

PROYECTO DE PROSPECTO

XICLOVIR®

ACICLOVIR

Comprimidos recubiertos

Comprimidos

Suspensión

Venta bajo receta

Industria Argentina

Fórmula:

Cada comprimido recubierto de 200 mg contiene: Excipientes: Almidón glicolato de sodio 10,00 mg, Celulosa microcristalina ph 101 80,00 mg, Povidona K30 6,26 mg, Estearato de magnesio 3,75 mg, Laca de Recubrimiento HPMC* 7,248 mg, Laca índigo carmín 0,054 mg, Laca rojo punzo 4 R 0,175 mg, Propilenglicol 0,725 mg, Carbowax 6000 0,725 mg, Sacarina sódica 0,072 mg, *Composición de la Laca de recubrimiento HPMC: Hidroxipropilmetilcelulosa 5 cps: 60%, Dióxido de titanio: 32%, Polietilenglicol 400: 8%.

Cada comprimido de 400 mg contiene: Aciclovir: 400,00 mg. Excipientes: Celulosa microcristalina 160,00 mg; Povidona 12,5 mg; Almidón glicolato de sodio 20,00 mg; Estearato de magnesio 7,50 mg.

Cada comprimido de 800 mg contiene: Aciclovir: 800,00 mg. Excipientes: Celulosa microcristalina 283,20 mg; Povidona 25 mg; Almidón glicolato de sodio 40 mg; Estearato de magnesio 15 mg.

Cada 100 ml de suspensión contiene: Aciclovir: 8,000 g. Excipientes:

Sorbitol 70% 30,000 g; Metilparabeno 0,200 g; Propilparabeno 0,020 g; Avicel RC 591 1,000 g; Carboximetilcelulosa 300 1,000 g, Glicerina 10,000 g, Tween 80 0,200 g, Esencia de banana polvo 0,250 g, Agua purificada c.s.p. 100,00 ml.

Acción terapéutica

Grupo farmacoterapéutico: antivirales de acción directa, nucleósidos y nucleótidos excluyendo inhibidores de la transcriptasa inversa, código ATC: J05AB01

Indicaciones terapéuticas

está indicado para el tratamiento de las infecciones de la piel y las membranas mucosas producidas por el virus del herpes simple (VHS), incluyendo herpes genital inicial y recurrente (excluyendo infecciones por VHS en neonatos e infecciones graves por VHS en niños inmunocomprometidos).

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industrial


DANIELA A. CASAS
FARMACEUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-29987961-APN-DTD#JGM

Xiclovir está indicado para la supresión (prevención de recurrencias) de infecciones recurrentes por VHS en pacientes inmunocompetentes.

Xiclovir está indicado en la profilaxis de las infecciones por VHS en pacientes inmunocomprometidos.

Xiclovir está indicado para el tratamiento de las infecciones por varicela-zóster (cuando sea clínicamente relevante), incluyendo la varicela y el herpes zóster. .

Posología y forma de administración

Posología

Tabla 1: Resumen de la posología en todas las indicaciones

Indicación	Posología	
Tratamiento de las infecciones de la piel y las membranas mucosas producidas por VHS	<i>Adultos inmunocompetentes e inmunocomprometidos</i> 200 mg 5 veces al día durante 5 días	<i>Niños inmunocompetentes e inmunocomprometidos</i> Niños ≥ 2 años: 200 mg (2,5 ml suspensión) 5 veces al día durante 5 días Lactantes y niños menores de 2 años: 100 mg (1,25 ml suspensión) 5 veces al día durante 5 días
Supresión de infecciones recurrentes por VHS	<i>Adultos inmunocompetentes</i> 200 mg 4 veces al día; 400 mg 2 veces al día (duración del tratamiento 6-12 meses)	-
Profilaxis de infecciones por VHS en pacientes inmunocomprometidos	<i>Adultos inmunocomprometidos</i> 200 mg 4 veces al día (la duración del tratamiento está determinada por la duración del período de riesgo)	<i>Niños inmunocomprometidos</i> Niños ≥ 2 años: 200 mg (2,5 ml suspensión) 4 veces al día Lactantes y niños menores de 2 años: 100 mg (1,25 ml suspensión) 4 veces al día (la duración del tratamiento está determinada por la duración del

