

# Favipiravir 200 mg

# **Comprimidos Recubiertos**

# **Antiviral**

Vía de Administración: Oral

# **FÓRMULA**

0	comprimido	and the state of the state of	
∪aga	comprimigo	recubiento	contiene

Favipiravir	200	r
Excipientes		^

# **ACCIÓN TERAPÉUTICA**

Antiviral.

#### INDICACIONES

El Favipiravir es activo contra una amplia gama de virus de la influenza, incluidos A (H1N1) pdm09, A (H5N1) y el virus aviar A (H7N9) de reciente aparición. También inhibe las cepas de influenza resistentes a los medicamentos antivirales actuales y muestra un efecto sinérgico en combinación con oseltamivir, ampliando así las opciones de tratamiento de la influenza. Además de su actividad anti-influenza, el favipiravir bloquea la replicación de muchos otros virus de ARN, incluidos los arenavirus (Junin, Machupo y Pichinde); flebovirus (flebre del Valle del Rift, flebre del flebótomos y Punta Toro); hantavirus (Maporal, Dobrava y Prospect Hill); flavivirus (fiebre amarilla y West Nile); enterovirus (polio y rinovirus); un alfavirus, virus de la encefalitis equina occidental; un paramixovirus, virus respiratorio sincitial; y norovirus. y muestra un efecto sinérgico en combinación con oseltamivir, ampliando así las occiones de tratamiento de la influenza.

#### **POSOLOGÍA**

La dosis habitual para adultos es de 1600 mg de Favipiravir administrados por vía oral dos veces a I día el día 1, seguidos de 600 mg por vía oral dos veces al día desde el día 2 hasta el día 5.

La duración total del tratamiento debe ser de 5 días.

Vía de administración: oral

# CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a favipiravir o cualquier componente del producto.

Insuficiencia hepática de gravedad severa (clase C según la clasificación de Child-Pugh). Insuficiencia renal de gravedad grave y terminal (TFG <30 mL/min).

Embarazo o planificación de un embarazo. Período de lactancia

Niños menores de 18 años.

# REACCIONES ADVERSAS

En un estudio clínico del Favipiravir, se observaron reacciones adversas en 6 de 60 pacientes (10%), incluidos vómitos en 2 (3,3%) pacientes, nauseas en 1 (1,7%) paciente, aumento de la actividad de la alanina aminotransferasa (ALT), y aumento de la actividad de la aspartato aminotransferasa (ACT) en 1 (1,7%) paciente y dolor de pecho en 1 (1,7%) paciente.

Estas reacciones adversas, con la excepción del dolor torácico inexplicable, concuerdan con las reacciones adversas conocidas del Favipiravir

# PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Administrar con cuidado en pacientes con gota o historial de gota y en pacientes con hiperuricemia (los niveles de ácido úrico en sangre pueden incrementarse y agravar los síntomas.

No existen estudios clínicos realizados con las dosis aprobadas. Dichas dosis fueron estimadas con base en los resultados de estudios clínicos fase I y II. Se observó un incremento de las concentraciones plasmáticas de favipiravir en pacientes con deterioro de la función hepática.

#### INTERACCIONES

La teofilina puede aumentar la concentración sanguínea del Favipiravir debido a su interacción con la xantino oxidasa

#### RESTRICCIÓN DE USO

No usar en mujeres embarazadas. En mujeres lactantes suspender la lactancia. Pacientes con hipersensibilidad a los componentes de la fórmula

#### SOBBEDOSIS

Los síntomas de sobredosis parecen incluir, entre otros, reducción del peso corporal, vómitos y disminución de la actividad locomotora.

# PRESENTACIÓN

Caia x 40 comprimidos recubiertos.

#### CONSERVACIÓN

Mantener a temperatura ambiente (15º C a 30º C).

Todo medicamento debe mantenerse fuera del alcance de los niños

Venta Baio Receta

"En caso de intoxicación o sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología del Centro de Emergencias Médicas, sito en Avenida Gral. Santos entre las calles Herminio Giménez y Teodoro S. Mongelos. Teléfono: 220-418".



División de INDUFAR CISA
Planta Industrial y distribución;
Calle Anahí e/ Zaavedra y
Bella Vista - Fndo. de la Mora
Zona Norte - Paraguay
E-mail: indufar@indufar.com.py
P. web: www.indufar.com.py
Telléfonos: 882 510 al 13