ACICLOVIR

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Aciclovir ungüento 5%

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada 100 g de ungüento contiene:

5.0 g de Aciclovir.

Excipiente. c.s.

2-amino-9-(2-hidroxietoximetil)-3H-purina-6-ona

3. FORMA FARMACÉUTICA

Aciclovir al 5% se presenta en forma de ungüento para administración por vía tópica.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1. Indicaciones terapéuticas

Tratamiento en pacientes inmunocompetentes de infecciones cutáneas localizadas causadas por el virus del herpes simple, en particular, herpes labial y herpes genital inicial y recurrente.

4.2. Posología y forma de administración

Posología

Adultos y población pediátrica: Aplicar cinco veces al día aproximadamente cada cuatro horas omitiendo la aplicación de la noche.

Forma de administración

Uso cutáneo (tópico)

Aplicar en las lesiones o en las lesiones inminentes lo antes posible tras el comienzo de la infección. Es importante comenzar el tratamiento de los episodios recurrentes durante el periodo prodrómico o cuando las lesiones aparecen por primera vez.

Documento: IPPAci5UnVR005619 Versión: 1.0 Página **1** de **6** Fecha de revisión: 26 de noviembre de 2015 Aciclovir

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.

4.3. Contraindicaciones

Hipersensibilidad a Aciclovir o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.

4.4. Advertencias y precauciones especiales de empleo

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.

En pacientes gravemente inmunodeprimidos (por ejemplo pacientes con SIDA o receptores de

trasplante de médula ósea) debe considerarse la administración de Aciclovir por vía oral. Se debe

animar a tales pacientes a que consulten al médico en relación al tratamiento de cualquier

infección.

No debe sobrepasarse la frecuencia de aplicaciones ni la duración del tratamiento recomendado.

En caso de enfermedad grave o de recurrencias frecuentes se debe considerar el tratamiento por

vía sistémica.

Advertencia sobre excipientes

Este medicamento puede producir reacciones locales en la piel (como dermatitis de contacto)

porque contiene alcohol cetilico y propilenglicol.

Puede producir reacciones alérgicas (posiblemente retardadas) porque contiene metilparabeno y

propilparabeno.

4.5. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

La absorción por vía cutánea es mínima, por lo que las interacciones con fármacos administrados

por vía sistémica son improbables.

Probenecid incrementa la semivida y el área bajo la curva de concentración plasmática de Aciclovir

administrado por vía sistémica.

Otros fármacos que afecten la fisiología renal podrían potencialmente influir en la farmacocinética

de Aciclovir administrado por vía sistémica. No obstante, en la experiencia clínica no se han

identificado interacciones de Aciclovir administrado por vía sistémica con otros fármacos.

4.6. Fertilidad, embarazo y lactancia

Embarazo

La experiencia en seres humanos es limitada, por lo que el uso tópico de aciclovir sólo debe considerarse cuando los potenciales beneficios compensen los posibles riesgos desconocidos, sin

embargo la exposición sistémica a aciclovir de una aplicación tópica de aciclovir en ungüento es

muy baja.

En un registro después de la comercialización de aciclovir en embarazo se ha documentado los

resultados del embarazo en mujeres expuestas a cualquier formulación de aciclovir. Los resultados

del registro no han mostrado un aumento en el número de defectos de nacimiento entre los sujetos expuestos aciclovir en comparación con la población general, y los defectos de nacimiento

no mostraron un patrón que sugiera una causa común.

La administración sistémica de aciclovir en pruebas estándar internacionalmente aceptadas no

produjo efectos embriotóxicos o teratogénicos en conejos, ratas o ratones. En una prueba no

estándar en ratas, se observaron anormalidades fetales, pero sólo después de dosis subcutáneas secundarias que se produjeron toxicidad materna. La relevancia clínica de estos hallazgos es

incierta.

Lactancia

Los datos limitados disponibles en humanos demuestran que el fármaco se excreta a la leche

materna tras la administración sistémica, pero tras la administración cutánea de aciclovir en

ungüento la absorción sistémica es mínima.

Fertilidad

No hay experiencia sobre el efecto de Aciclovir por vía cutánea sobre la fertilidad de la mujer. Las

tabletas de Aciclovir han demostrado que no tienen efecto definitivo sobre el recuento,

morfología o motilidad del esperma en el hombre.

4.7. Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

La influencia de este medicamento sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o

insignificante.

