FARMACIOLA PARA CAMPO DE REFUGIADOS   
-Antivirales

|  |  |
| --- | --- |
| ACICLOVIR MYLAN Comp. 200 mg | |
| **CÓDIGO NACIONAL** | 855080 |
| **CÓDIGO ATC** | J05AB01 |
| **CLASIFICACIÓN TERAPÉUTICA** | Antivirales de acción directa |
| **PRINCIPIO ACTIVO** | **ACICLOVIR** |
| **PRESENTACIÓN** | COMPRIMIDOS |
| **INDICACIONES** | *Oral: tto. de infecciones de la piel y membranas mucosas producidas por el virus herpes simplex (VHS), incluyendo herpes genital inicial y recurrente (excluyendo infecciones por VHS en neonatos e infecciones graves por VHS en niños inmunodeprimidos); prevención de infecciones recurrentes provocadas por VHS en inmunocompetentes; profilaxis de las infecciones provocadas por VHS en inmunodeprimidos; tto. de varicela y herpes zoster en inmunocompetentes.*  *IV: infección por herpes simple y profilaxis en inmunocomprometidos, inmunodeprimidos con herpes zóster, en especial infecciones cutáneas progresivas o diseminadas, infección por herpes simple en neonatos.* |
| **CONTRAINDICACIONES** | Hipersensibilidad a aciclovir, valaciclovir o ganciclovir. |
| **ADVERTENCIAS** | * Si padece alguna enfermedad del riñón o tiene usted edad avanzada, es posible que su médico utilice una dosis más baja. El riesgo de padecer insuficiencia renal aumenta con el uso de fármacos nefrotóxicos (medicamentos que producen toxicidad en el riñón). * Insuficiencia renal (I.R.) y ancianos ajustar dosis y monitorizar; inmunodeprimidos en tto. prolongado; tto. concomitante con nefrotóxicos incrementan el riesgo de I.R.; mantener buena hidratación; infus. muy lenta, mín. 1 h. * Asimismo, debe beber suficiente cantidad de líquido durante el tratamiento para mantener una hidratación adecuada. * En personas de edad avanzada se recomienda un aporte de líquido adecuado mientras estén sometidas a altas dosis de aciclovir por vía oral. * Se deben evitar las relaciones sexuales en pacientes de herpes genital con lesiones visibles ya que existe el riesgo de transmitir la infección a la pareja.  Insuficiencia renal Precaución, ajustar dosis según Clcr y monitorizar (mayor riesgo de desarrollar reacciones adversas neurológicas). Consulte a su médico, incluso si cualquiera de las circunstancias anteriormente mencionadas le hubieran ocurrido alguna vez. |
| **LACTÀNCIA y EMBARAZO** | Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.  ***Embarazo***La experiencia en humanos es limitada, por ello aciclovir sólo se utilizará en aquellos casos en los que previamente la valoración beneficio-riesgo de su aplicación 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. |
| **INTERACCIONES** | AUC (Àrea bajo la curva) aumentada por: probenecid, cimetidina.  Controlar concentraciones plasmáticas de: teofilina. |

|  |  |
| --- | --- |
| LAMIVUDINA | |
| **CÓDIGO NACIONAL** | 704744 |
| **CÓDIGO ATC** | J05AF05 |
| **CLASIFICACIÓN TERAPÉUTICA** | [Antiinfecciosos para uso sistémico](https://www.vademecum.es/atc-j) |
| **PRINCIPIO ACTIVO** | **LAMIVUDINA** |
| **PRESENTACIÓN** | Via Oral |
| **INDICACIONES** | **\*Tratamiento de adultos y niños con infección por el VIH, en combinación con otros antirretrovirales. Tratamiento de adultos y niños con infección por el virus de hepatitis B crónica.**  *Tto. de hepatitis B crónica en ads. con: enf. hepática compensada con evidencia de replicación viral, elevación persistente de ALT y evidencia histológica de inflamación hepática activa y/o fibrosis (sólo comenzar el tto. cuando no está disponible o no sea apropiado el uso de un agente antiviral alternativo con una barrera genética más alta a resistencia); enf. hepática descompensada en combinación con un 2º agente sin resistencia cruzada a lamivudina. Tto. antirretroviral combinado de VIH en ads. y niños.* |
| **CONTRAINDICACIONES** | Hipersensibilidad |
| **ADVERTENCIAS** | Insuficiencia hepática Precaución. Aumento en la frecuencia de anormalidades de función hepática. Insuficiencia renal Precaución con I.R. moderada-grave. Ajustar dosis según Clcr. |
| **LACTÀNCIA y EMBARAZO** | Embarazo Datos de mujeres embarazadas indican que no hay toxicidad malformativa. Si es clínicamente necesario puede usarse. Lactancia Después de administrarse por vía oral, lamivudina se excreta en la leche materna en concentraciones similares a las halladas en suero. Basado en más de 200 parejas madre/hijo tratadas frente al VIH, se puede determinar que las concentraciones séricas de lamivudina en lactantes de madres tratadas frente al VIH son muy bajas (< 4% de las concentraciones séricas maternas) y éstas disminuyen progresivamente a niveles indetectables cuando los lactantes alimentados con leche materna alcanzan las 24 semanas de edad. No hay datos disponibles sobre la seguridad de lamivudina cuando se administra a bebés menores de tres meses de edad. Se recomienda que las mujeres infectadas por el VIH no den el pecho a sus hijos bajo ninguna circunstancia, con el fin de evitar la transmisión del VIH. |
| **INTERACCIONES** | Posible interacción con: trimetoprima, vigilar clínica.  Evitar concomitancia con: cotrimoxazol a dosis elevadas. |