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industrial


DANIELA A. CASAS
FARMACEUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-29987961-APN-DTD#JGM

		período de riesgo)
Tratamiento de infecciones por varicela-zóster incluyendo varicela	<i>Adultos inmunocompetentes</i> 800 mg 5 veces al día durante 7 días	<i>Niños inmunocompetentes</i> 6 años y mayores: 800 mg (10 ml suspensión) 4 veces al día durante 5 días 2 a < 6 años: 400 mg (5 ml suspensión) 4 veces al día durante 5 días Menores de 2 años: 200 mg (2,5 ml suspensión) 4 veces al día durante 5 días
Tratamiento de infecciones por herpes zóster	<i>Adultos inmunocompetentes</i> 800 mg 5 veces al día durante 7 días	

Tabla 2: Resumen de la posología en pacientes con insuficiencia renal

Aclaramiento de creatinina	Posología
10-25 ml/min	Infecciones por varicela-zóster, incluyendo la varicela y el herpes zóster: 800 mg 3 veces al día
< 10 ml/min	Infecciones por el virus del herpes simple: 200 mg 2 veces al día Supresión de infecciones recurrentes por herpes simple en pacientes inmunocompetentes: 200 mg 2 veces al día Profilaxis de infecciones por herpes simple en pacientes inmunocomprometidos: 200 mg 2 veces al día Infecciones por varicela-zóster, incluyendo la varicela y el herpes zóster: 800 mg 2 veces al día

Tratamiento del herpes simple

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industrial


 DANIELA A. CASAS
 FARMACEUTICA
 DIRECTORA TÉCNICA


 ELENA RUT ZIFFER
 APODERADA

RE-2026-29987961-APN-DTD#JGM

Adultos

Para el tratamiento de las infecciones por VHS se deben administrar 200 mg de aciclovir, cinco veces al día, aproximadamente cada 4 horas, omitiendo la dosis nocturna. El tratamiento se debe continuar durante cinco días, aunque puede ser necesario prolongarlo en infecciones iniciales graves.

En pacientes gravemente inmunocomprometidos (por ejemplo, tras un trasplante de médula ósea) o en pacientes con absorción intestinal disminuida, la dosis puede duplicarse a 400 mg o, alternativamente, se puede considerar la administración por vía intravenosa.

El tratamiento se debe iniciar tan pronto como sea posible tras el comienzo de la infección. En el caso de episodios recurrentes, el tratamiento se debe iniciar preferiblemente durante el periodo prodrómico o cuando aparezcan las primeras lesiones.

Personas de edad avanzada

En personas de edad avanzada, se debe considerar la posibilidad de insuficiencia renal y, en consecuencia, se deberá ajustar la dosis (*ver Insuficiencia renal*).

Se debe mantener una hidratación adecuada de los pacientes de edad avanzada que tomen dosis orales altas de aciclovir.

Insuficiencia renal

Se recomienda tener precaución cuando se administre aciclovir a pacientes con insuficiencia renal. Se debe mantener una hidratación adecuada.

En el tratamiento de infecciones por VHS en pacientes con función renal alterada, las dosis orales recomendadas no conducirán a la acumulación del aciclovir por encima de los niveles establecidos como seguros por perfusión intravenosa. Sin embargo, para los pacientes con insuficiencia renal grave (aclaramiento de creatinina inferior a 10 ml/min), se recomienda un ajuste de la dosis a 200 mg dos veces al día, aproximadamente cada 12 horas.

Población pediátrica

Para el tratamiento de las infecciones por VHS, los niños de dos años o más deben recibir dosis para adultos y los lactantes y niños menores de dos años deben recibir la mitad de la dosis para adultos. Otras formas farmacéuticas o dosis podrían ser más adecuadas para administrar a esta población.

Para el tratamiento de las infecciones neonatales por VHS, se recomienda aciclovir intravenoso.

