

Prospecto: información para el usuario

Blasgina óvulos vaginales

extracto de centella asiática, nitrato de miconazol, metronidazol,
sulfato de neomicina, sulfato de polimixina B

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo. Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

1. Qué es Blasgina óvulos y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Blasgina óvulos
3. Cómo usar Blasgina óvulos
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Blasgina óvulos
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Blasgina óvulos y para qué se utiliza

Blasgina óvulos contiene una combinación de extracto de centella asiática (promotor de la cicatrización de tejidos lesionados), miconazol (con acción fungicida), y otros componentes activos frente a gran cantidad de bacterias: metronidazol (un antiinfeccioso del grupo de los nitroimidazoles), sulfato de polimixina B (un antibiótico polipeptídico) y neomicina (un antibiótico que pertenece al grupo de los aminoglucósidos).

Los antibióticos se utilizan para tratar infecciones bacterianas y no sirven para tratar infecciones víricas.

Es importante que siga las instrucciones relativas a la dosis, el intervalo de administración y la duración del tratamiento indicadas por su médico.

No guarde ni reutilice este medicamento. Si una vez finalizado el tratamiento le sobra antibiótico, devuélvalo a la farmacia para su correcta eliminación. No debe tirar los medicamentos por el desagüe ni a la basura.

Este medicamento está indicado en adultos en el tratamiento local de las vaginitis mixtas donde coexista infección bacteriana y candidiasis (infección causada por un hongo llamado *Candida*) y exista lesión de la pared vaginal.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Blasgina óvulos

Este medicamento es exclusivamente para uso vaginal.

Tanto si la pareja presenta o no signos de infección, es necesario que esta también sea tratada.

No use Blasgina óvulos

- si es alérgico a los principios activos (extracto de centella asiática, nitrato de miconazol, metronidazol, sulfato de polimixina B o neomicina), a algún aminoglucósido, a antifúngicos azólicos o a alguno de los demás componentes de este medicamento.
- con sistemas vaginales como el anillo vaginal o tampones.
- con productos que contengan espermicidas.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de empezar a usar Blasgina óvulos:

- Si padece trastornos del hígado (hepáticos) graves.
- Si su tratamiento es prolongado. Su médico puede solicitarle que se realice análisis de sangre de forma regular, especialmente para controlar su número de glóbulos blancos. Además, deberá vigilarse estrechamente la aparición de posibles reacciones adversas como hormigueo en pies o manos, falta de coordinación de movimientos, mareo, vértigo y/o convulsiones.
- Si padece enfermedades graves, agudas o crónicas, del sistema nervioso central o periférico, debido al posible riesgo de empeoramiento.
- Si tiene trastornos graves del riñón. En este caso, su médico puede reducirle la dosis.
- Si experimenta vértigo.

Si está tomando anticoagulantes orales como warfarina, interrumpa inmediatamente el uso de Blasgina óvulos y consulte a su médico o farmacéutico si experimenta sangrado o hematomas inesperados, hemorragia nasal, tos con sangre, sangre en la orina, heces negras alquitranadas o vómitos con aspecto de posos de café durante el tratamiento con Blasgina óvulos. Durante el tratamiento con Blasgina óvulos, es necesario realizar una monitorización estrecha del cociente internacional normalizado (INR), bajo la supervisión de un profesional sanitario.

Este medicamento puede oscurecer el color de su orina,

Se han descrito casos de toxicidad hepática grave/insuficiencia hepática aguda, algunos de ellos con un desenlace mortal, en pacientes con síndrome de Cockayne con medicamentos que contiene metronidazol. Si padece usted el síndrome de Cockayne, su médico debe vigilar con frecuencia su función hepática mientras reciba tratamiento con metronidazol y posteriormente.

Informe a su médico de inmediato y deje de tomar metronidazol si presenta: dolor de estómago, anorexia, náuseas, vómitos, fiebre, malestar general, cansancio, ictericia, orina oscura, heces de color arcilla o picor.

Se han notificado con metronidazol casos de reacciones cutáneas bullosas graves, como síndrome de Stevens Johnson (SSJ), necrólisis epidérmica tóxica (NET) o pustulosis exantemática generalizada aguda (PEGA) (ver “Posibles efectos adversos”). En caso que se presenten síntomas o signos de PEGA, SSJ o NET se debe suspender de inmediato el tratamiento con Blasgina óvulos.

Si le van a hacer un análisis de sangre, informe antes al médico o a la enfermera que está tomando Blasgina óvulos. Este medicamento puede alterar los resultados de algunos análisis de sangre.

