

CHEMSEL

Favipiravir 200 mg

Comprimidos Recubiertos

Antiviral

Vía de Administración: Oral

FÓRMULA

Cada comprimido recubierto contiene:

Favipiravir..... 200 mg
Excipientes.....c.s.

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); fiebovirus (fiebre del Valle del Rift, fiebre del fiebótomo 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 opciones de tratamiento de la influenza.

POSOLOGÍA

La dosis habitual para adultos es de 1600 mg de Favipiravir administrados por vía oral dos veces al 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.

Periodo 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, náuseas 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 xantina oxidasa

RESTRICCIÓN DE USO

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

SOBREDOSIS

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

PRESENTACIÓN

Caja x 40 comprimidos recubiertos.

CONSERVACIÓN

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

Todo medicamento debe mantenerse fuera del alcance de los niños

Venta Bajo 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".

MEDICAL

Regente: Quím. Farm.
Dr. Humberto Simón - Reg. N° 535

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
Teléfonos: 682 510 al 13