Supresión (prevención de recurrencias) de infecciones recurrentes por VHS en pacientes inmunocompetentes

Adultos

Para la supresión de infecciones por VHS en pacientes inmunocompetentes, se deben administrar 200 mg de aciclovir, 4 veces al día, aproximadamente cada 6 horas.

Muchos pacientes pueden ser tratados convenientemente con un régimen de 400 mg de aciclovir 2 veces al día, aproximadamente cada 12 horas.

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industrial


DANIELA A. CASAS
FARMACEUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-29987961-APN-DTD#JGM

Puede resultar eficaz una reducción de dosis a 200 mg de aciclovir, 3 veces al día, aproximadamente cada 8 horas, o incluso 2 veces al día, aproximadamente cada 12 horas.

Algunos pacientes pueden experimentar infecciones recurrentes con dosis diarias totales de 800 mg de aciclovir.

El tratamiento se debe interrumpir periódicamente a intervalos de 6 a 12 meses para observar posibles cambios en la historia natural de la enfermedad.

Personas de edad avanzada

En personas de edad avanzada, se debe considerar la posibilidad de insuficiencia renal y, en consecuencia, se deberá ajustar la dosis (*ver Insuficiencia renal*).

Se debe mantener una hidratación adecuada de los pacientes de edad avanzada que tomen dosis orales altas de aciclovir.

Insuficiencia renal

Se recomienda tener precaución cuando se administre aciclovir a pacientes con insuficiencia renal. Se debe mantener una hidratación adecuada.

En la profilaxis de infecciones por VHS en pacientes con función renal alterada, las dosis orales recomendadas no conducirán a la acumulación del aciclovir por encima de los niveles establecidos como seguros por infusión intravenosa. Sin embargo, para los pacientes con insuficiencia renal grave (aclaramiento de creatinina inferior a 10 ml/min), se recomienda un ajuste de la dosis, a 200 mg dos veces al día, aproximadamente cada 12 horas.

Población pediátrica

No se dispone de datos sobre la supresión de las infecciones por VHS en niños inmunocompetentes.

Profilaxis de las infecciones por VHS en pacientes inmunocomprometidos

Adultos

Para la profilaxis de infecciones por VHS en pacientes inmunocomprometidos la dosis a administrar es de 200 mg de aciclovir, 4 veces al día, aproximadamente cada 6 horas.

En pacientes gravemente inmunocomprometidos (por ejemplo, tras un trasplante de médula ósea) o en pacientes con absorción intestinal disminuida, la dosis puede duplicarse a 400 mg de aciclovir o, alternativamente, se puede considerar la administración por vía intravenosa.

La duración de la administración profiláctica se determina por la duración del periodo de riesgo.

Personas de edad avanzada

En personas de edad avanzada, se debe considerar la posibilidad de insuficiencia renal y, en consecuencia, se deberá ajustar la dosis (*ver Insuficiencia renal*).

Se debe mantener una hidratación adecuada de los pacientes de edad avanzada que toman dosis orales altas de aciclovir.

Insuficiencia renal

Se recomienda tener precaución cuando se administre aciclovir a pacientes con insuficiencia renal. Se debe mantener una hidratación adecuada.

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industrial


DANIELA A. CASAS
FARMACEUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-29987961-APN-DTD#JGM

En la profilaxis de infecciones por VHS en pacientes con función renal alterada, las dosis orales recomendadas no conducirán a la acumulación del aciclovir por encima de los niveles establecidos como seguros por infusión intravenosa. Sin embargo, para los pacientes con insuficiencia renal grave (aclaramiento de creatinina inferior a 10 ml/min), se recomienda un ajuste de la dosis a 200 mg dos veces al día, aproximadamente cada 12 horas.

Población pediátrica

Para la profilaxis de infecciones por VHS, los niños inmunocomprometidos de dos años o más deben recibir dosis para adultos y los lactantes y niños menores de dos años deben recibir la mitad de la dosis para adultos. Otras formas farmacéuticas o dosis podrían ser más adecuadas para administrar a esta población.

