

Prospecto: información para el usuario

Finasterida Normon 1 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Finasterida

Lea todo el prospecto detenidamente antes de tomar el medicamento.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan 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. Ver sección 4

Contenido del prospecto:

1. Qué es Finasterida Normon y para que se utiliza
2. Antes de tomar Finasterida Normon
3. Cómo tomar Finasterida Normon
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Finasterida Normon
6. Información adicional

1. Qué es Finasterida Normon y para qué se utiliza

Finasterida Normon 1 mg contiene un principio activo llamado finasterida. Finasterida pertenece a un grupo de medicamentos llamados inhibidores de la 5-alfa reductasa.

Su médico le ha prescrito finasterida 1 mg para el tratamiento de la pérdida masculina del cabello (también conocida como alopecia androgénica). Finasterida 1 mg previene la pérdida adicional de cabello en los hombres. Los hombres con pérdida de cabello entre ligera y moderada (pero no completa), pueden beneficiarse del uso de finasterida 1 mg. Finasterida 1 mg bloquea una importante enzima (la 5 α -reductasa Tipo II), que interviene en la regulación del folículo piloso.

En el cuero cabelludo, finasterida 1 mg disminuye específicamente los niveles de DHT, una de las causas principales de la pérdida masculina de cabello. De este modo, finasterida 1 mg ayuda a disminuir el proceso de la calvicie y a prevenir la pérdida adicional de cabello.

2. Antes de tomar Finasterida Normon 1 mg comprimidos

No tome Finasterida Normon 1 mg:

- Si usted es alérgico (hipersensible) a finasterida o a cualquiera de los demás componentes de Finasterida Normon 1 mg.
- Si usted es un niño o adolescente.
- Si usted es una mujer (consulte también la sección ‘Embarazo, lactancia y fertilidad’). En estudios clínicos se ha comprobado que Finasterida Normon 1 mg comprimidos no es eficaz en el tratamiento de la pérdida del cabello (alopecia androgénica) en mujeres.
- Si ya está tomando finasterida o dutasterida empleados para un problema de próstata conocido como hiperplasia benigna de la próstata (HBP).

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar Finasterida Normon 1 mg

Si le van a realizar análisis de sangre para cáncer de próstata llamado conocido como APE (antígeno prostático específico). Esto se debe a que Finasterida Normon 1 mg puede afectar al resultado de esta prueba.

Efectos sobre la fertilidad

Se han notificado casos de infertilidad en varones adultos que tomaron finasterida durante un largo período de tiempo y presentaban otros factores de riesgo de podían afectar a la fertilidad. Se ha informado de normalización o mejora de la calidad seminal después de la interrupción del tratamiento con finasterida. No se han realizado estudios clínicos a largo plazo sobre los efectos de la finasterida sobre la fertilidad en varones adultos.

Cáncer de mama

Ver sección 4.

Alteraciones del estado de ánimo y depresión

Se han comunicado casos de alteración del estado de ánimo, tales como estado de ánimo deprimido, depresión y con menor frecuencia, pensamientos suicidas, en pacientes tratados con Finasterida Normon 1 mg comprimidos.

Si experimenta alguno de estos síntomas, póngase en contacto con su médico para obtener más asesoramiento médico lo antes posible.

Se ha notificado en algunos pacientes disfunción sexual que puede contribuir a alteraciones del estado de ánimo, incluidos pensamientos suicidas. Si experimenta síntomas de alteración de la función sexual, póngase en contacto con su médico para obtener consejo médico adicional. Es posible que su médico considere la posibilidad de interrumpir el tratamiento (ver sección 4 más adelante para más información sobre estos efectos adversos).

Con el envase de Finasterida Normon 1 mg comprimidos se proporciona una tarjeta de información del paciente que recuerda la información anterior.

Niños y adolescentes

No se debe usar Finasterida Normon 1 mg en niños. No hay datos que demuestren la eficacia ni la seguridad de finasterida en niños menores de 18 años de edad.

Otros medicamentos y Finasterida Normon 1mg:

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento. Finasterida Normon 1 mg no suele interferir con otros medicamentos.

No tome Finasterida Normon 1 mg si ya está tomando finasterida o dutasterida, empleadas para un problema de próstata conocido como hiperplasia benigna de la próstata (HBP).

No existe información disponible sobre el uso de comprimidos de Finasterida Normon 1 mg junto con minoxidil tópico (aplicado sobre la piel) en la pérdida masculina del cabello. No se recomienda el uso concomitante.

Uso de Finasterida Normon 1 mg con alimentos y bebidas:

Finasterida Normon 1 mg puede tomarse con o sin alimentos.

Embarazo, lactancia y fertilidad:

Finasterida Normon 1 mg está indicado para el tratamiento de la pérdida de pelo de tipo masculino exclusivamente. Para los efectos en la fertilidad en hombres, ver sección 2.

- Las mujeres no pueden usar Finasterida Normon 1 mg.
- Las mujeres que estén o puedan estar embarazadas tampoco deben tocar comprimidos aplastados o rotos de Finasterida Normon 1 mg. (los comprimidos íntegros están recubiertos para evitar el contacto con el fármaco durante su uso normal). Esto se debe a que este medicamento podría afectar a los órganos sexuales del bebé.
- Si una mujer embarazada entra en contacto con un comprimido aplastado o roto de Finasterida Normon 1 mg, debe consultar a un médico.

Conducción y uso de máquinas:

No hay datos que indiquen que Finasterida Normon 1 mg afecte a la capacidad de conducir y usar maquinaria.

Información importante sobre algunos de los componentes de Finasterida Normon 1 mg:

Este medicamento contiene lactosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares consulte con él antes de tomar este medicamento.

Este medicamento contiene menos de 1 mmol (23 mg) de sodio por comprimido, es decir, se considera esencialmente “exento de sodio”.

3. Cómo tomar Finasterida Normon

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de dudas consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es un comprimido diario de finasterida 1 mg (equivalente a 1 mg de finasterida).

Los comprimidos se pueden tomar con o sin alimentos. Los comprimidos se deben tragar enteros y no se deben partir ni machacar.

- Finasterida no actúa mejor ni más rápido por tomar más de un comprimido al día.
- La pérdida masculina del cabello es un trastorno que tarda un largo período de tiempo en desarrollarse. En general, el uso diario entre tres y seis meses puede ser necesario antes de notar cualquier aumento del espesor del cabello o la reducción de la pérdida del cabello.
- Su médico le ayudará a valorar si finasterida está dando resultados. Es importante continuar tomando finasterida durante el período completo que su médico le indique.

Pacientes con trastornos hepáticos

No hay datos sobre el uso de finasterida en pacientes con trastornos del hígado.

Pacientes con trastornos renales

No es necesario un ajuste de la dosis en pacientes con trastornos en los riñones.

Si toma más Finasterida Normon del que debe:

Si ha tomado más finasterida del prescrito, o si alguna otra persona ha tomado cualquier cantidad de finasterida, llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 91 562 04 20, indicando el

medicamento y la cantidad ingerida. Acuda a su hospital más cercano y lleve con usted todos los comprimidos restantes o el envase vacío para facilitar la identificación.

Si olvidó tomar Finasterida Normon:

Si olvida tomar una dosis de finasterida 1 mg, continúe con la dosis siguiente de manera habitual. No tome una dosis doble para compensar una dosis olvidada.

Si interrumpe el tratamiento con Finasterida Normon:

Se recomienda el uso continuado de finasterida 1 mg para conseguir el máximo efecto. Si se interrumpe el tratamiento, es probable que pierda el cabello recuperado al cabo de los siguientes 9 o 12 meses.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Finasterida Normon 1 mg puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. Normalmente los efectos adversos han sido temporales con el tratamiento continuado o han desaparecido una vez interrumpido el tratamiento.

- **Deje de tomar Finasterida Normon 1 mg y contacte inmediatamente con su médico si experimenta alguno de los siguientes episodios:**
- **Síntomas de una reacción alérgica: hinchazón de los labios, de la cara, de la lengua y de la garganta; dificultad al tragar; bultos debajo de su piel (urticaria) y dificultad al respirar.**

Debe informar inmediatamente a su médico de cualquier cambio en el tejido mamario, tales como bultos, dolor, aumento del tejido mamario o secreción del pezón, ya que pueden ser signos de una enfermedad grave, como cáncer de mama.

Poco frecuentes (afecta hasta 1 de cada 100 pacientes):

- disminución del deseo sexual
- dificultad para conseguir una erección
- problemas con la eyaculación tales como disminución de la cantidad de semen liberado durante las relaciones sexuales.
- depresión.

Frecuencia desconocida:

- reacciones alérgicas tales como erupción cutánea, picor, bultos debajo de la piel (urticaria) e hinchazón de los labios y la cara
- inflamación o sensibilidad de las mamas
- palpitaciones
- dolor en los testículos
- aumento del latido del corazón
- dificultad persistente para conseguir una erección después de interrumpir el tratamiento
- disminución persistente del deseo sexual después de interrumpir el tratamiento
- problemas persistentes con la eyaculación después de interrumpir el tratamiento
- se han notificado de casos de infertilidad en hombres que tomaron finasterida durante un largo período de tiempo y que tenían otros factores de riesgo que pudieran afectar a la fertilidad. Se ha observado normalización o mejora de la calidad del semen después de interrumpir el tratamiento con finasterida. No se han realizado estudios clínicos a largo plazo sobre el efecto de finasterida en la fertilidad del hombre.
- cambios en el funcionamiento del hígado, que pueden detectarse con un análisis de sangre.
- ansiedad.

- pensamientos suicidas


Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano:

<http://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de finasterida Normon

- Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.
- Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.
- No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. 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. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda, 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. Contenido del envase e información adicional

Composición de Finasterida Normon :

El principio activo es finasterida.

Cada comprimido recubierto con película contiene 1 mg de finasterida.

Los demás componentes son:

Núcleo: lactosa monohidrato, celulosa microcristalina (E460), almidón de maíz pregelatinizado, almidón glicolato sódico de patata (tipo A), macroglicéridos de laurilo, estearato de magnesio (E572).

Recubrimiento: hipromelosa (E464), dióxido de titanio (E171), macrogol 6000, óxido de hierro rojo (E172), óxido de hierro amarillo (E172).

Aspecto del producto y contenido del envase de Finasterida Normon :

Comprimido recubierto con película.

Finasterida Normon 1 mg: comprimidos recubiertos con película, de color marrón rojizo, redondos, biconvexos y llevan grabado 'F1' en una de las caras.

Finasterida Normon 1 mg se presenta en envases de blíster de aluminio/aluminio de 28, 30, 84 y 98 comprimidos.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización:

LABORATORIOS NORMON, S.A.

Ronda de Valdecarrizo, 6 – 28760 Tres Cantos – Madrid
España)

Responsable de la fabricación:

Accord Healthcare B.V.,
Winthontlaan 200,
3526 KV Utrecht,
The Netherlands

o

Laboratorios Normon, S.A.
Ronda de Valdecarrizo, 6 – 28760 Tres Cantos – Madrid,
España

o

Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.,
ul. Lutomińska 50,95-200 Pabianice,
Polonia

o

Accord Healthcare Single Member S.A.
64th Km National Road Athens, Lamia, 32009,
Greece

Este medicamento está autorizado en los Estados Miembros del EEE con los siguientes nombres:

Nombre del Estado Miembro	Nombre del producto
Estonia	Finasteride Accord 1 mg õhukese polümeerikattega tabletid
Italia	Finasteride AHCL 1 mg compresse rivestite con film
Letonia	Finasteride Accord 1 mg apvalkotās tabletes
Países Bajos	Finasteride Accord 1 mg filmomhulde tabletten
Malta	Finasteride 1 mg Film-coated Tablets
Portugal	FINOX 1 mg comprimidos revestidos por película
España	Finasterida Normon 1 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Reino Unido	Finasteride 1 mg Film-coated Tablets
Bulgaria	Finasteride Accord 1 mg Film-coated Tablets
Chipre	Finasteride Accord 1 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Polonia	Finasteride Accord
Suecia	Finasteride Accord 1 mg filmdragerade tabletter

Fecha de la última revisión de este prospecto: noviembre 2025.

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.es>.