

ACCIÓN EFECTIVA

Kloviracil Está indicado en el tratamiento del Herpes Simple inicial, recurrente, tiene propiedades inhibitorias en las infecciones Herpéticas.

Antiviral activo frente al virus del Herpes Simple Tipo I y Tipo II.

Seguro y efectivo en el tratamiento del Herpes Simple de localización Cutánea, Conjuntival, Genital.

Favorable Acción en las Queratitis Herpéticas, Herpes Zoster varicela por herpes zoster. Seguro y Efectivo en los tratamientos iniciales graves de herpes genital en pacientes no inmunocomprometidos. Herpes simple VHS tipo 1 y 2.

Herpes Genital: Si una persona con herpes genital toca sus llagas o el líquido de estas, puede pasarse el herpes a otra parte del cuerpo. Esto es muy problemático si es una zona sensible como los ojos.

Herpes Labial: Úlceras y ampollas en la boca, diseminación del virus a otras áreas de la piel, infección cutánea bacteriana, Infección corporal generalizada que puede ser mortal en personas con un sistema inmunitario debilitado debido a dermatitis atópica, cáncer e infecciones con VIH.

Herpes Zoster: Infecciones cutáneas bacterianas, Ceguera,Infección incluidas encefalitis o sepsis (infección de la sangre) en personas con sistema inmunitario debilitado, Síndrome de Ramsay Hunt si el herpes zóster afecta los nervios en la cara.







Polvo para inyectable I.V. Solo para infusión intravenosa lenta Venta bajo receta

virus Herpes Simplex (excepto encefalitis herpética) o virus Varice-la Zóster: 5 mg/kg cada 8 horas. Pacientes inmunocomprometidos con infecciones producidas por virus Varicela Zóster o pacientes con encefalitis herpética: 10 mg/kg cada 8 horas. Insuficiencia renal: La administración de KLOVIRACIL I.V. en pacientes con insuficiencia renal debe ser realizada con precaución. Se recomiendan las siguientes modificaciones en caso de disfunción renal.

FORMULA:

Cada frasco ampolla de KLOVIRACIL x 500 mg contiene:
Aciclovir (como Aciclovir sódico)500 mg

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antiviral activo contra los virus humanos Herpes Simplex, incluyendo tipo I y II y Herpes Zóster.

INDICACIONES:

- 1) Tratamiento del herpes genital en pacientes con alteraciones de la absorción o con infecciones graves.
- 2) Tratamiento de la infección mucocutánea por Herpes Simplex tipo I y II en pacientes inmunocomprometidos (vía oral o parenteral).
- 3) Profilaxis del Herpes Simplex en pacientes inmunocomprometidos
- 4) Tratamiento de la encefalitis por Herpes Simplex.
- 5) Tratamiento del Herpes Zóster en pacientes inmunocomprometidos, o no inmunocomprometidos con infección diseminada.
- 6) Tratamiento del Herpes Zoster oftálmico(vía oral o parenteral).
- 7) Infecciones diseminadas por Herpes Simplex en neonatos.
- 8) Tratamiento de la varicela en pacientes inmunosuprimidos o en pacientes no inmunosuprimidos cuyo cuadro se haya complicado con neumonía, encefalitis o hepatitis. El beneficio de su indicación en el tratamiento de pacientes no inmunocomprometidos con varicela no complicada debe ser cuidadosamente evaluado por el médico. Si la indicación se juzgara beneficiosa, la terapia deberá ser instituida dentro de las 24 horas siguientes a la aparición de las manifestaciones típicas de la enfermedad. Otras posibles indicaciones se encuentran aún en fase experimental.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía de administración: Infusión intravenosa lenta.La duración del tratamiento con KLOVIRACIL I.V. usualmente es de 5 días, sin embargo, debe ser ajustado de acuerdo a la condición del paciente y la respuesta a la terapia. La duración del tratamiento de la encefalitis herpética y el Herpes Simplex neonatal usualmente es de 10 días.La duración de la administración profiláctica de KLOVIRACIL I.V. se determinará por la duración del período de riesgo.Posologia en adultos Función renal normal: Pacientes con infecciones por

INTERACCIONES:

El uso concomitante de otros fármacos nefrotóxicos puede incrementar el riesgo de nefrotoxicidad por Aciclovir. Cuando se usa Probenecid y Cimetidina simultáneamente con Aciclovir parenteral, la secreción tubular de este último puede disminuir, con aumento de su concentración en plasma y en el líquido cefalorraquídeo. La aparición de fatiga grave ha sido reportada con el uso de Aciclovir con Zidovudina (AZT). En pacientes que reciben KLOVIRA-CIL I.V. se requiere precaución durante la administración concurrente con medicamentos que compiten con el Aciclovir por la eliminación, debido que pueden observarse niveles plasmáticos aumentados de uno o ambos medicamentos o sus metabolitos. Cuando se coadministra el aciclovir con el agente inmunosupresor micofenolato mofetil, se han observado aumentos del AUC del Aciclovir y de su metabolito inactivo.

PRESENTACIÓN:

KLOVIRACIL x 250 mg. Hospitalario por 25 y 100 frascos ampolla. KLOVIRACIL x 500 mg. Hospitalario por 30 frascos ampolla.

CONSERVACIÓN:

Mantener lejos del calor y la luz solar directa. Conservar a una temperatura menor a 30 °C. El período de validez para la especialidad después de su reconstitución y dilución inmediata para infusión IV es de 12 horas a temperatura ambiente (15 a 25 °C).

ESTE MEDICAMENTO DEBE SER USADO EXCLUSIVAMENTE BAJO PRESCRIPCIÓN Y VIGILANCIA MÉDICA Y NO DEBE REPETIRSE SIN NUEVA RECETA MÉDICA.MANTENER ESTE Y OTROS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° : 58.743

Director técnico: Leonardo Iannello. Farmacéutico.

