

Ecuvir®

Tabletas

Antiviral



COMPOSICIÓN:

Cada tableta contiene 400 y 800 mg de Aciclovir.

ECUVIR® ACICLOVIR 400 - 800 mg

VÍA DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIFICACIÓN:

Vía de administración: Oral.

DOSIFICACIÓN:

Herpes Simple:

Episodio inicial: O terapia intermitente: por vía oral de 400 mg cada 4 horas (5 veces al día) durante 10 días. Episodios recurrentes: 800 mg por vía oral cada 4 horas (5 veces al día) durante 5 días.

Herpes Zoster:

Herpes Zoster agudo: de 400 a 800 mg, 5 veces al día a intervalos de 4 horas, omitiendo la dosis nocturna, durante 7 a 10 días. El tratamiento debe ser iniciado dentro de las 72 horas después del inicio de la erupción, aunque, durante los ensayos clínicos, el aciclovir es más eficaz cuando se inicia dentro de las primeras 48 horas.

Varicela:

Niños: Entre 2 y 6 años, la posología puede calcularse con más exactitud como 20 mg/kg de peso corporal (sin sobrepasar 800 mg) 4 veces al día. Adultos: 800 mg, 5 veces al día a intervalos de 4 horas omitiendo la dosis nocturna durante 7 días.

La terapia debe ser iniciada en el primer signo de la varicela, a más tardar 24 horas después del inicio de la erupción.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS:

Está indicado para el tratamiento de infecciones de la piel producidas por el virus del herpes simple tipo I (labial, de cara, boca y piel), de la varicela Zoster, incluyendo al virus del herpes zoster y del herpes genital inicial y sus recaídas.

MECANISMO DE ACCIÓN: El Aciclovir bloquea la síntesis del ADN polimerasa del virus. No interviene en el metabolismo celular normal. Sólo actúa gracias a la timidincinasa del virus que lo convierte en Trifosfato de Aciclovir, el que inhibe selectivamente la ADN polimerasa viral, con lo que inhibe la multiplicación del virus, sin intervenir en el metabolismo celular normal.

ABSORCIÓN: Debido a su baja solubilidad el Aciclovir la absorción por vía oral es muy lenta, variable e incompleta y se distribuye ampliamente por el organismo incluyendo líquido cefalorraquídeo y placenta. Se metaboliza en el hígado en un 10%.

EXCRECIÓN: Se excreta la mayor parte sin alteración por la orina.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Producto de uso delicado. Adminístrese por prescripción y bajo asistencia médica. Embarazo y Lactancia: Embarazo: La experiencia en humanos es limitada, por ello Aciclovir, sólo se utilizará en aquellos casos en los que previamente la valoración riesgo-beneficio aconseje su utilización.

Lactancia: Estudios realizados en humanos muestran que después de la administración de este medicamento, puede aparecer aciclovir en la leche materna, por lo que se aconseja sustituir la lactancia natural.

Efectos sobre la capacidad de conducción: No se han descrito.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad al aciclovir o a cualquiera de los componentes de la fórmula. Pacientes con daño renal.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS: Antes de tomar aciclovir, dígame a su médico si usted también está tomando probenecid. Si usted está usando probenecid su médico le puede modificar la dosis o recomendar exámenes especiales durante su tratamiento. Otros medicamentos puede que tengan interacciones con Aciclovir. Dígame a su médico sobre todos los medicamentos que utiliza, esto incluye vitaminas, minerales, productos naturales y los medicamentos recetados por otros médicos. No comience a usar medicinas sin antes decirle a su médico.

EFFECTOS INDESEABLES: Se han descrito casos de erupciones cutáneas en algunos pacientes que recibieron aciclovir; estas erupciones desaparecieron con la interrupción del tratamiento. Se han descrito otros casos extremadamente raros de ligeras elevaciones transitorias de bilirrubina y enzimas hepáticas, ligeras disminuciones en los índices hematológicos, dolor de cabeza, fatiga y reacciones neurológicas leves y reversibles en pacientes tratados con aciclovir por vía oral. Se han descrito también alteraciones gastrointestinales como náuseas, vómitos, diarreas y dolores abdominales. Si se observa cualquier otra reacción adversa no descrita anteriormente, consulte a su médico.

DURACIÓN DEL TRATAMIENTO: La duración de su tratamiento con Ecuvir® tabletas, se la indicará su médico. No suspenda el tratamiento antes ni de forma brusca, ya que podría ser perjudicial para la evolución de su enfermedad y volver a aparecer las molestias de antes del tratamiento.

SOBREDOSIS: Dado que el aciclovir se absorbe sólo parcialmente por vía digestiva, es poco probable la aparición de efectos tóxicos graves después de la ingestión de 5 g de aciclovir en una sola toma. No se dispone de datos sobre los efectos que se pueden producir después de la ingestión de dosis mayores. El aciclovir es dializable. En caso de sobredosis o ingestión accidental se recomienda consultar a su médico o concurrir de inmediato al hospital o centro de salud más cercano.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Todo medicamento debe conservarse fuera del alcance de los niños, mantenerse en su envase original, a temperatura no mayor a 30°C.

PRESENTACIÓN COMERCIAL:

Ecuvir® Caja x 20 tabletas de 400 mg

Ecuvir® Caja x 20 tabletas de 800 mg