA DURACIÓN EN BASE AL ESTADO DEL PACIENTE.

INSTRUCCIONES DE USO:

| | |
|--|---|
| <p>1.- Lávese las manos</p> | <p>2.- Agregue una cucharada de KROFEMIKOL a 500cc (1/2 litro) de agua tibia, espere una temperatura tolerable</p> |
|  |  |
| <p>3.- Vierta la mezcla en la ducha vaginal</p> | <p>4.- Coloque suavemente la boquilla dentro de su vagina lo más profundo que pueda, presione la ducha vaginal y deje que la mezcla fluya</p> |
|  |  |

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad al ácido bórico o alguno de a los componentes de la formulación, lesiones ulcerativas o infecciosas, heridas abiertas, dolor o sensibilidad en la pelvis o la parte inferior del estómago, enfermedad inflamatoria pélvica, fiebre, escalofríos, náuseas, sangrado vaginal, inmunodepresión, menores de 12 años.

PRECAUCIONES DE USO:

NO SE DEBE INGERIR ES TÓXICO. El ácido bórico vaginal uso tópico; no use este medicamento si tiene llagas abiertas, heridas o úlceras en su área vaginal; suspenda su uso si hay síntomas nuevos o que empeoran (picazón, flujo vaginal, etc.), sensación de ardor vaginal, fiebre alta, o si los síntomas que desaparecen y vuelven, consulte con su médico; evite tener relaciones sexuales mientras está tratando una infección vaginal; el ácido bórico vaginal no evitará que una infección se propague a su pareja; ni previene las enfermedades de transmisión sexual.

REACCIONES ADVERSAS:

Reacciones de hipersensibilidad, dificultad para respirar hinchazón de su cara, labios, lengua, flujo vaginal acuoso, enrojecimiento, ardor leve o una sensación arenosa en la vagina.

ADVERTENCIAS ESPECIALES DE USO:

Embarazo: Categoría B: No se han desarrollado estudios adecuados, ni bien controlados, en mujeres embarazadas, ni estudios en animales. Estos medicamentos deben ser administrados solamente si el posible beneficio deseado justifica el riesgo potencial en el feto.

Lactancia: No existe información sobre si este medicamento se encuentra presente en la leche materna, los efectos en un lactante o los efectos en la producción de leche, por lo que debe consultar al médico antes de usarlo si está amamantando.

Pediatría: No se recomienda su uso en pacientes menores de 12 años.

Geriatría: Dosis, advertencias y reacciones igual a la población adulta.

Precauciones al conducir vehículos y maquinaria: No es probable que Krofemikol® afecte a la capacidad conducir y utilizar máquinas. Teniendo en cuenta las características farmacológicas del medicamento, no es esperable que ejerza una influencia significativa sobre este tipo de actividades.

INTERACCIONES:

Pueden tener interacción con tratamientos anticonceptivos o terapia de reemplazo hormonal.

USTED DEBE INFORMAR AL MÉDICO TODOS LOS MEDICAMENTOS QUE CONSUME, INCLUSIVE LOS QUE OBTIENE SIN RECETA.

SOBREDOSIFICACIÓN:

En caso de ingestión accidental de Krofemikol, los principales síntomas que se pueden desarrollar son vómitos de color azul-verdoso, diarrea y una erupción cutánea de color rojo brillante.

EN CASO DE INGESTIÓN MASIVA ACCIDENTAL, CONSULTAR A SU MÉDICO DE INMEDIATO O LLAMAR DE INMEDIATO AL CENTRO DE INTOXICACIONES.

PRESENTACIONES:

Caja con un frasco de 90 gramos.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Guarde este medicamento en su envase original en un lugar fresco, a temperatura no mayor a 30°C, protegido de la luz y la humedad, para evitar alteraciones que repercutan en la acción terapéutica del producto.

Mantener fuera del alcance de los niños.

No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

- *Consultar al médico en caso de requerir más información o tenga cualquier inquietud adicional.*
- *En caso de que los síntomas continúen, consultar al médico.*
- *Conservar el prospecto para futura información que se requiera.*



Kronos Laboratorios C. Ltda.

km 8.5 Vía Daule · Teléfonos: 2253143 - 2251445

Q.F. responsable: **Dr. Luis Carlo P.**

www.kronoslaboratorios.com - info@kronoslaboratorios.com

Guayaquil - Ecuador