

# Vidermina®

**ACICLOVIR 200 mg  
ACICLOVIR 0,05 g**

**ANTIVIRAL**

**COMPRIMIDOS - SUSPENSION - CREMA**

**V.A.: Oral - Tópica**

## FORMULAS

### COMPRIMIDOS

Cada comprimido contiene:

Aciclovir.....200 mg  
Excipientes c.s.p.....1 comprimido

### SUSPENSION

Cada 5 mL contiene:

Aciclovir.....200 mg  
Excipientes c.s.p.....5 mL

### CREMA

Cada 1 g contiene:

Aciclovir.....0,05 g  
Excipientes c.s.p.....1 g

## ACCION TERAPEUTICA

Antiviral. Activo frente al virus del herpes simple tipo I, tipo II y varicela zoster.

## PROPIEDADES

Actúa contra los tipos I y II de herpes simple y virus de varicela zoster, con baja toxicidad para las células infectadas del hombre.

## INDICACIONES

Tratamiento del herpes genital y profilaxis de las recurrencias frecuentes (>6 episodios anuales). Tratamiento de la infección mucocutánea producida por herpes simple Tipo I y II. Profilaxis de las recurrencias por herpes simple o varicela-zoster en pacientes inmunodeprimidos, incluyendo aquellos con depresión de la médula ósea, infectados por HIV o que se encuentran bajo tratamiento citostático. Tratamiento de pacientes no inmunocomprometidos en varicela no complicada, debe ser cuidadosamente evaluada por el médico. De estar indicado, la terapia deberá instituirse tan pronto como sea posible, preferentemente dentro de las 24 horas siguientes a la aparición de las manifestaciones típicas de la enfermedad.

## CONTRAINDICACIONES

Pacientes que hayan demostrado ser hipersensibles al aciclovir. Deberá evaluarse la relación riesgo-beneficio en pacientes con disfunción renal preexistente, hepática o anomalías neurológicas.

## REACCIONES ADVERSAS; EFECTOS COLATERALES

Droga bien tolerada en tratamientos cortos. La vía de administración tópica en algunos casos puede producir irritación.

En la administración oral puede producir, náuseas, vómitos, diarreas, cefalea y aumento de creatinemia.

## INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

El Probenecid aumenta la vida media y las concentraciones plasmáticas de aciclovir.

Otras drogas que afecten la fisiología renal podrán influir potencialmente en la farmacocinética del aciclovir.

## MECANISMO DE ACCION Y FARMACOCINETICA

El Aciclovir, cuando penetra en la célula infectada por el virus herpes se fosforila convirtiéndose en el compuesto activo aciclovir-trifosfato. Para este primer paso se requiere la presencia de la timidinacinasas específica del virus del herpes simple. El aciclovir-trifosfato actúa como inhibidor específico del DNA polimerasa del virus herpes, evitando la posterior síntesis del DNA viral sin afectar los procesos celulares normales. En los adultos la vida media plasmática del aciclovir, después de su administración, es de unas 2 a 9 horas. La mayor parte de la droga se excreta sin cambios por el riñón. Tanto la secreción tubular como la filtración glomerular contribuyen a la eliminación renal. También se elimina mediante la hemodíalisis. Se absorbe poco en el tracto gastrointestinal (15 a 30%), aunque las concentraciones séricas son suficientes para obtener un efecto terapéutico. Se distribuye ampliamente en los tejidos y líquidos corporales, encontrándose las mayores concentraciones en el riñón, hígado e intestino. Las concentraciones en el LCR son aproximadamente 50% de las concentraciones plasmáticas. Atraviesa la placenta y su unión a las proteínas es baja.

## PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Deberá utilizarse con precaución en pacientes con alteraciones renales, a fin de evitar acumulación de la droga. Vigilar la función renal en pacientes sometidos a trasplantes renales, por el aumento que produce de la creatinina o urea sérica. Se deberá indicar en mujeres embarazadas sólo cuando la valoración riesgo-beneficio de su aplicación aconseje su uso. Las mujeres con herpes genital son más propensas a desarrollar cáncer cervical, por lo que es necesario realizar un frotis para Papanicolaou anualmente o con mayor frecuencia.

## POSOLOGIA Y MODO DE USO

La misma será adaptada por el facultativo de acuerdo al estado del paciente y al tipo de afección. Se tendrá en cuenta entre otros la función renal, el estado inmunológico del paciente, la gravedad del cuadro, el tipo de virus, su localización, la edad y el peso del mismo.

**Adultos:** Como dosis promedio 5 comprimidos (1 comp. c/4 horas), al día durante 5 a 10 días.

**Niños:** Como dosis promedio, 20 mg/kg o 5 mL de suspensión (200 mg) 5 veces al día durante 5 a 10 días.

**Crema:** Aplicar sobre la zona afectada cada tres horas, 6 veces al día, durante 7 días. La cantidad deberá ser suficiente para cubrir adecuadamente todas las lesiones.

## RESTRICCIONES DE USO

El aciclovir (vidermina) no debe utilizarse durante el embarazo al menos que el beneficio justifique el riesgo potencial al feto. El uso de vidermina crema en el embarazo debe ser considerado solo cuando los beneficios potenciales superen la posibilidad de riesgos mayores, igualmente se debe tener precaución cuando se administre durante la lactancia.

## SOBREDOSIS

El Aciclovir sólo se absorbe parcialmente en el tracto gastrointestinal. Pacientes han ingerido sobredosis de hasta 20 g de aciclovir en una sola ocasión, sin efectos tóxicos. La sobredosis accidental, repetida con aciclovir oral durante varios días se ha asociado con efectos gastrointestinales (como náusea y vómito) y efectos neurológicos (cefalea y confusión)

**Manejo:** se debe observar de cerca a los pacientes por signos de toxicidad. Se debe mantener una adecuada hidratación para prevenir la precipitación de aciclovir en los túbulos renales. La hemodíalisis aumenta significativamente la remoción del aciclovir de la sangre y por lo tanto se puede considerar como una opción para el manejo en el evento de una sobredosificación sintomática. En caso de sobredosis o intoxicación, llamar al Centro de Toxicología de Emergencias Médicas. Teléfono: 220.418/9. Avenida Gral. Santos e/ Teodoro S. Mongelos.

## PRESENTACIONES

Caja conteniendo 25 comprimidos.

Cajas conteniendo frascos x 60 y 120 mL de suspensión.

Caja conteniendo pomos x 10 g de crema.

Venta autorizada por la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria del M.S.P. y B.S. Certif. N°: Comprimidos: 09401-04-EF  
B.S. Certif. N°: Suspensión: 09935-04-EF  
B.S. Certif. N°: Crema: 09620-04-EF

Conservar a temperatura ambiente inferior a 30°C.

Mantener fuera del alcance de los niños.

**Regente:** Q. F. Lina Laratro - Reg. N° 2337

Venta bajo receta

Industria Paraguaya



Elaborado por GUAYAKI S.A.

Ofic. Administ.: Av. Brasília N° 1895

Tel.: 291-339

Planta Industrial: Futsal 88 N° 2416

Tel.: 290-822

Asunción - Paraguay