Tratamiento de la varicela y el herpes zóster

Adultos

Para el tratamiento de la varicela e infecciones por herpes zóster, la dosis a administrar es de 800 mg de aciclovir 5 veces al día, aproximadamente cada 4 horas, omitiendo la dosis nocturna. El tratamiento se debe continuar durante 7 días.

En pacientes gravemente inmunocomprometidos (por ejemplo después de un trasplante de médula ósea) o en pacientes con absorción intestinal disminuida, se debe considerar la administración por vía intravenosa.

El tratamiento se debe iniciar tan pronto como sea posible tras el comienzo de la infección. El tratamiento proporciona mejores resultados si se inicia tan pronto como aparece la erupción.

Personas de edad avanzada

En personas de edad avanzada, se debe considerar la posibilidad de insuficiencia renal y, en consecuencia, se deberá ajustar la dosis (*ver Insuficiencia renal*).

Se debe mantener una hidratación adecuada de los pacientes de edad avanzada que toman dosis orales altas de aciclovir.

Insuficiencia renal

Se recomienda tener precaución cuando se administre aciclovir a pacientes con insuficiencia renal. Se debe mantener una hidratación adecuada.

Para el tratamiento de varicela e infecciones por herpes zóster en pacientes con insuficiencia renal, se recomienda ajustar la dosis:

- 800 mg, 2 veces al día, aproximadamente cada 12 horas para pacientes con insuficiencia renal grave (aclaramiento de creatinina inferior a 10 ml/minuto)
- 800 mg aciclovir, 3 veces al día, aproximadamente cada 8 horas para pacientes con insuficiencia renal moderada (aclaramiento de creatinina en el rango 10-25 ml/minuto)

Población pediátrica

Para el tratamiento de la varicela en niños:

- 6 años o más: 800 mg (10 ml suspensión) de aciclovir 4 veces al día.
- Entre 2 años y menores de 6 años: 400 mg (5 ml suspensión) de aciclovir 4 veces al día

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industrial


DANIELA A. CASAS
FARMACEUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-29987961-APN-DTD#JGM

- Menores de 2 años: 200 mg (2,5 ml suspensión) de aciclovir 4 veces al día

La dosis puede calcularse con mayor precisión como 20 mg de aciclovir/kg de peso corporal (sin exceder los 800 mg) cuatro veces al día. El tratamiento se debe continuar durante cinco días.

No se dispone de datos sobre el tratamiento de infecciones por herpes zóster en niños inmunocompetentes.

Forma de administración

Vía oral

Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo (aciclovir), a valaciclovir o a alguno de los excipientes.

Advertencias y precauciones especiales de empleo

Uso en pacientes con insuficiencia renal y en pacientes de edad avanzada:

Aciclovir se elimina por aclaramiento renal, por lo tanto, la dosis debe ser reducida en pacientes con insuficiencia renal. Los pacientes de edad avanzada pueden tener reducida la función renal y, por lo tanto, se debe considerar la necesidad de reducir la dosis a este grupo de pacientes. Los pacientes de edad avanzada y los pacientes con insuficiencia renal tienen un mayor riesgo de desarrollar reacciones adversas neurológicas y deben ser estrechamente monitorizados para controlar estos efectos. En los casos notificados, estas reacciones fueron generalmente reversibles con la interrupción del tratamiento.

Los tratamientos prolongados o repetidos con aciclovir en pacientes gravemente inmunocomprometidos pueden dar lugar a una selección de cepas del virus con sensibilidad reducida, que pueden no responder al tratamiento continuado con aciclovir.

El riesgo de insuficiencia renal se ve incrementado con el uso de otros medicamentos nefrotóxicos.

Los datos actualmente disponibles de los estudios clínicos no son suficientes para determinar que el tratamiento con aciclovir reduce la incidencia de complicaciones asociadas a varicela en pacientes inmunocompetentes.

Estado de hidratación:

Se debe tener especial cuidado en mantener una hidratación adecuada en pacientes que reciban dosis altas de aciclovir por vía oral.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No se han identificado interacciones clínicamente significativas.

