

## Prospecto: información para el paciente

### Febuxostat Teva-ratiopharm 120 mg comprimidos recubiertos con película EFG

**Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.**

- 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 solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

#### Contenido del prospecto

1. Qué es Febuxostat Teva-ratiopharm y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Febuxostat Teva-ratiopharm
3. Cómo tomar Febuxostat Teva-ratiopharm
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Febuxostat Teva-ratiopharm
6. Contenido del envase e información adicional

#### 1. Qué es Febuxostat Teva-ratiopharm y para qué se utiliza

Febuxostat Teva-ratiopharm contiene el principio activo febuxostat y se utiliza para tratar la gota, que se asocia con el exceso en el organismo de un compuesto químico llamado ácido úrico (urato). En algunas personas el ácido úrico se acumula en la sangre hasta el punto de no poder disolverse. Cuando ocurre esto, se forman cristales de urato tanto en el interior como alrededor de las articulaciones y los riñones. Estos cristales pueden provocar un dolor súbito e intenso, enrojecimiento, calor e hinchazón en las articulaciones (esto se llama ataque de gota). Si no se trata, pueden formarse grandes depósitos llamados tofos en torno a las articulaciones y en su interior. Los tofos pueden dañar las articulaciones y los huesos.

Febuxostat Teva-ratiopharm actúa reduciendo la concentración de ácido úrico. Mantener baja la concentración de ácido úrico tomando Febuxostat Teva-ratiopharm una vez al día frena la formación de cristales y, con el tiempo, reduce los síntomas. Si la concentración de ácido úrico se mantiene baja el tiempo suficiente, también se reduce el tamaño de los tofos.

Febuxostat Teva-ratiopharm 120 mg se utiliza también en el tratamiento y prevención de los niveles altos de ácido úrico en sangre, que puede ocurrir cuando se empieza a recibir quimioterapia para el tratamiento del cáncer de las células de la sangre.

Cuando se administra la quimioterapia, se destruyen las células cancerígenas, y en consecuencia, los niveles de ácido úrico en sangre aumentan, a menos que se prevenga su formación.

Febuxostat Teva-ratiopharm es para adultos.

#### 2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar Febuxostat Teva-ratiopharm

**No tome Febuxostat Teva-ratiopharm**

- si es alérgico a febuxostat o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

### **Advertencias y precauciones**

Consulte a su médico antes de empezar a tomar Febuxostat Teva-ratiopharm:

- si tiene o ha tenido insuficiencia cardiaca, problemas de corazón o accidente cerebrovascular
- si tiene o ha tenido enfermedad del riñón y/o reacciones alérgicas graves a alopurinol (un medicamento utilizado para el tratamiento de la gota)
- si tiene o ha tenido enfermedad del hígado o alteraciones de la función del hígado
- si está siendo tratado para una elevada concentración de ácido úrico a consecuencia del síndrome de Lesch-Nyhan (una enfermedad hereditaria rara en la que hay demasiado ácido úrico en sangre)
- si tiene problemas de tiroides.

Si sufre reacciones alérgicas a Febuxostat Teva, deje de tomar este medicamento (ver también sección 4).

Posibles síntomas de reacciones alérgicas podrían ser:

- erupción incluyendo formas graves (p. ej. ampollas, nódulos, erupciones exfoliativas que producen picor), picor
- hinchazón de las extremidades o de la cara
- dificultades para respirar
- fiebre con ganglios linfáticos aumentados
- también reacciones alérgicas graves que pueden poner en peligro su vida, asociadas a parada cardiovascular.

Su médico podría decidir interrumpir el tratamiento con Febuxostat Teva-ratiopharm de forma permanente.

Se han comunicado raros casos de erupciones cutáneas que pueden poner en peligro su vida (Síndrome de Stevens-Johnson) con el uso de febuxostat, apareciendo inicialmente en el tronco como manchas rojizas en forma de diana o manchas circulares que a menudo tienen una ampolla en el centro. Puede también incluir úlceras en la boca, garganta, nariz, genitales y conjuntivitis (ojos enrojecidos e hinchados). La erupción puede evolucionar a ampollas generalizadas o a descamación de la piel.

