



Ovumix®

Metronidazol 300 mg

Nitrato de Miconazol 100 mg

Sulfato de Neomicina 48,80 mg

Centella Asiática 15 mg

Sulfato de Polimixina 4,40 mg



Óvulos vaginales

Venta bajo receta

INDUSTRIA ARGENTINA

FÓRMULA

Cada óvulo vaginal contiene: Metronidazol 300 mg; Nitrato de Miconazol 100 mg; Sulfato de Neomicina 48,80 mg; Centella Asiática 15 mg; Sulfato de Polimixina 4,40 mg. Excipientes: Witepsol H 15.

Este medicamento es Libre de Gluten.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

En **Ovumix®**, se combinan la acción cicatrizante, regeneradora y protectora de tejido de la Centella Asiática, con la eficacia antiinfecciosa de los restantes principios activos, a nivel de la mucosa vulvovaginal. La Centella asiática estimula el proceso de granulación y promueve una adecuada epitelización, la Neomicina y la Polimixina cubren un amplio espectro bacteriano, actuando sobre gérmenes gram positivos y gram negativos, el Miconazol aporta su acción antimicótica y el Metronidazol su acción tricomonida, giardicida y amebicida.

INDICACIONES

Tratamiento local de las vulvovaginitis específicas e inespecíficas, particularmente cuando se asocian lesiones de la pared vaginal; vulvitis, vaginitis, cervicovaginitis irritativas o bacterianas, candidiasis, tricomoniiasis, leucorreas de cualquier etiología.

POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN

El tratamiento debe iniciarse con 1 - 2 óvulos diarios. Mejorados los síntomas, con-

tinuar con 1 óvulo por día, al acostarse, hasta que el proceso se complete.

Introducir profundamente por vía vaginal.

Aplicar durante un lapso de 5 a 10 días, como mínimo.

ACCIONES COLATERALES Y SECUNDARIAS

Raramente puede aparecer: ardor vulvovaginal, irritación y prurito.

Teniendo en cuenta que se desconoce la proporción en que los diferentes principios activos se absorben a través de la mucosa vaginal, no puede excluirse la posibilidad de efectos sistémicos.

El riesgo se eleva en pacientes con insuficiencia renal.

CONTRAINDICACIONES

- Hipersensibilidad a algunos de los componentes de la fórmula del producto o a derivados imidazólicos.
- Primer trimestre de embarazo.
- Lactancia.
- Pacientes con discrasias sanguíneas.
- Enfermedades activas del SNC.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Administrar con precaución en pacientes con insuficiencia hepática severa.

No usar el producto antes del coito, por dificultar la fecundación.

El empleo de este producto, no previene el contagio de enfermedades de transmisión

sexual. La base del óvulo vaginal puede alterar el látex de preservativos y diafragmas.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

- Evitar lavados vaginales con sustancias alcalinas.
- Debido a que existe una baja absorción de las drogas por vía tópica, no pueden excluirse interacciones sistémicas, por lo que se desaconseja la asociación con: alcohol (efecto antabus), warfarina, cumarina (potenciación del efecto anticoagulante) y disulfiram.

SOBREDOSIFICACIÓN

Administrado el producto por la vía indicada, no existe riesgo de sobredosis.

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los centros de toxicología:

- Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: Tel.: (011) 4962-6666/2247.
- Hospital A. Posadas: Tel.: (011) 4654-6648/4658-7777.
- Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-133-0160.

Para otras consultas:

Centro de Atención telefónica de Laboratorio Elea Phoenix **0800-333-3532**.

PRESENTACIÓN

Envases con 6 óvulos vaginales.

CONSERVACIÓN

Conservar entre 15°C y 30°C, evitar la exposición por encima de los 30°C.

MANTENER ÉSTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.



Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado Nº 51.684.

Directora Técnica: Laura A. B. Hernández - Farmacéutica.

Laboratorio Elea Phoenix S.A., Av. Gral. Lemos Nº 2809,

Los Polvorines, Pcia. de Buenos Aires, Argentina.

Fabricado por: Laboratorio Elea Phoenix S.A.

Para mayor información comunicarse con el Centro de Atención telefónica

0800-333-3532 | elea.com

“El envase de venta de este producto lleva el nombre comercial impreso en sistema Braille para facilitar su identificación por los pacientes no videntes.”

Fecha de última revisión: Septiembre/2004