Takil

tioconazol + tinidazol

Forma farmacêutica e apresentação

Creme vaginal - bisnaga de 35g acompanhada de 7 aplicadores descartáveis de 5g.

USO ADULTO

Composição

Creme - cada 5 gramas contém:

Excipientes: emulgade, óleo mineral, ácido lático, propilenoglicol, lorol, metilparabeno, propilparabeno e água destilada.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

Ação esperada do medicamento

Tratamento local da Tricomoníase e Candidíase vaginais, isoladas ou associadas a Vulvovaginites bacterianas.

Cuidados de conservação

O medicamento deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C), protegido da luz e umidade.

Prazo de validade

24 meses após data de fabricação.

Não use medicamentos com o prazo de validade vencido.

Conduta na gravidez e na lactação

Não deverá ser usado durante a gestação e lactação, uma vez que o tinidazol atravessa a barreira placentária e é excretado no leite materno. A partir do 2º trimestre de gravidez o uso de Takil deverá ficar a critério da orientação do médico assistente.

Informe ao seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informe ao seu médico se estiver amamentando.

Cuidados de administração

O creme vaginal deve ser aplicado profundamente na vagina, preferencialmente fora do período menstrual.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento, seguindo as instruções de uso.

Interrupção do tratamento

A interrupção do tratamento pode prejudicar a cura da doença.

Não interromper o tratamento sem o conhecimento de seu médico.

Reações adversas

Poderão ocorrer reações de hipersensibilidade ou irritação local, o que deverá levar à descontinuidade do tratamento. Em menor frequência poderão ocorrer queimação urinária e edema nas pernas.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

Uso concomitante com outras substâncias

A ingestão de álcool concomitantemente ao tratamento deve ser evitada.

Contra-indicações e precauções

Takil é contra - indicado no primeiro trimestre de gravidez, durante a lactação, para pessoas que tenham alergia a quaisquer componentes de sua fórmula e para pacientes que apresentam ou apresentaram discrasia sangüínea.

Evitar seu uso em pacientes com distúrbios neurológicos orgânicos.

Não deverão ser ingeridas bebidas alcoólicas durante e até 3 dias após o tratamento, podendo ocorrer sintomas como cãimbras abdominais, naúseas, vômitos e rubor, apesar dos níveis sistêmicos serem desprezíveis pela administração por via vaginal.

Informe ao seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início ou durante o tratamento.

NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA A SUA SAÚDE.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

Características químicas e farmacológicas

TAKIL reúne em sua composição o tioconazol, imidazólico com amplo espectro de ação contra leveduras, outros fungos e bactérias Gram positivas, e o tinidazol, tricomonicida derivado do nitroimidazol.

O tioconazol é eficaz no tratamento das infecções vaginais por *Candida albicans* e outras espécies de Candida e em infecções causadas por *Trichomonas vaginalis*. Possui atividade também contra *Staphylococcus sp, Gardnerella vaginalis* e *Bacteroides sp.*

O tinidazol é o mais ativo dos derivados nitroimidazólicos, mais potente que o metronidazol. É ativo contra *Trichomonas vaginalis*, *Gardnerella vaginalis* e a maioria das bactérias anaeróbias.

A absorção sistêmica de Takil é muito pequena.

Indicações

Tratamento tópico da tricomoníase e candidíase vaginais, isoladas ou associadas a vulvovaginites bacterianas.

Recomendação: fica a critério médico indicar o tratamento simultâneo do cônjuge.

Contra-indicações

Em pacientes que apresentem hipersensibilidade ao tioconazol e/ou ao tinidazol e em pacientes gestantes ou em fase de amamentação. O uso de Takil a partir do 2º trimestre de gravidez deverá ser recomendado pelo médico assistente, levando-se em conta os potenciais benefícios e possíveis riscos para a mãe e o feto, embora não haja evidências de que Takil seja prejudicial durante os estágios finais de gravidez. O tinidazol está contra-indicado em pacientes com antecedentes de discrasia sanguínea. Também deve ser evitado seu uso em pacientes com distúrbios neurológicos orgânicos.

Interações medicamentosas

Deve-se evitar a ingestão de álcool durante e até 3 dias após o tratamento, podendo ocorrer náusea, vômitos, cãimbras abdominais e rubor, apesar dos níveis sistêmicos serem desprezíveis pela administração por via vaginal.

Reações adversas

Evidentemente poderão ocorrer reações de hipersensibilidade ou irritação local, o que deverá levar à descontinuidade do tratamento. Em menor frequência poderão ocorrer queimação urinária e edema nas pernas.

Posologia

Carregar o aplicador até o seu limite (5g) e aplicar via vaginal 1 vez à noite por 7 dias ou, como alternativa, duas vezes ao dia por 3 dias. De preferência, aplicar fora do período menstrual.

Instruções de uso:

Você encontrará nesta embalagem 1 (uma) bisnaga com 35 gramas de creme e 07 aplicadores descartáveis. Para utilizar o medicamento, proceda da seguinte maneira:

- 1. Retire a tampa da bisnaga.
- 2. Perfure o lacre da bisnaga com o fundo da tampa e adapte o aplicador.
- 3. Aperte suavemente a bisnaga até que o êmbolo chegue ao topo, enchendo o aplicador.
- 4. Retire o aplicador e feche novamente a bisnaga.
- 5. Introduzir profundamente o aplicador que contém o creme, na vagina, preferencialmente na posição deitada, elevando-se as pernas.

ATENÇÃO

Transferir todo o conteúdo do aplicador na vagina. Após usar o aplicador, deve-se descartá-lo.

Durante o tratamento, o medicamento deve ser conservado em tempertaura ambiente (entre 15°C e 30°C), protegido da luz e umidade.

M.S. 1.0155.0194• Farm.Resp: Regina H. V. Souza / CRF-SP nº 6394

Marjan Indústria e Comércio Ltda

Rua Gibraltar, 165 - Sto. Amaro / SP • CEP: 04755-070 • Tel. : (11) 5642-9888

CNPJ nº 60.726.692/0001-81

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA