



PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

Famvir 750 mg comprimidos recubiertos con película

Famciclovir

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento.

- Conserve este prospecto. Puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a Vd. personalmente y no debe Vd. pasarlo a otras personas, aunque tenga los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Famvir 750 mg comprimidos recubiertos con película y para qué se utiliza
2. Antes de tomar Famvir 750 mg comprimidos recubiertos con película
3. Cómo tomar Famvir 750 mg comprimidos recubiertos con película
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Famvir 750 mg comprimidos recubiertos con película
6. Información Adicional.

1. QUÉ ES FAMVIR 750 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Famvir 750 mg pertenece al grupo de medicamentos denominados antivirales.
Famvir 750 mg está indicado en el tratamiento del herpes zoster.

2. ANTES DE TOMAR FAMVIR 750 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA

Siga detenidamente todas las instrucciones de su médico o farmacéutico, incluso si son diferentes de las contenidas en este prospecto.

Lea la siguiente información antes de tomar Famvir 750 mg.

No tome Famvir 750 mg:

Si es alérgico a famciclovir o a cualquiera de los demás componentes de Famvir 750 mg indicados al inicio de este prospecto, a penciclovir u otros antivirales del mismo grupo.

Tenga especial cuidado con Famvir 750 mg:

- Si padece alguna enfermedad de riñón. Su médico puede decidir disminuirle su dosis de Famvir.
- Si está embarazada o tiene intención de estarlo pronto.
- Si está dando el pecho.
- Si tiene problemas con el sistema inmune de su organismo.
- Si tiene problemas de hígado.

Toma de Famvir 750 mg con los alimentos y bebidas:

Famvir 750 mg puede tomarse con o sin alimentos.

CORREO ELECTRÓNICO

Sugerencias ft@aemps.es

Se atenderán exclusivamente incidencias informáticas sobre la aplicación CIMA (<http://www.aemps.gob.es/cima>)

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8
28022 MADRID

Uso en pacientes de edad avanzada:

No hay una recomendación especial para el uso de Famvir 750 mg en pacientes de edad avanzada, sólo si padece de alguna enfermedad de riñón, en cuyo caso debe informar a su médico.

Uso en niños:

La experiencia en niños es limitada, por lo tanto no se recomienda que tomen Famvir 750 mg.

Embarazo y lactancia

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento.

Si está embarazada o cree que pudiera estarlo, consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento. En caso de embarazo o lactancia, su médico decidirá sobre la conveniencia de usar este medicamento.

Conducción y uso de máquinas:

Famvir puede producir reacciones tales como vértigo/mareos, somnolencia o confusión. Por este motivo, se debe tener precaución al conducir o manejar maquinaria, hasta que no se establezca como le puede afectar la toma de Famvir a cada persona.

Toma de otros medicamentos:

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente otros medicamentos, incluyendo cualquiera que Vd. haya adquirido sin receta médica. Ciertos medicamentos pueden interaccionar con Famvir 750 mg, en estos casos puede resultar necesario cambiar la dosis o interrumpir el tratamiento con alguno de los medicamentos.

Es especialmente importante que informe a su médico o farmacéutico si está tomando alguno de los medicamentos mencionados a continuación:

- Probenecid u otros medicamentos que puedan afectar al riñón.
- Raloxifeno (utilizado para prevenir y tratar la osteoporosis).

Puede que su médico tenga que cambiarle la dosis de los medicamentos que estaba tomando o incluso, puede que le cambie la medicación.

Toma con los alimentos y bebidas:

Puede tomar Famvir con o sin alimentos.

3. CÓMO TOMAR FAMVIR 750 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras indicaciones distintas. Consulte con su médico o farmacéutico si tiene dudas. Su médico le indicará la duración de su tratamiento con Famvir 750 mg. No suspenda el tratamiento antes, ya que puede empeorar su estado y producirle efectos no deseables. Recuerde tomar su medicamento a la misma hora para de este modo evitar que se le olvide.

Famvir 750 mg se administra por vía oral. Los comprimidos deberán tragarse enteros con la ayuda de un vaso de agua.

La dosis normal es de 1 comprimido una vez al día durante 7 días.

Si Vd. toma más Famvir 750 mg del que debiera:

Si cree que usted o cualquier otra persona ha tomado más Famvir 750 mg del que debiera, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico, acuda al centro hospitalario más cercano o consulte al Servicio de Información Toxicológica. 91 562 04 20.

Si olvidó tomar Famvir 750 mg:

No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada. Si olvida tomar una dosis, tómela en cuanto pueda. Sin embargo, si ya casi es la hora de la siguiente toma, espere a la próxima dosis y tómela a la hora habitual.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos Famvir 750 mg puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas lo sufran.

Algunos de los efectos adversos muy raros (menos de 1 de cada 10.000 pacientes) de Famvir pueden ser graves:

Informe a su médico inmediatamente o acuda al centro hospitalario más cercano si observa alguno de los siguientes estos efectos adversos:

- Formación de ampollas en la piel y/o membranas mucosas de los labios, ojos, boca, orificios nasales o genitales (signos de reacciones cutáneas graves).
- Aparición de hematomas, enrojecimiento o áreas de color púrpura inexplicables sobre la piel o hemorragias nasales (signos de descenso en el número de plaquetas en la sangre).

Si experimenta cualquiera de los efectos adversos mencionados anteriormente, informe a su médico inmediatamente o vaya al servicio de urgencia más cercano.

Algunos efectos adversos son raros:

Estos efectos adversos pueden afectar al menos 1 de cada 10.000 pacientes. Puede tener náuseas, dolor de cabeza o confusión (predominante en pacientes ancianos).

Algunos efectos son muy raros:

Estos efectos adversos pueden afectar a menos de 1 de cada 10.000 pacientes. Puede experimentar vómitos, alucinaciones, vértigo/mareos, somnolencia (predominante en pacientes ancianos), ictericia, resultados de los análisis de la función hepática anormales, erupciones cutáneas, prurito, urticaria u ampollas.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico

5. CONSERVACIÓN DE FAMVIR 750 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELÍCULA

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

No conservar a temperatura superior a 30°C.

Conservar en el embalaje original.

No use este medicamento una vez superada la fecha de caducidad que figura en el envase. 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. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. INFORMACIÓN ADICIONAL.

Composición de Famvir 750 mg comprimidos recubiertos con película



El principio activo es famciclovir. Cada comprimido contiene 750 mg de famciclovir.

Los excipientes son: hidroxipropil celulosa, glicolato sódico de almidón, estearato de magnesio, dióxido de titanio E 171, hipromelosa, polietilenglicol 4000, polietilenglicol 6000.

Aspecto del Producto y contenido del envase

Famvir 750 mg se presenta en forma de comprimidos recubiertos con película. Cada envase contiene 7 comprimidos.

Titular de la autorización de comercialización y Responsable de la Fabricación

Novartis Farmacéutica, S.A.
Gran Vía de les Corts Catalanes, 764
08013 Barcelona
Teléfono: +34 93 306 47 21
Fax: +34 93 245 44 10

Este prospecto fue aprobado en Febrero 2009