Si usted ha desarrollado el Síndrome de Stevens-Johnson con el uso de febuxostat, no debe reiniciar en ningún momento el tratamiento. Si desarrolla una erupción o estos síntomas en la piel, acuda inmediatamente al médico y dígame que está tomando este medicamento.

Si sufre una crisis de gota (un dolor intenso que empieza súbitamente acompañado de sensibilidad, enrojecimiento, calor e hinchazón de una articulación), espere a que ceda la crisis antes de iniciar el tratamiento con febuxostat.

Algunas personas pueden sufrir una crisis de gota al empezar a tomar determinados medicamentos que controlan la concentración de ácido úrico. No todas las personas sufren estas crisis, pero pueden presentarse incluso mientras se está tomando febuxostat, en especial durante las primeras semanas o los primeros meses de tratamiento. Es importante seguir tomando febuxostat aunque se sufra una crisis, ya que este medicamento sigue actuando para reducir el ácido úrico. Si continúa tomando febuxostat a diario, las crisis de gota serán cada vez menos frecuentes y menos dolorosas.

Si es necesario, el médico le prescribirá otros medicamentos para prevenir o tratar los síntomas de las crisis (como el dolor y la hinchazón de las articulaciones).

En pacientes con niveles muy altos de uratos (por ejemplo sometidos a quimioterapia para el cáncer), el tratamiento con medicamentos para disminuir el ácido úrico podría producir la acumulación de xantina en

el tracto urinario, con la posible formación de piedras, aunque esto no se ha observado en pacientes tratados con febuxostat para el Síndrome de Lisis Tumoral.

El médico puede hacerle análisis de sangre para comprobar que el hígado funciona normalmente.

### **Niños y adolescentes**

No administre este medicamento a niños menores de 18 años ya que la seguridad y la eficacia no han sido establecidas.

### **Toma de Febuxostat Teva-ratiopharm con otros medicamentos**

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta.

Es especialmente importante que informe a su médico o farmacéutico si está tomando medicamentos que contienen alguna de las sustancias indicadas a continuación, ya que pueden interactuar con Febuxostat Teva-ratiopharm, por lo que el médico quizá deba adoptar alguna medida especial:

- Mercaptopurina (utilizada para tratar el cáncer)
- Azatioprina (utilizada para reducir la respuesta inmune)
- Teofilina (utilizada para tratar el asma)

### **Embarazo y lactancia**

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

No se sabe si febuxostat puede perjudicar al feto. Febuxostat no debe utilizarse durante el embarazo. No se sabe si febuxostat pasa a la leche materna. No utilice febuxostat si está dando el pecho o si está pensando hacerlo.

### **Conducción y uso de máquinas**

Tenga en cuenta que puede sufrir mareos, somnolencia, visión borrosa y entumecimiento o sensación de hormigueo durante el tratamiento, por lo que si esto le ocurre no debe conducir ni manejar máquinas.

### **Febuxostat Teva-ratiopharm contiene lactosa**

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

### **Febuxostat Teva-ratiopharm contiene sodio**

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por comprimido recubierto con película; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

## **3. Cómo tomar Febuxostat Teva-ratiopharm**

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

### *Gota*

Febuxostat Teva-ratiopharm se comercializa en comprimidos recubiertos con película de 80 mg y de 120 mg. El médico le prescribirá la dosis más adecuada.

La dosis recomendada es de 1 comprimido al día.

Siga tomando Febuxostat Teva-ratiopharm todos los días, incluso si ya no tiene crisis de gota.

## Prevención y tratamiento de niveles altos de ácido úrico en pacientes sometidos a quimioterapia para el cáncer

La dosis normal es un comprimido de 120 mg al día.

Empiece a tomar Febuxostat Teva-ratiopharm dos días antes de la quimioterapia y continúe usándolo según lo indicado por su médico. En general el tratamiento es de corta duración.

### *Forma de administración*

Febuxostat Teva-ratiopharm es para vía oral.

Los comprimidos pueden tomarse con o sin comida

### **Si toma más Febuxostat Teva-ratiopharm del que debe**

En caso de sobredosis accidental, consulte a su médico o acuda al centro de urgencias más próximo.

Si ha tomado más febuxostat del que debe, consulte inmediatamente a su médico, a su farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono: 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad utilizada.