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industrial


DANIELA A. CASAS
FARMACEUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-29987961-APN-DTD#JGM

El aciclovir se elimina principalmente inalterado en orina mediante secreción tubular renal activa. Cualquier fármaco administrado concomitantemente que compita con este mecanismo puede incrementar las concentraciones plasmáticas de aciclovir.

Probenecid y cimetidina incrementan el AUC de aciclovir por este mecanismo y reducen el aclaramiento renal de aciclovir.

De la misma manera, se han observado aumentos en las AUCs plasmáticas de aciclovir y del metabolito inactivo del micofenolato de mofetilo, un agente inmunosupresor utilizado en pacientes trasplantados, cuando ambos medicamentos se administran en combinación. Sin embargo, no es necesario un ajuste de la dosis debido al amplio margen terapéutico de aciclovir.

Un estudio experimental de cinco sujetos varones indica que la terapia concomitante con aciclovir aumenta en aproximadamente un 50% el AUC de la teofilina total administrada. Se recomienda controlar las concentraciones plasmáticas durante la terapia concomitante con aciclovir.

Fertilidad, embarazo y lactancia

Embarazo

El uso de aciclovir solo debe ser considerado cuando los beneficios potenciales superen cualquier posible riesgo desconocido.

En un registro realizado tras la comercialización de aciclovir, se han documentado resultados de mujeres embarazadas expuestas a cualquier formulación de aciclovir. Los resultados indican que aciclovir no ha mostrado provocar un incremento en el número de defectos de nacimiento entre mujeres expuestas a aciclovir en comparación con la población general no expuesta y ninguna de estas alteraciones sigue un patrón único o consistente que pueda sugerir una causa común.

Lactancia

Tras la administración oral de 200 mg de aciclovir 5 veces al día, se han detectado en la leche materna concentraciones de aciclovir que oscilan entre 0,6 a 4,1 veces los correspondientes niveles plasmáticos. Estos niveles expondrían potencialmente a los lactantes a dosis de aciclovir de hasta 0,3 mg/kg/día. En consecuencia, se aconseja precaución si se va a administrar aciclovir a una mujer en periodo de lactancia.

Fertilidad

No existen datos sobre el efecto de aciclovir en la fertilidad de las mujeres.

En un estudio de 20 pacientes varones, con recuentos normales de espermatozoides, se ha demostrado que las dosis de aciclovir por vía oral de hasta 1 g al día durante un máximo de seis meses no tienen efectos clínicamente significativos en cuanto al recuento, la motilidad y la morfología espermáticos.

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

Deben tenerse en cuenta el estado clínico del paciente y el perfil de reacciones adversas de aciclovir antes de conducir o utilizar máquinas.

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industrial


DANIELA A. CASAS
FARMACEUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-29987961-APN-DTD#JGM

No se han realizado estudios para investigar el efecto de aciclovir en la capacidad para conducir o utilizar máquinas. Además, no puede predecirse un efecto perjudicial sobre estas actividades a partir de la farmacología del principio activo.

Reacciones adversas

Las categorías de frecuencia asociadas con los acontecimientos adversos son estimaciones. Para la mayoría de los efectos, no se dispone de datos adecuados para estimar la incidencia. Además, la incidencia de los efectos adversos puede variar dependiendo de la indicación.

Se ha utilizado el siguiente convenio para clasificar las reacciones adversas en términos de frecuencia: muy frecuentes ($\geq 1/10$), frecuentes ($\geq 1/100$ a $< 1/10$), poco frecuentes ($\geq 1/1.000$ a $< 1/100$), raras ($\geq 1/10.000$ a $< 1/1.000$), muy raras ($< 1/10.000$).

