

SAME SIZE ARTWORK  
LEAFLET SIZE : 88 mm x 186 mm

24 mm

  
**candid® DUSTING**  
**Clotrimazol 1%**  
**Polvo**

#### 1. COMPOSICIÓN CUALI-CUANTITATIVA

Cada 100 g de polvo contiene:

Clotrimazol..... 1 g

Excipientes..... c.s.p.

Talco purificado, Almidón de maíz, Dióxido de silicio coloidal, Perfume en polvo

#### 2. FORMA FARMACÉUTICA

Polvo

#### 3. VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Tópica

#### 4. INDICACIONES TERAPEUTICAS

Candid Disting 1 % Polvo debe utilizarse de manera externa como un tratamiento paralelo al tratamiento con Clotrimazol Crema, Solución o Spray Dermatológico; asimismo, como profiláctico contra la reinfección particularmente en infecciones relacionadas a los pliegues de la piel donde la sudoración representa un problema.

#### 5. POSOLOGIA Y METODO DE ADMINISTRACIÓN

Después de la aplicación de Clotrimazol Crema, Solución o Spray Dermatológico, se debe rociar Candid Disting 1% Polvo sobre las áreas afectadas de dos a tres veces al día. El polvo puede también esparcirse al interior de las prendas de ropa y calzado que estén en contacto con el área infectada.

Consultar a su médico o farmacéutico para cualquier aclaración sobre la utilización del medicamento.

#### 6. CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al Clotrimazol o cualquiera de sus excipientes.

#### 7. INTERACCIONES CON OTROS PRODUCTOS MEDICINALES Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN

Ninguna

#### 8. ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES DE USO

Ninguna

#### 9. EMBARAZO Y LACTANCIA

Los datos sobre un gran número de embarazos expuestos no indican efectos adversos de Clotrimazol durante el embarazo o en la salud del feto o del recién nacido. A la fecha, no se dispone de datos epidemiológicos relevantes.

Clotrimazol puede utilizarse durante el embarazo, solo bajo supervisión de un médico u obstetra.

#### 10. EFECTOS EN LA CAPACIDAD DE CONDUCIR Y OPERAR MAQUINAS

No aplicable

#### 11. EFECTOS ADVERSOS

Los pacientes pueden experimentar con poca frecuencia ardor leve o irritación local o inmediatamente después de aplicarse el polvo. En muy raras ocasiones el paciente puede encontrar esta irritación intolerable e interrumpir el tratamiento.

Comunicar a su médico o farmacéutico cualquier reacción adversa que no estuviese descrita en el inserto.

#### Otros efectos no deseados:

El cuerpo en su totalidad: Reacción alérgica, dolor

Piel y extremidades: Prurito, erupción

PE36071 PE/EC

SAME SIZE ARTWORK  
LEAFLET SIZE : 88 mm x 186 mm

#### 12. SOBREDOSIS

En caso de ingesta oral accidental, se debe tomar medidas rutinarias, como lavado gástrico, solo si se presenta síntomas clínicos de sobredosis (p. ej. mareo, náusea o vómito). Además, dichas medidas deben realizarse solo si las vías respiratorias puede ser protegidas adecuadamente.

#### 13. PROPIEDADES FARMACOLOGICAS

##### 13.1 Propiedades Farmacodinámicas

Código ATC: D01AC01

Clotrimazol es un derivado de imidazol, con amplio espectro de actividad antimicótica. También presenta actividad contra Trichomonas, estafilococos, estreptococos y Bacteroides. No tiene efecto en lactobacilos.

##### ● Mecanismo de acción

Clotrimazol actúa contra los hongos mediante la inhibición de la síntesis de ergosterol. La inhibición de la síntesis de ergosterol produce deterioro estructural y funcional de la membrana citoplasmática.

##### ● Efectos farmacodinámicos

Clotrimazol presenta un amplio espectro antimicótico de acción in vitro e in vivo, que incluye dermatofitos, levaduras, y hongos, etc.

El modo de acción de clotrimazol es fungistático o fungicida, dependiendo de la concentración de clotrimazol sobre la zona infectada. La actividad in vitro se limita a elementos fúngicos proliferantes; las esporas de hongos son solo ligeramente sensibles.

Las variantes de resistencia primaria de especies fúngicas sensibles son muy poco comunes; el desarrollo de la resistencia secundaria por hongos sensibles solo se ha observado en casos aislados bajo condiciones terapéuticas.

##### 13.2 Propiedades farmacocinéticas

Las investigaciones farmacocinéticas basadas después de la aplicación dérmica han demostrado que, prácticamente, Clotrimazol no se absorbe de la piel intacta o inflamada a la circulación sanguínea humana. Las concentraciones séricas del pico resultante de clotrimazol se encontraron por debajo del límite de detección de 0.001 µg/mL, lo que refleja que clotrimazol, aplicado de manera tópica, no produce efectos sistemáticos o efectos secundarios considerables.

##### 13.3 Datos de seguridad preclínica

No se encuentran datos preclínicos de relevancia para el médico que extiende la prescripción, los cuales son adicionales a los ya incluidos en otras secciones del Resumen de las Características del Producto.

#### 14. CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Almacénese a temperatura no mayor de 30 °C. Protéjase de la luz.

#### 15. PERIODO DE VALIDEZ

48 Meses. No usar después de la fecha de vencimiento indicada en el envase

#### 16. FORMA DE PRESENTACIÓN

Frasco de polietileno de alta densidad x 30 g y 100 g.

Manténgase fuera del alcance los niños.

Venta con receta médica.

Fabricado Por:

 **glenmark**

**PHARMACEUTICALS LTD**

B/2, MAHALAXMI CHAMBERS,  
22, BHULABHAI DESAI ROAD,  
MUMBAI - 400 026, (INDIA).

T: PLOT NO. E-37, 39 MIDC AREA,  
SATPUR, NASIK - 422 007,  
MAHARASHTRA, INDIA.  
® MARCA REGISTRADA

Importado y Distribuido por:

Glenmark-Pharmaceuticals  
Ecuador, S.A.

Centro Corporativo EKOPARK  
Av. Simón Bolívar y Calle Nayón  
Quito-Ecuador.  
Reg. San. Ecuador: 26.379-05-05

Producto de uso delicado.

Adminístrese por prescripción y bajo vigilancia médica.

PE36071 PE/EC

PHARMACODE: 6071

ICONGRAPHICS CODE: E22466

PANTONE SHADE



PANTONE  
BLACK  
PROCESS C

**Supersedes  
Artwork Code:  
PE23351**