



ACICLOVIR 5%

CREMA DÉRMICA

Antiviral

FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN:

ACICLOVIR 5% Crema dérmica

Cada 100 g contiene:

Aciclovir.....5 g
Excipientes.....c.s.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: ACICLOVIR 5% está indicado en el tratamiento de infecciones cutáneas por el virus del herpes simple: Herpes labial, herpes genital inicial y recurrente.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad a aciclovir, valaciclovir, o a cualquier otro componente del medicamento incluidos en la formulación.

PRECAUCIONES: No se recomienda la aplicación cutánea de aciclovir en membranas mucosas como en caso de la boca, ojo o vagina ya que puede ser irritante. Se debe tener especial cuidado para evitar la introducción accidental en el ojo.

USO DURANTE EL EMBARAZO O LA LACTANCIA: No se ha establecido la seguridad del uso de aciclovir por vía tópica en mujeres embarazadas. Los datos limitados disponibles en humanos demuestran que el fármaco se excreta en la leche materna tras la administración sistémica, pero tras la administración cutánea de aciclovir en crema la absorción sistémica es mínima.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: Las reacciones adversas poco frecuentes son: Quemazón o picazón pasajera tras la aplicación cutánea de aciclovir, leve sequedad o descamación de la piel y sensación de prurito. Aquellas reacciones adversas raras son: Eritema y dermatitis de contacto tras la aplicación.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO: La absorción por vía cutánea es mínima, por lo que las interacciones con fármacos administrados por vía sistémica son improbables.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Tópica.

DOSIS: Puede aplicarse cinco veces al día, cada 4 horas.

DURACIÓN DEL TRATAMIENTO: Se debe continuar el tratamiento durante 5 días. Si no se ha producido la curación en 5 días, el tratamiento puede prolongarse durante 5 días más hasta un total de 10 días.

MODO DE EMPLEO: Se debe aplicar una cantidad suficiente de producto, para cubrir con una capa fina la zona afectada. Tras la aplicación de este medicamento se deben lavar las manos para evitar la diseminación de la lesión a otras zonas del cuerpo o el contagio de otras personas.

SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL: MANIFESTACIONES Y MANEJO (ANTÍDOTOS): Si se ingirieran por vía oral 10 g de este medicamento con 500 mg de aciclovir no se debe esperar efectos adversos. Se han administrado por vía oral dosis de aciclovir de 800 mg cinco veces al día (4 g al día) durante 7 días sin la aparición de reacciones adversas. Se han administrado accidentalmente dosis únicas por vía intravenosa de hasta 80 mg/kg sin la aparición de efectos adversos. Aciclovir es dializable. La hemodiálisis pudiera reforzar de manera significativa la eliminación del aciclovir de la sangre y puede, por lo tanto, considerarse como una opción de manejo en el caso de sobredosis sintomática.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO: Conservar en lugar fresco y seco, a no más de 30 °C.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN: Venta libre. Mantener alejado de los niños. No usar después de su fecha de vencimiento. Recurrir al médico si los síntomas persisten o empeoran.

ADVERTENCIAS: Por contener Butilhidroxitolueno como excipiente puede ser irritante de ojos, piel y mucosas. Además, contiene Propilenglicol.

NOTIFICACIÓN DE SOSPECHAS DE REACCIONES ADVERSAS: Es importante notificar posibles problemas con el medicamento. Para notificar reacciones adversas comunicarse con el Departamento de Farmacovigilancia de Laboratorios IFA S.A.: Línea Gratuita 800-100-119. Mediante la comunicación de reacciones adversas usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

PRESENTACIÓN:

ACICLOVIR 5% Crema dérmica: Caja x tubo con 5 g.



Fabricado en Bolivia por LABORATORIOS IFA S.A.® Km. 8 1/2 carretera al Norte • Santa Cruz • Bolivia
Director Técnico Dra. Yovanna Copare M. Reg. N° C-352