

Prospecto: información para el usuario

Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda Fenticonazol nitrato

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, farmacéutico o enfermero.
- 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 Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda
3. Cómo usar Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda y para qué se utiliza

Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda pertenece a un grupo de medicamentos denominados antiinfecciosos y antisépticos de uso ginecológico.

Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda está indicado en el tratamiento de la candidiasis vulvovaginal.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda

No use Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda

- si es alérgico al fenticonazol nitrato o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de empezar a usar Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda;

- si padece una vulvitis (inflamación de la vulva), si su pareja padece una balanitis candidiásica (inflamación del glande del pene provocada por una infección por hongos), así como para evitar la reinfección, en estas situaciones tanto usted como su pareja deberán realizar un tratamiento adicional con Lomexin crema.
 - si no se produce una mejoría de los síntomas deberá consultar con el médico, que suspenderá el tratamiento y le realizará las pruebas necesarias para confirmar el diagnóstico antes de repetir el tratamiento (ver apartado “*Cómo usar Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda*”).
- En caso de aparición de reacciones de tipo alérgico deberá suspender el tratamiento y consultar con el médico. En general, se pueden producir reacciones de sensibilización o alérgicas cuando se utilizan

productos tópicos (de aplicación local) de forma prolongada. Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda puede reducir la eficacia de los métodos anticonceptivos de barrera (diafragma, preservativo, etc...), por lo que no deberá utilizar métodos anticonceptivos de barrera durante el tratamiento.

Aunque Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda no es grasiento, no mancha y se limpia fácilmente con agua, se recomienda proteger la ropa íntima debido a la posibilidad de que se produzca un drenaje vaginal.

Uso de Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Por su forma de administración, la cantidad de medicamento que puede pasar a la sangre es muy pequeña, por lo que no es probable que se produzcan interacciones con otros medicamentos.

Se desconoce la posible interacción con otros medicamentos aplicados por vía vaginal al mismo tiempo que Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda.

Algunos componentes de la cápsula vaginal blanda pueden dañar los métodos anticonceptivos elaborados con látex (ver apartado “*Advertencias y precauciones*”).

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento.

No se recomienda utilizar Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda durante el embarazo o la lactancia.

Conducción y uso de máquinas

La influencia de Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda contiene parahidroxibenzoato de etilo, sal de sodio (E 215) y parahidroxibenzoato de propilo, sal de sodio (E 217)

Puede producir reacciones alérgicas (posiblemente retardadas) porque contiene parahidroxibenzoato de etilo, sal de sodio (E 215) y parahidroxibenzoato de propilo, sal de sodio (E 217).

3. Cómo usar Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda

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.

Uso en adultos

La dosis recomendada es de una cápsula vaginal blanda, antes de acostarse.

En caso de seguir presentando síntomas tras finalizar el tratamiento, su médico podrá prescribirle un nuevo ciclo de tratamiento, que deberá iniciar tres días después de finalizar el primero, siempre y cuando el diagnóstico haya sido confirmado de nuevo.

Uso en niños

Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda no está indicado para su uso en niños.

Forma de administración

Se debe introducir una cápsula vaginal blanda de 600 mg profundamente en la vagina al acostarse.

Si usa más Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda del que debe

Dada la naturaleza del preparado es poco probable que se produzca una intoxicación. Debido a su forma de administración no se han encontrado casos de sobredosis.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono: 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad utilizada o ingerida por error.

Si olvidó usar Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda

No use una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

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

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 descritos tras el tratamiento con Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda han aparecido con una frecuencia muy rara (afectan a menos de 1 de cada 10.000 pacientes), y se mencionan a continuación:

Trastornos del aparato reproductor y de la mama: sensación de quemazón vulvovaginal

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo: enrojecimiento*, picor, irritación de la zona de aplicación.

*Estos efectos adversos se producen de forma excepcional, son de naturaleza leve y transitoria y desaparecen rápidamente.

Comunicación de efectos adversos


Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del sistema nacional de notificación incluido en el Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: 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 Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda

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. 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 Lomexin 600 mg cápsula vaginal blanda

- El principio activo es fenticonazol nitrato. Cada cápsula vaginal contiene 600 mg de fenticonazol nitrato.
- Los demás componentes son:

Excipientes del núcleo: parafina líquida, vaselina blanca blanda, lecitina de soja.

Excipientes de la cápsula: gelatina, glicerol (E 422), dióxido de titanio (E 171), parahidroxibenzoato de etilo , sal de sodio (E 215), parahidroxibenzoato de propilo , sal de sodio (E 217).

Aspecto del producto y contenido del envase

Lomexin 600 mg se presenta en forma de cápsula vaginal blanda de color blanco – marfil, en blister de PVC/Aluminio, en envases conteniendo 1 cápsula vaginal blanda.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Casen Recordati, S.L.,

Autovía de Logroño, km 13.300

50180 UTEBO. Zaragoza (España)

Responsable de la fabricación

CATALENT ITALY, S.P.A.

Via Nettunense, Km 20,100

Aprilia (LT) 04011

Italia

Fecha de la última revisión de este prospecto: diciembre 2018

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/>.