

# LAUSTOT®

Nitazoxanida 500 mg

Tabletas Recubiertas - Vía oral

## COMPOSICION

Cada tableta recubierta contiene:  
Nitazoxanida.....500 mg  
Excipientes, c.s.

## PROPIEDADES

LAUSTOT® es un 5-nitrotriazol con actividad antiparasitaria y antibacteriana con espectro de acción marcadamente amplio y que presenta un metabolito que es también activo, la desacetilnitazoxanida o tizoxanida. Este fármaco es efectivo contra una gran variedad de parásitos y bacterias que infectan animales y seres humanos. LAUSTOT® ha sido evaluado contra un amplio rango de parásitos, incluyendo protozoos, nematodos, cestodos y trematodos, a modo de respaldar la evaluación clínica en humanos.

## INDICACIONES

LAUSTOT® está indicado en el tratamiento de la giardiasis causada por *Giardia lamblia*, amebiasis intestinal aguda o disentería amebiana causada por *E. histolytica* y absceso hepático amebiano.

Helmintiasis: es un antihelmíntico polivalente, efectivo contra nematodos, cestodos y trematodos. Está indicado en el tratamiento de las parasitosis por *Enterobius vermicularis*, *Ascaris lumbricoides*, *Strongyloides*

*stercoralis*, *Necator americanus*, *Ancylostoma duodenale*, *Trichuris trichiura*, *Taenia saginata*, *Taenia solium*, *Hymenolepis nana*, *Fasciola hepática*, *Isospora belli*, *Cryptosporidium parvum* y absceso hepático amebiano. Efectivo en el tratamiento de la tricomoniasis, tanto sintomática como asintomática en hombres y mujeres con endocervicitis, cervicitis y erosiones cervicales. En la pareja sexual asintomática, ya que la tricomoniasis vaginal se considera una enfermedad sexualmente transmitida, la pareja sexual debe ser tratada simultáneamente.

## POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION

**Adultos y niños de 16 o más años de edad:** 1 tableta recubierta de 500 mg de LAUSTOT® cada 12 horas, durante 3 días. En la fascioliasis la duración del tratamiento debe ser de 7 días.

En la tricomoniasis se efectuará el tratamiento simultáneo de la pareja con el objeto de evitar las reinfecciones reiteradas. A fin de favorecer la absorción y evitar posibles molestias gastrointestinales, se recomienda ingerir junto con las comidas.

## CONTRAINDICACIONES

LAUSTOT® está contraindicado en pacientes con historia de hipersensibilidad al

principio activo, el embarazo y la lactancia.

## PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

**-Precauciones generales:** la dosificación de LAUSTOT® deberá vigilarse en los pacientes bajo tratamiento anticoagulante con coumadina o warfarinicos, ya que estos dos fármacos pueden aumentar el tiempo de protrombina. Este medicamento produce cambio en la coloración de la orina.

**-Precauciones en relación con efectos de carcinogénesis, mutagénesis, teratogénesis y sobre la fertilidad:** las pruebas de Ames y micronúcleos no mostraron efectos teratogénicos. Las pruebas sobre el efecto mutagénico en *Salmonella typhimurium*, fueron negativas. No hay datos de carcinogenicidad.

## INTERACCIONES

El metabolito activo de LAUSTOT® presenta una elevada unión a las proteínas del plasma, se recomienda administrar LAUSTOT® con precaución a pacientes en tratamiento con cumarínicos o warfarina pues puede incrementar los niveles plasmáticos de estos últimos, alargando el tiempo de protrombina. LAUSTOT® no ejerce efectos inhibitorios sobre las enzimas del citocromo P450, por lo cual son improbables las interacciones con drogas metabolizadas por estas enzimas.

## EFFECTOS SECUNDARIOS

Las reacciones adversas informadas son en general leves y se localizan a nivel gastroin-

testinal, siendo las más frecuentes: dolor abdominal, diarrea, cefalea, náuseas y vómitos. Más raramente, anorexia, malestar epigástrico, vértigo y debilidad. Excepcionalmente se ha reportado rash cutáneo y coloración amarillenta asintomática de la orina, e incluso del eyaculado y las escleróticas, sin valor patológico, que revirtió espontáneamente al finalizar el tratamiento.

## INTOXICACION Y SU TRATAMIENTO

Es muy poco probable que se presente sobredosificación. En caso de existir, las manifestaciones son locales a niveles del aparato digestivo. Puede inducirse el vómito y administrar hidróxido de aluminio con magnesio.

## CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Almacenar a temperatura inferior a 30°C.

## PRESENTACION

Presentación comercial: caja conteniendo 6 tabletas recubiertas.

**Producto medicinal mantener fuera del alcance de los niños.  
Venta bajo prescripción médica.**



Fabricado por:  
Wexford Laboratories Pvt. Ltd./ India  
Para: **MOBA, S.A. - Guatemala**