

Prospecto: información para el paciente

Aciclovir pensa pharma 800 mg comprimidos EFG

LEA TODO EL PROSPECTO DETENIDAMENTE ANTES DE EMPEZAR A TOMAR ESTE MEDICAMENTO, PORQUE CONTIENE INFORMACIÓN IMPORTANTE PARA USTED.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

CONTENIDO DEL PROSPECTO

1. Qué es Aciclovir pensa pharma y para qué se utiliza
 2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Aciclovir pensa pharma
 3. Cómo tomar Aciclovir pensa pharma
 4. Posibles efectos adversos
 5. Conservación de Aciclovir pensa pharma
- Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Aciclovir pensa pharma y para qué se utiliza

Aciclovir pensa pharma 800 mg contiene un principio activo llamado aciclovir. Pertenece a un grupo de medicamentos conocidos como antivirales. Se emplea en el tratamiento de infecciones producidas por virus.

Aciclovir pensa pharma está indicado en:

- Tratamiento de la varicela y herpes zoster.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Aciclovir pensa pharma

NO TOME ACICLOVIR PENZA PHARMA:

- **si es alérgico a aciclovir o valaciclovir**, o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

No tome Aciclovir pensa pharma si lo anterior le aplica. Si no está seguro, hable con su médico o farmacéutico antes de tomar Aciclovir pensa pharma.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar Aciclovir pensa pharma:

- si su función renal está alterada,
- si es usted una persona de edad avanzada.

Consulte a su médico o farmacéutico si tiene cualquier duda relacionada con la toma de Aciclovir pensa pharma.

Es importante beber una cantidad suficiente de líquido mientras este tomando Aciclovir pensa pharma.

OTROS MEDICAMENTOS Y ACICLOVIR PENSA PHARMA

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizando recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta o medicamentos a base de plantas.

Particularmente, informe a su médico si usted está tomando alguno de los siguientes medicamentos

- probenecid, utilizado para tratar la gota,
- cimetidina, utilizado para tratar las úlceras pépticas,
- micofenolato de mofetilo, medicamento utilizado en pacientes trasplantados

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento.

EMBARAZO, LACTANCIA Y FERTILIDAD

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.

CONDUCCIÓN Y USO DE MÁQUINAS

Algunos efectos adversos como somnolencia o sueño puede afectar a su capacidad para concentrarse y reaccionar. No conduzca o maneje maquinaria si siente que su capacidad está afectada.

Aciclovir pensa pharma contiene sodio

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por comprimido, esto es, esencialmente, “exento de sodio”

3. Cómo tomar Aciclovir pensa pharma

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

Toma de este medicamento:

- Tome este medicamento vía oral.
- Tome el comprimido entero con un poco de agua.
- Puede tomar este medicamento con o sin alimentos.
- Comience la toma de Aciclovir pensa pharma tan pronto como sea posible.

La ranura sirve para fraccionar el comprimido en dosis iguales.

Su médico le indicará la duración y dosis de su tratamiento con este medicamento.

Tratamiento de la varicela y el herpes zoster

- La dosis habitual es de 800 mg, 5 veces al día.
- Debe dejar un espacio de 4 horas entre dosis (omitiendo la dosis nocturna)
Por ejemplo: 7, 11, 15, 19 y 23 horas.

- Usted debe tomar Aciclovir pensa pharma durante 7 días.

Su médico puede ajustar la dosis de Aciclovir pensa pharma si:

- si es un niño,
- si es usted una persona de edad avanzada,
- si usted tiene problemas renales, si tiene problemas renales es importante beber mucha agua mientras está siendo tratado con Aciclovir.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico

SI TOMA MÁS ACICLOVIR PENSA PHARMA DEL QUE DEBE

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Los síntomas de una sobredosis incluyen efectos en el estómago e intestino, tales como náuseas o vómitos y efectos sobre el sistema nervioso central, tales como y confusión.

SI OLVIDÓ TOMAR ACICLOVIR PENSA PHARMA

Si olvida tomar Aciclovir pensa pharma, tómelo tan pronto como lo recuerde. Sin embargo, si es casi la hora de su próxima dosis, omita la dosis olvidada.

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Tome la siguiente dosis a la hora habitual.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Reacciones alérgicas (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas)

Si usted sufre una reacción alérgica, deje de tomar Aciclovir pensa pharma y consulte a su médico inmediatamente

Los síntomas pueden incluir:

- sarpullido, picazón o urticaria en la piel,
- hinchazón de la cara, labios, lengua u otras partes del cuerpo,
- dificultad para respirar, sibilancias o dificultad para respirar,
- colapso.

Otros efectos secundarios incluyen:

Frecuentes: (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas)

- dolor de cabeza,
- mareos,
- estar o sentirse enfermo,
- diarrea,
- dolor de estómago,
- erupción,
- erupciones cutáneas causadas por la luz solar (fotosensibilidad),
- prurito,
- sensación de cansancio,
- fiebre sin explicación (temperatura alta) y sensación de desmayo, especialmente cuando se está de pie.

Poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas):

- erupción cutánea con picazón.
- pérdida de pelo.

Raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas):

- alteración de los análisis de sangre y orina,
- aumento en las enzimas que actúan en el hígado.

Muy raros (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas):

- reducción del número de glóbulos rojos en la sangre (anemia),
- reducción del número de glóbulos blancos en la sangre (leucopenia),
- reducción del número de plaquetas en la sangre (células que ayudan a coagular la sangre) (trombocitopenia),
- sentirse débil,
- sentirse agitado o confundido,
- agitación o temblores,
- alucinaciones (ver o escuchar cosas que no están),
- convulsiones,
- sensación de sueño inusual o somnolencia,
- inestabilidad al caminar y falta de coordinación,
- dificultad para hablar,
- incapacidad para pensar o juzgar claramente,
- inconsciencia (coma),
- parálisis de parte o de todo el cuerpo,
- trastornos del comportamiento, del habla y de los movimientos oculares,
- rigidez del cuello y sensibilidad a la luz,
- inflamación del hígado (hepatitis),
- color amarillento de la piel y ojos (ictericia),
- problemas renales en los que pasa poca o ninguna orina,
- dolor en la parte inferior de la espalda, la zona renal de la espalda o justo por encima de la cadera (dolor renal).

COMUNICACIÓN DE EFECTOS ADVERSOS


Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaRAM.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Aciclovir pensa pharma

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No conservar a temperatura superior a 30°C.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase y en la etiqueta el frasco después de CAD. . La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

COMPOSICIÓN DE ACICLOVIR PENZA PHARMA

- **El principio activo es aciclovir. Cada comprimido contiene 800 mg de aciclovir**
- Los demás componentes son: povidona K 30(E1202), carboximetilalmidón sódico (tipo A) (procedente de almidón de patata) (E468), celulosa microcristalina (E460) y estearato de magnesio (E470b).

ASPECTO DEL PRODUCTO Y CONTENIDO DEL ENVASE

Aciclovir pensa pharma 800 mg comprimidos se presenta en comprimidos blancos, alargados, biconvexos, y ranurado en una de las caras.

SE PRESENTAN EN ENVASES DE 30 O 35 COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EN BLÍSTER DE ALUMINIO/PVC

TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y RESPONSABLE DE LA FABRICACIÓN

TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Towa Pharmaceutical, S.A.
C/ de Sant Martí, 75-97
08107 Martorelles (Barcelona)
España

Responsable de la fabricación

Pharmaceutical Works Polpharma S.A.
19 Pelplińska Str.
83-200 Starogard Gdański
Polonia

Fecha de la última revisión de este prospecto: Febrero 2023

La información detallada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es>