Sistema de Clasificación de Órganos	Reacciones adversas	Frecuencia
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Anemia, leucopenia, trombocitopenia	Muy raras
Trastornos del sistema inmunológico	Anafilaxia	Raras
Trastornos psiquiátricos y trastornos del sistema nervioso	Cefalea, mareos	Frecuentes
	Agitación ¹ , confusión ¹ , temblores ¹ , ataxia ¹ , disartria ¹ , alucinaciones ¹ , síntomas psicóticos ¹ , convulsiones ¹ , somnolencia ¹ , encefalopatía ¹ , coma ¹	Muy raras
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos	Disnea	Raras
Trastornos gastrointestinales	Náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal	Frecuentes
Trastornos hepatobiliares	Aumentos reversibles de bilirrubina y enzimas hepáticas relacionadas	Raras
	Hepatitis, ictericia	Muy raras

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industrial

 DANIELA A. CASAS
FARMACEÚTICA
DIRECTORA TÉCNICA

 ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-29987961-APN-DTD#JGM

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Prurito, erupciones cutáneas (incluyendo fotosensibilidad)	Frecuentes
	Urticaria, pérdida acelerada y difusa del cabello ²	Poco frecuentes
	Angioedema	Raras
Trastornos renales y urinarios	Incrementos en la urea sanguínea y creatinina	Raras
	Fallo renal agudo, dolor renal ³	Muy raras
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Fatiga, fiebre	Frecuentes

¹ Estas reacciones adversas son reversibles y, por lo general, afectan a pacientes con insuficiencia renal en los que la dosis fue mayor a la recomendada o con otros factores predisponentes.

² La pérdida de cabello acelerada y difusa se ha asociado con una gran variedad de enfermedades y medicamentos, la relación de este acontecimiento con el tratamiento con aciclovir es incierta.

³ El dolor renal puede estar asociado a fallo renal.

Comunicación de efectos adversos

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a:

Laboratorio Dr. Lazar

011-5550-2900

www.lazar.com.ar

ANMAT

<https://www.argentina.gob.ar/anmat/farmacovigilancia/notificanos>

0800-333-1234

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industrial


DANIELA A. CASAS
FARMACEÚTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-29987961-APN-DTD#JGM

Propiedades farmacológicas

Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: antivirales de acción directa, nucleósidos y nucleótidos excluyendo inhibidores de la transcriptasa inversa, código ATC: J05AB01

Mecanismo de acción

Aciclovir es un análogo sintético de un nucleósido purínico con actividad inhibidora *in vitro* e *in vivo* frente a virus herpes humanos, incluyendo el virus herpes simple (VHS) tipos 1 y 2, el virus varicela zóster (VVZ).

La actividad inhibidora de aciclovir frente al VHS-1, VHS-2, VVZ, VEB y CMV es altamente selectiva. La enzima timidina quinasa (TK) de células normales no infectadas, no utiliza aciclovir como sustrato de forma eficiente, por lo tanto, la toxicidad en células huésped de mamíferos es baja. Sin embargo, la TK codificada por VHS, VVZ y VEB convierte el aciclovir en aciclovir monofosfato, un nucleósido análogo, que se convierte después en difosfato y finalmente en trifosfato mediante enzimas celulares. El aciclovir trifosfato interfiere con la ADN polimerasa viral inhibiendo la replicación del ADN viral al impedir terminar la duplicación de la cadena tras su incorporación al ADN viral.

Efectos farmacodinámicos

Tratamientos prolongados o repetidos con aciclovir en individuos gravemente inmunocomprometidos pueden dar lugar a una selección de cepas del virus con reducida sensibilidad, las cuales pueden no responder al tratamiento continuado con aciclovir.

La mayoría de los aislados clínicos con sensibilidad reducida han sido relativamente deficientes en TK viral; sin embargo, también se han observado cepas con TK y ADN polimerasa viral alteradas.

Exposiciones *in vitro* de aislados del VHS a aciclovir pueden conducir también a la aparición de cepas menos sensibles. La relación entre la sensibilidad determinada *in vitro* de aislados del VHS y la respuesta clínica al tratamiento con aciclovir no está clara.

Todos los pacientes deberían tener cuidado para evitar la transmisión potencial del virus, especialmente cuando están presentes las lesiones activas.

Eficacia clínica y seguridad

Los estudios han demostrado que el tratamiento temprano del herpes zóster con aciclovir tiene un efecto beneficioso frente al dolor y puede reducir la incidencia de neuralgia posherpética (dolor asociado al herpes zóster).