4.8. Reacciones adversas

Las reacciones adversas se enumeran en orden decreciente de gravedad dentro de cada intervalo de frecuencia. Los intervalos de frecuencia utilizados son: Muy frecuentes (≥1/10), frecuentes

 $(\ge 1/100 \text{ a} < 1/10)$, poco frecuentes $(\ge 1/1.000 \text{ a} < 1/100)$, raras $(\ge 1/10.000 \text{ a} < 1/1.000)$, muy raras

(<1/10.000), frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Clasificación por sistemas orgánicos	Frecuencia	Reacción adversa
Trastornos del sistema inmunológico	Muy rara	Reacciones de hipersensibilidad inmediata incluyendo angioedema y urticaria
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Poco frecuente	Quemazón o picazón pasajeros tras la aplicación cutánea de Aciclovir, leve sequedad o descamación de la piel, sensación de prurito
	Rara	Eritema, dermatitis de contacto tras la aplicación. Cuando se han realizado pruebas de sensibilización, se ha demostrado que, con más frecuencia, las sustancias reactivas eran componentes de la base del ungüento en lugar de Aciclovir

4.9. Sobredosis

Si se ingirieran por vía oral el contenido entero del tubo que contiene 5.0 g de Aciclovir (ungüento) no serían de 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.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1. Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: Quimioterápicos para uso tópico, antivirales

Código ATC: D06BB03

Mecanismo de acción

Aciclovir es un agente antiviral activo in vitro frente al virus del Herpes Simple (VHS) tipos I y II y virus Varicela Zóster. La toxicidad para las células huésped de los mamíferos es baja. Cuando Aciclovir penetra en la célula infectada por el virus herpes, se fosforila, convirtiéndose en el compuesto activo Aciclovir trifosfato. La primera fase de este proceso requiere la presencia de la timidina-quinasa viral. El Aciclovir trifosfato actúa como sustrato e inhibidor de la ADN polimerasa del virus herpes, evitando la posterior síntesis del ADN viral sin afectar los procesos celulares normales.

5.2. Propiedades farmacocinéticas

Por vía cutánea la absorción de Aciclovir es mínima.

Documento: IPPAci5UnVR005619 Versión: 1.0 Página **4** de **6** Fecha de revisión: 26 de noviembre de 2015 Aciclovir

5.3. Datos preclínicos sobre seguridad

La administración sistémica de Aciclovir en ensayos estándar internacionalmente aceptados no

produjo efectos embriotóxicos o teratogénicos en conejos, ratas o ratones.

En ensayos no estándar en ratas, se observaron anormalidades fetales únicamente después de la

administración subcutánea de altas dosis de Aciclovir que fueron tóxicas para la madre. La

relevancia clínica de estos hallazgos es incierta.

<u>Fertilidad</u>

Sólo a dosis de Aciclovir que exceden ampliamente las dosis terapéuticas, se han comunicado

reacciones adversas reversibles, en ratas y perros, sobre la espermatogénesis en asociación con la

toxicidad general.

Los estudios realizados con dos generaciones de ratones no revelaron ningún efecto sobre la

fertilidad de Aciclovir administrado por vía oral.

Mutagenicidad

Los resultados de una gran cantidad de pruebas de mutagenicidad in vitro e in vivo indican que

Aciclovir no presenta riesgos genéticos para el hombre.

Carcinogenicidad

En estudios a largo plazo realizados en la rata y en el ratón, no se observó que aciclovir fuera

cancerígeno.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1. Lista de excipientes

Aceite mineral liviano, acido esteárico, alcohol cetilico, monoestearato de glicerilo, edetato disodico, fosfato de sodio dibasico anhidro, metilparabeno, miristato de isopropilo, propilenglicol,

propilparabeno, polisorbato 60, vaselina blanca, agua purificada.

6.2. Incompatibilidades

No se han reportado.

6.3. Periodo de validez

No administrar luego de la fecha de expiración indicada en el envase.

6.4. Precauciones especiales de conservación

Consérvese a temperatura no mayor a 30 ° C, protegido de la humedad y la luz.

Todo medicamento debe conservarse fuera del alcance de los niños.

No administrar si observa el empaque dañado o deteriorado.

Documento: IPPAci5UnVR005619 Versión: 1.0 Fecha de revisión: 26 de noviembre de 2015

Página **5** de **6**

Aciclovir

6.5. Naturaleza y contenido del envase

Caja con tubo colapsible de aluminio por 15 y 30 g.

No todas las presentaciones se comercializan en todos los países.

6.6. Precauciones especiales de eliminación

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él, se realizará de acuerdo con la normativa local (o se procederá a su devolución a la farmacia).

7. FABRICANTE

Genfar S.A., Parque Industrial Caucadesa, Kilómetro 43 Vía Panamericana Cali – Santander de Quilichao, Villa Rica, Cauca, Colombia.

8. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Genfar S.A., Colombia

9. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

26 de noviembre de 2015

10. REFERENCIAS

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios, Centro de Información Online de Medicamentos de la AEMPS.

http://www.aemps.gob.es/cima/pdfs/en/ft/67123/FT 67123.pdf Consultada el 26 de noviembre de 2015

Documento: IPPAci5UnVR005619 Versión: 1.0 Página **6** de **6**Fecha de revisión: 26 de noviembre de 2015 Aciclovir