



Es un fármaco antifúngico de uso tópico, derivado del imidazol, con una absorción insignificante a través de la piel o las mucosas.

USO CLÍNICO

Está indicado en el tratamiento de las siguientes infecciones fúngicas superficiales (**E: off-label**): *Tinea pedis*, *tinea cruris*, *tinea corporis*, pitiriasis versicolor, candidiasis cutánea y candidiasis vulvovaginal no complicada.

DOSIS Y PAUTAS DE ADMINISTRACIÓN

La dosis y duración del tratamiento se establecerán individualmente para cada paciente, según el criterio médico y el cuadro clínico:

- Tiña de los pies: dos veces al día durante 4 semanas.
- Tiña inguinal y corporal: dos veces al día durante 2 semanas.
- Pitiriasis versicolor: dos veces al día, de 2 a 3 semanas.
- Candidiasis cutánea: una o dos veces al día, de 2 a 6 semanas.
- Candidiasis vulvovaginal no complicada: 2 veces al día durante 1 semana. Si fuese necesario, el tratamiento se podría alargar una semana más.

No se debe suspender el tratamiento aunque hayan remitido los síntomas.

Láverse las manos antes y después de aplicar el medicamento. Lavar y secar bien las zonas afectadas. Aplicar una cantidad de crema suficiente para cubrir la zona afectada y frote suavemente hasta su completa absorción

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al principio activo (econazol), a cualquier otro antimicótico del grupo de los imidazoles o a alguno de los excipientes incluidos

PRECAUCIONES

- Evitar su uso ocular e intravaginal.
- La crema es solo para uso externo. Se debe evitar el contacto con los ojos. Si accidentalmente se produjese contacto con los ojos, lavar con agua abundante y consultar con un oftalmólogo si fuese necesario.
- Este medicamento no está indicado en infecciones por dermatofitos como, *Tinea capitis* y *Tinea unguium*, en estos casos se precisa tratamiento sistémico.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Los efectos adversos frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 pacientes) son prurito, inflamación e irritación en el lugar de aplicación.

Si se produce alguna reacción de hipersensibilidad durante su utilización, se deberá suspender el tratamiento.

Información importante sobre excipientes: Puede ser levemente irritante para la piel, ojos y membranas mucosas porque contiene ácido benzoico y puede ocasionar reacciones locales en la piel (como dermatitis de contacto) o irritación de los ojos y membranas mucosas porque contiene butilhidroxianisol.

INTERACCIONES FARMACOLÓGICAS

No se han realizado estudios de interacciones.

DATOS FARMACÉUTICOS

Cada gramo de crema contiene 10 mg de nitrato de econazol (equivalentes a 8,58 mg de econazol base) y los siguientes excipientes: monopalmitoestearato de etilenglicol; macrogoles (estearato de polietilenglicol-6 y estearato de polietilenglicol-32); macrogolglicéridos de oleolilo; parafina líquida; butilhidroxianisol (E-320) o ácido benzoico (E-210). Agua purificada.

Crema de color blanco y brillante.

Conservar por debajo de 25 °C.

Presentaciones comerciales. *Las presentaciones disponibles en España pueden consultarse online en el Centro de Información de Medicamentos de la AEMPS (CIMA), <http://www.aemps.gob.es/cima> , y en <https://www.aeped.es/comite-medicamentos/pediamecum> en el enlace **Presentaciones** correspondiente a cada ficha.*

BIBLIOGRAFÍA

-Ficha técnica del Centro de Información en línea de Medicamentos de la AEMPS-CIMA [bases de datos en Internet]. Madrid, España; Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS).[fecha de acceso 12 de diciembre de 2014]. Disponible en: <https://sinaem4.agemed.es/consaem/fichasTecnicas.do?metodo=detalleForm>

-e-lactancia [base de datos en Internet].[fecha de acceso 12/12/2014]. Disponible en: www.e-lactancia.org

-UpToDate (Pediatric drug information). [bases de datos en Internet]. Econazole: Pediatric drug information. [fecha de acceso 12 de diciembre de 2014]. Disponible en: www.uptodate.com

Fecha de actualización: Noviembre 2015.

La información disponible en cada una de las fichas del Pediamécum ha sido revisada por el Comité de Medicamentos de la Asociación Española de Pediatría y se sustenta en la bibliografía citada. Estas fichas no deben sustituir en ningún caso a las aprobadas para cada medicamento por la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios (AEMPS) o la Agencia Europea del Medicamento (EMA).