El uso de Blasgina óvulos antes del coito dificulta la fecundación.

No aplique lavados vaginales con sustancias alcalinas mientras utilice Blasgina óvulos. Tampoco se debe utilizar junto con sustancias ácidas.

El uso conjunto de óvulos de metronidazol con condones o diafragmas puede incrementar el riesgo de ruptura del látex.

No se recomienda iniciar el tratamiento durante la menstruación. El tratamiento debe haber finalizado antes de que esta comience. Si la infección aparece durante la menstruación, esperar a que termine antes de iniciar el tratamiento.

Se recomienda evitar las relaciones sexuales vaginales en caso de infección vaginal y mientras esté utilizando este medicamento.

Si presenta alguna reacción de hipersensibilidad durante el tratamiento, debe interrumpir su uso y consultar con su médico para recibir el tratamiento adecuado.

Otros medicamentos y Blasgina óvulos

Informe a su médico, farmacéutico o dentista si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

No utilice Blasgina óvulos junto con:

- disulfiram (utilizado para el tratamiento del alcoholismo)
- warfarina y otros anticoagulantes orales. Los anticoagulantes orales (medicamentos utilizados para diluir la sangre), como warfarina, pueden verse afectados por Blasgina.

Informe a su médico si está tomando alguno de los siguientes medicamentos para que este pueda controlar sus niveles: hipoglucemiantes orales y/o medicamentos que se metabolizan por las enzimas del citocromo P450.

Existe riesgo de elevación de los niveles en sangre del litio (medicamento para la depresión), y de la ciclosporina (medicamento que disminuye las defensas del organismo), cuando estos medicamentos se administran conjuntamente con metronidazol. De ahí que si se administran conjuntamente, sea bajo estricto control médico.

La fenitoína y el fenobarbital (medicamentos antiepilépticos) incrementan la eliminación de metronidazol por lo que disminuyen los niveles de éste en sangre.

El metronidazol aumenta la toxicidad del fluorouracilo y busulfan (medicamentos utilizados para el tratamiento del cáncer).

Informe a su médico si está tomando algún medicamento que pueda causar alteraciones en el ritmo cardíaco (prolongación del intervalo QT que se puede ver en el ECG) como sucede con ciertos antiarrítmicos (medicamentos para trastornos del ritmo cardíaco), ciertos antibióticos y medicamentos principalmente usados para controlar la psicosis (incluyendo delirios, alucinaciones, paranoia o pensamiento desordenado).

Uso de Blasgina óvulos con alimentos, bebidas y alcohol

No consuma alcohol durante el tratamiento con Blasgina. El uso de este medicamento con alcohol puede originar una reacción tipo Antabus (con dificultades respiratorias, vómitos, sudoración, gran hipotensión, visión borrosa y confusión).

Embarazo, lactancia y fertilidad

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento. Éste decidirá la conveniencia de que use o no Blasgina óvulos.

No se recomienda el uso de Blasgina óvulos durante el embarazo, especialmente durante el primer trimestre.

Se recomienda evitar el uso de Blasgina durante la lactancia.

Conducción y uso de máquinas

Durante el uso de Blasgina óvulos puede sentirse mareado o experimentar vértigo (sensación de giro), confusión, alucinaciones (ver o escuchar cosas que no existen), convulsiones (tener ataques) o problemas de visión (como visión borrosa o visión doble). Si esto ocurre, no conduzca vehículos ni utilice máquinas.

3. Cómo usar Blasgina óvulos

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

El medicamento se administra por vía vaginal. La dosis recomendada es de 1 óvulo diario durante 10 días. Si al terminar el tratamiento los síntomas continúan, o si vuelven a aparecer en los dos meses siguientes al primer episodio, debe consultar con su médico para valorar si existe alguna causa subyacente.

Uso en niños

Blasgina no debe utilizarse en menores de 18 años.

Si usa más Blasgina óvulos del que debe

Si ha usado más Blasgina óvulos del que debe o en caso de ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o a su farmacéutico, acuda al hospital más cercano o consulte al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 915 620 420, (indicando el medicamento y la cantidad usada o ingerida).

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

Si olvidó usar Blasgina óvulos

No use una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Espere a la siguiente dosis y continúe con el tratamiento según se lo ha pautado su médico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Los efectos adversos que pueden producirse al administrar este medicamento son los siguientes (no se conoce su frecuencia de aparición): irritación a nivel local, escozor, eritema en la cara y en el cuerpo y escalofríos.