Propiedades farmacocinéticas

Absorción

Aciclovir se absorbe parcialmente a través del intestino. La biodisponibilidad oral media varía entre el 10% y el 20%. En condiciones de ayuno, la media de las

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industrial


DANIELA A. CASAS
FARMACEUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-29987961-APN-DTD#JGM

concentraciones plasmáticas máximas ($C_{m\acute{a}x}$) de 0,4 $\mu\text{g}/\text{ml}$ se alcanza en 1,6 horas tras una dosis de 200 mg administrada como suspensión oral o cápsula. La media de las concentraciones plasmáticas máximas en estado estacionario ($C_{ssm\acute{a}x}$) se incrementa a 0,7 $\mu\text{g}/\text{ml}$ (3,1 μM) tras la administración de dosis de 200 mg cada cuatro horas. Se observa un incremento menor al proporcional en los niveles de $C_{ssm\acute{a}x}$ tras la administración de dosis de 400 mg y 800 mg cada cuatro horas, con valores que alcanzan 1,2 $\mu\text{g}/\text{ml}$ (5,3 μM) y 1,8 $\mu\text{g}/\text{ml}$ (8 μM), respectivamente.

Distribución

La media del volumen de distribución de 26 l indica que aciclovir se distribuye por toda el agua corporal. Los volúmenes aparentes tras la administración oral (V_d/F) van de 2,3 l/kg a 17,8 l/kg. Como la unión a proteínas plasmáticas es relativamente baja (9 a 33%), no se esperan interacciones farmacológicas que impliquen desplazamiento del lugar de unión. Los niveles en el líquido cefalorraquídeo son aproximadamente el 50% de los correspondientes niveles plasmáticos en estado estacionario.

Metabolismo o Biotransformación

Aciclovir se excreta principalmente de forma inalterada por vía renal. El único metabolito conocido en la orina es la 9-carboximetoxi-metilguanina y representa del 10%-15% de la dosis excretada en la orina.

Eliminación

La exposición sistémica media ($AUC_{0-\infty}$) al aciclovir es de 1,9 $\mu\text{h}/\text{ml}$ a 2,2 $\mu\text{h}/\text{ml}$ tras la administración de 200 mg. Se ha observado en adultos que la vida media plasmática final del aciclovir tras la administración oral varía de 2,8 a 4,1 horas. El aclaramiento renal del aciclovir ($CL_r = 14,3$ l/h) es notablemente superior al aclaramiento de creatinina, lo cual indica que la secreción tubular, además de la filtración glomerular, contribuye a la eliminación renal del fármaco. La vida media y el aclaramiento total de aciclovir dependen de la función renal. Por lo tanto, se recomienda el ajuste de dosis en los pacientes con insuficiencia renal.

No existen datos farmacocinéticos de la formulación oral en neonatos. Sólo se dispone de datos farmacocinéticos en neonatos (de 0 a 3 meses de edad) de la formulación intravenosa, con dosis de 10 mg/kg administrados mediante perfusión durante un período de una hora cada 8 horas, observándose una semivida plasmática final de 3,8 horas.

Poblaciones especiales de pacientes

En pacientes con insuficiencia renal crónica, la semivida final fue de 19,5 horas. La media de la semivida de aciclovir durante la hemodiálisis fue de 5,7 horas. Los niveles plasmáticos de aciclovir se redujeron aproximadamente un 60% durante la diálisis.

El aclaramiento corporal total en los pacientes de edad avanzada se reduce al aumentar la edad, asociado con disminución del aclaramiento de creatinina, aunque la semivida plasmática final varía muy poco.

Los estudios no han mostrado cambios aparentes en el comportamiento farmacocinético de aciclovir o zidovudina cuando se administran simultáneamente a pacientes infectados por el VIH.

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industrial


DANIELA A. CASAS
FARMACEUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-29987961-APN-DTD#JGM

Datos preclínicos sobre seguridad

Mutagenicidad

Los resultados de un gran número de pruebas de mutagenicidad *in vitro* e *in vivo* indican que es poco probable que aciclovir pueda producir riesgos genéticos para el hombre.

