

ZOSVIR® 500 / ZOSVIR® 1g

Valaciclovir

Tabletas recubiertas de 500 mg y 1 g

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Estimado paciente,

Lea cuidadosamente este prospecto antes de tomar el medicamento ya que contiene datos importantes con respecto a su uso. Si tiene alguna duda, consulte siempre con su médico.

COMPOSICIÓN

Zosvir® tabletas recubiertas 500 mg: Cada tableta recubierta contiene 556,20 mg de valaciclovir clorhidrato, equivalente a 500.00 mg de valaciclovir.

Excipientes: Polivinilpirrolidona, almidón pregelatinizado, croscarmelosa sódica, dióxido de silicio coloidal, estearato de magnesio, lactosa monohidrato, alcohol etílico*. Solución cubierta: opadry blanco, polivinilpirrolidona, carbowax, alcohol etílico*, agua purificada*.

Zosvir® tabletas recubiertas 1 g: Cada tableta recubierta contiene 1112.0 mg de valaciclovir clorhidrato, equivalente a 1000.00 mg de valaciclovir.

Excipientes: Polivinilpirrolidona, celulosa microcristalina PH101, croscarmelosa sódica, dióxido de silicio coloidal, estearato de magnesio, agua purificada*. Solución cubierta: opadry blanco, agua purificada*.

*Desaparece durante el proceso de manufactura.

GRUPO TERAPÉUTICO

Antiviral

En la terapia de supresión crónica en pacientes inmunocompetentes, 1 g una vez al día.

DESCRIPCIÓN Y MECANISMO DE ACCIÓN

El valaciclovir en un agente antiviral utilizado para el tratamiento de ciertas infecciones virales, principalmente las causadas por los virus del herpes simple 1 y 2, y por el virus de la varicela zóster. Luego de su administración, el valaciclovir se transforma en el principio activo aciclovir, que actúa bloqueando la acción de una enzima necesaria para la replicación del virus.

En comparación con la administración directa de aciclovir, el valaciclovir tiene la ventaja de que el tratamiento requiere menos tomas diarias, lo que facilita el cumplimiento del tratamiento.

• **Tratamiento del herpes labial:** 2 g cada 12 horas por un solo día, comenzando el tratamiento inmediatamente luego de la aparición de los primeros síntomas de un episodio.

• **Tratamiento del herpes zóster:** en pacientes mayores de 12 años, 1 g tres veces al día por 7 días, comenzando el tratamiento no más allá de 72 horas luego de la aparición de los primeros signos y síntomas.

Su médico puede prescribirle ZOSVIR® para condiciones no incluidas en este folleto.

INDICACIONES Y DOSIS RECOMENDADAS

Las indicaciones y dosis recomendadas de ZOSVIR® son las siguientes:

• **Tratamiento y prevención del herpes genital:** En los episodios iniciales, 1 g dos veces al día por 10 días, comenzando el tratamiento no más allá de 72 horas luego la aparición de los primeros signos y síntomas. En las recurrencias, 500 mg dos veces al día por 3 días, comenzando el tratamiento no más allá de 24 horas luego de la aparición de los primeros signos y síntomas.

CONTRAINDICACIONES

No utilice este producto si usted tiene antecedentes de hipersensibilidad al valaciclovir o al aciclovir.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

Antes de iniciar el tratamiento con ZOSVIR® informe a su médico acerca de cualquier otra medicina que usted esté tomando, especialmente litio, metotrexato, aspirina, acetaminofén o antiinflamatorios no esteroideos.

ADVERTENCIAS

Antes de iniciar el tratamiento con ZOSVIR® comunique a su médico cualquier problema de salud que usted tenga, incluyendo infección por HIV/SIDA, enfermedades renales, disminución de las defensas inmunes, o trasplantes de riñones o médula ósea.

El valaciclovir puede producir efectos tóxicos sobre la función renal, especialmente cuando se usa simultáneamente con medicamentos que afectan el funcionamiento de los riñones.

Embarazo y lactancia: ZOSVIR® se puede utilizar durante el embarazo únicamente en aquellos casos en que los beneficios esperados del tratamiento sean mayores que los riesgos potenciales para el feto. El valaciclovir se excreta por la leche materna y su uso durante la lactancia debe limitarse a casos individuales y bajo vigilancia médica.

EFFECTOS ADVERSOS

Los efectos adversos más comúnmente reportados con el valaciclovir son: dolores de cabeza, náuseas y dolor abdominal. En raros casos se ha reportado agitación, vértigo, confusión, edema, artralgias e insuficiencia renal.

Si usted presentase signos de una reacción alérgica tales como ronchas en la piel, dificultad para respirar, hinchazón de la cara o labios, suspenda el tratamiento y busque atención médica.

CONSEJOS DE ADMINISTRACIÓN

El tratamiento con ZOSVIR® debe iniciarse lo más pronto posible luego de la aparición de los primeros síntomas de la infección.

Las tabletas de ZOSVIR® pueden tomarse con o sin las comidas. Tome cada dosis con un vaso lleno de agua e ingiera abundante agua durante el tratamiento para asegurar un buen funcionamiento de sus riñones.

SOBREDOSIS

En caso de sobredosis, acuda al centro de salud más cercano. Entre los síntomas de una sobredosis puede estar la disminución o ausencia de orina.

ALMACENAMIENTO

Conservar a no más de 30 °C, protegido de la luz y la humedad. Mantener lejos del alcance de los niños. Mantener en su envase original. No use este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

Todo medicamento debe conservarse fuera del alcance de los niños.

Vía de administración: Oral

PRESENTACIONES

ZOSVIR® 500 mg, caja x 14 tabletas.

ZOSVIR® 1 g, caja x 7 tabletas.

Venta Bajo Receta Médica

Elaborado por

Laboratorios Rocnarf S.A.

Av. Juan Tanca Marengo Km 5½

Guayaquil - Ecuador

Fecha de última revisión de este Prospecto:
Mayo del 2025



www.rocnarf.com