Frecuencia no conocida (no se puede estimar a partir de los datos disponibles):

Agranulocitosis, neutropenia (disminución de un tipo de glóbulos blancos, los granulocitos o los neutrófilos respectivamente) y/o trombocitopenia (reducción del número de plaquetas).

Inflamación de pies, manos, garganta, labios y vías respiratorias (angioedema). Reacciones de sensibilización (enrojecimiento y descamación) y/o reacciones alérgicas graves como shock anafiláctico.

Trastornos psicóticos, incluyendo confusión y alucinaciones. Comportamiento depresivo.

Pérdida de sensibilidad en las extremidades, dolor de cabeza, convulsiones, mareo, vértigo (sensación de giro). Trastornos neurológicos, por ejemplo: confusión, incoordinación de movimiento, trastornos del habla, alteración de la marcha, movimientos involuntarios del ojo y temblores, que pueden desaparecer con la interrupción del tratamiento.

Cierto tipo de inflamación de las meninges, las membranas que envuelven el encéfalo y la médula espinal (meningitis aséptica).

Síndrome de encefalopatía posterior reversible (PRES), es un trastorno cerebral que cursa con síntomas como dolor de cabeza, confusión, problemas de visión y convulsiones.

Una reacción adversa grave muy rara es una enfermedad cerebral (encefalopatía). Los síntomas varían, pero podría presentar fiebre, rigidez en el cuello, dolor de cabeza, o ver u oír cosas inexistentes. También podría tener problemas para usar brazos y piernas o para hablar, o sentirse confundido. Hable con su médico de inmediato si advierte cualquiera de estas reacciones adversas.

Trastornos transitorios de la visión como visión doble (diplopía), miopía, visión borrosa, disminución de la agudeza visual, cambios en la visión del color. Lesión o inflamación del nervio óptico que puede causar una reducción repentina de la visión en el ojo afectado (neuropatía óptica / neuritis).

Audición alterada/pérdida de audición (incluyendo neurosensorial), tinnitus (pitidos en el oído).

Taquicardia (ritmo cardíaco muy rápido), alteraciones del ritmo cardíaco (prolongación del intervalo QT que se puede ver en el ECG), particularmente cuando Blasgina se administra con otros medicamentos que pueden causar alteraciones del ritmo cardíaco.

Rubor (enrojecimiento de la piel).

Dolor en la parte superior del estómago, náuseas, vómitos, diarrea, inflamación de la mucosa oral, trastornos del sentido del gusto, pérdida de apetito y casos reversibles de inflamación del páncreas (pancreatitis), decoloración de la lengua/ lengua pilosa (p.ej. debido a una proliferación de hongos).

Aumento de las enzimas hepáticas (AST, ALT, fosfatasa alcalina), inflamación del hígado con dificultad del flujo de bilis, daño hepatocelular, a veces con coloración amarilla en ojos y piel.

Se han comunicado casos de fallo hepático que requiere trasplante de hígado, en pacientes tratados con metronidazol junto con otros antibióticos.

Insuficiencia hepática aguda en pacientes con Síndrome de Cockayne (ver apartado 2 “Advertencias y precauciones”).

Iritación local, escozor, eritema facial y del tronco. Erupción cutánea, picor, sofocos, urticaria (irritación y picor en la piel) y granos llenos de pus (erupciones pustulares), erupción roja y escamosa con bultos bajo la piel y ampollas (pustulosis exantemática generalizada aguda). Erupción fija por medicamentos, síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica tóxica.

Escalofríos y/o fiebre.

En caso de que aparecieran dichos efectos, consulte con su médico o farmacéutico, quien le indicará si debe continuar o interrumpir el tratamiento.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano:

<https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Blasgina óvulos

No requiere condiciones especiales de conservación.

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su

farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Blasgina óvulos

Composición por óvulo vaginal:

- Los principios activos son: extracto seco purificado de las partes aéreas de centella asiática (15 mg), nitrato de miconazol (100 mg), metronidazol (300 mg), sulfato de neomicina (36 844 UI) y sulfato de polimixina B (35 000 UI).
- Los demás componentes son: lactosa, sílice coloidal anhidra, simeticona y Supoweiss.

Aspecto del producto y contenido del envase

Blasgina óvulos son óvulos de color blanco céreo.

Se presentan en un envase blíster de PVC-PE conteniendo 10 óvulos.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Almirall, S.A.

General Mitre, 151

08022 Barcelona (España)

Responsable de la fabricación

Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A.

Ctra. de Martorell, 41-61

08740 Sant Andreu de la Barca - Barcelona (España).

Fecha de la última revisión de este prospecto: junio 2026

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>