Carcinogénesis

Estudios a largo plazo en ratas y ratones, evidenciaron que aciclovir no tenía efectos carcinogénicos.

Fertilidad

Los estudios realizados en dos generaciones de ratones revelaron que aciclovir (administrado oralmente) no afecta a la fertilidad.

Se han notificado un gran número de efectos adversos reversibles sobre la espermatogénesis asociados a la toxicidad global en ratas y perros cuando se administraron dosis de aciclovir que excedían enormemente las dosis utilizadas de forma terapéutica.

Teratogenicidad

La administración sistémica de aciclovir en pruebas aceptadas internacionalmente, no produjo efectos embriotóxicos o teratogénicos en conejos, ratas o ratones. En pruebas no estándar en ratas, se observaron deformaciones fetales únicamente después de administrar dosis subcutáneas tan altas que produjeron toxicidad materna. La relevancia clínica de estos hallazgos es incierta.

Sobredosificación:

Síntomas y signos

Aciclovir se absorbe parcialmente en el tracto gastrointestinal. Algunos pacientes han ingerido sobredosis de hasta 20 g de aciclovir en una sola toma, generalmente sin efectos tóxicos. La sobredosis accidental y repetida de aciclovir oral durante varios días, se ha asociado a efectos gastrointestinales (como náuseas y vómitos) y efectos neurológicos (cefalea y confusión).

La sobredosis de aciclovir intravenoso ha dado lugar a la elevación de la creatinina sérica, del nitrógeno ureico en sangre y al posterior fallo renal. La sobredosificación de aciclovir intravenoso, se puede asociar a efectos neurológicos, incluyendo confusión, alucinaciones, agitación, convulsiones y coma.

Tratamiento

Se debe observar estrechamente a los pacientes con el fin de identificar signos de toxicidad. La hemodiálisis aumenta de manera significativa la eliminación de aciclovir de la sangre y puede, por lo tanto, considerarse como una opción ante los síntomas de una sobredosis.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los centros de Toxicología:

Hospital de Clínicas Gral. San Martín: (011) 4961-6001

Hospital de Niños R. Gutiérrez (011) 4962-6666/2247

Hospital de Pediatría Dr. Garrahan (011) 4941-8650

Dr. LAZAR y Cia. S.A.
Química e Industrial


DANIELA A. CASAS
FARMACEUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-29987961-APN-DTD#JGM

Presentación:

Xiclovir® 200 mg comprimidos recubiertos (Aciclovir 200 mg): 10, 20, 25, 30, 40, 50, 100, 500 y 1000 comprimidos recubiertos siendo los dos últimos de uso exclusivo hospitalario.

Xiclovir® 400 mg comprimidos (Aciclovir 400 mg): Envases conteniendo 20, 30, 35, 40, 50, 60, 100, 500 y 1000 comprimidos siendo los dos últimos de uso exclusivo hospitalario.

Xiclovir® 800 mg comprimidos (Aciclovir 800 mg): Envases conteniendo 20, 40, 100, 500 y 1000 comprimidos siendo los dos últimos de uso exclusivo hospitalario.

Xiclovir® suspensión (Aciclovir 8%): Envases conteniendo 50, 60, 100, 120, 150 y 240 ml.

Conservación:

Mantener lejos del calor y la luz solar directa. Conservar a una temperatura entre 15 y 30 °C.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud.
Certificado Nº 39.482.

Dr. Lazar y Cía. S.A.Q. e I.
Av. Vélez Sársfield 5855
B1605 EPI Munro
Directora Técnica: Daniela A. Casas, Farm. y Bioq.

Fecha última revisión prospecto:

Dr. LAZAR y Cía. S.A.
Química e Industrial


DANIELA A. CASAS
FARMACEÚTICA
DIRECTORA TÉCNICA


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

RE-2026-29987961-APN-DTD#JGM



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
Año de la Grandeza Argentina

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número:

Referencia: EX-2026-10812962- -APN-DGA#ANMAT

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 14 pagina/s.