### **Si olvidó tomar Febuxostat Teva-ratiopharm**

Si olvida una dosis de Febuxostat Teva-ratiopharm, tómela en cuanto se acuerde, a menos que sea casi el momento de tomar la siguiente; en tal caso, sátese la dosis olvidada y tome la siguiente a la hora habitual. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

### **Si interrumpe el tratamiento con Febuxostat Teva-ratiopharm**

Aunque se encuentre mejor, no deje de tomar Febuxostat Teva-ratiopharm, salvo que se lo indique el médico. Si deja de tomar Febuxostat Teva-ratiopharm, la concentración de ácido úrico puede aumentar de nuevo, y los síntomas pueden empeorar por la formación de nuevos cristales de urato en las articulaciones y en los riñones.

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, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Deje de tomar este medicamento y contacte inmediatamente a su médico o acuda al hospital más cercano si sufre alguno de los siguientes efectos adversos raros (puede afectar hasta 1 de cada 1.000 personas), ya que a continuación podría experimentar una reacción alérgica grave:

- reacciones anafilácticas, hipersensibilidad al medicamento (ver también sección 2 “Advertencias y precauciones”)
- erupciones en la piel que pueden poner en peligro su vida, caracterizadas por la formación de ampollas y descamación de la piel y mucosas, por ejemplo boca y genitales, úlceras dolorosas en la boca y/o zonas genitales, acompañado de fiebre, dolor de garganta y fatiga (Síndrome de Stevens-Johnson/Necrosis epidérmica tóxica), o por ganglios linfáticos aumentados, aumento del tamaño del hígado, hepatitis (incluso insuficiencia hepática), aumento del número de células blancas en sangre (hipersensibilidad a medicamentos con eosinofilia y síntomas sistémicos-síndrome de DRESS) (ver sección 2)
- erupciones en la piel generalizadas

**Efectos adversos frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas):

- resultados anómalos de las pruebas hepáticas

- diarrea
- dolor de cabeza
- erupción (incluyendo varios tipos de erupción, ver a continuación las secciones “poco frecuentes” y “raros”)
- náuseas
- aumento de los síntomas de gota
- hinchazón localizada debido a retención de líquidos en los tejidos (edema)
- mareo
- dificultad respiratoria
- picor
- dolor en las extremidades, dolor muscular/articular
- fatiga

Otros efectos adversos que no se mencionan arriba se incluyen a continuación.

**Efectos adversos poco frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas):

- disminución del apetito, cambio del nivel de azúcar en sangre (diabetes) cuyo síntoma puede ser la sed excesiva, aumento de las grasas en sangre, aumento de peso
- pérdida del apetito sexual
- dificultad para dormir, somnolencia
- entumecimiento, sensación de hormigueo, disminución o alteración de la sensibilidad (hipoestesia, hemiparesis o parestesia), alteración del sentido del gusto, disminución del sentido del olfato (hiposmia)
- anomalías en el ECG (electrocardiograma), latido del corazón irregular o rápido, percepción de los latidos del corazón (palpitaciones)
- sofocos o rubor (enrojecimiento de la cara o el cuello), aumento de la tensión, sangrados (hemorragia, observado solo en pacientes que están recibiendo quimioterapia para enfermedades de la sangre)
- tos, malestar o dolor en el pecho, inflamación de las fosas nasales y/o de la garganta (infección del tracto respiratorio superior), bronquitis, infección en el tracto respiratorio inferior
- sequedad de boca, dolor o malestar abdominal o gases, dolor en la zona abdominal superior, ardor de estómago o indigestión, estreñimiento, deposiciones más frecuentes, vómitos, malestar en el estómago
- erupción con picor, urticaria, inflamación o decoloración de la piel, pequeñas manchas rojas o púrpura en la piel, pequeñas ronchas en la piel, ronchas en la piel cubiertas con pequeños bultos interconectados, erupción, ronchas y manchas en la piel, aumento de la sudoración, sudoración nocturna, alopecia, enrojecimiento de la piel (eritema), psoriasis, eczema, otras alteraciones de la piel
- calambres musculares, debilidad muscular, bursitis o artritis (inflamación de las articulaciones, por lo general acompañada de dolor, hinchazón o rigidez), dolor de espalda, espasmos musculares, rigidez muscular y/o articular
- sangre en orina, micción anormalmente frecuente, pruebas de orina anómalas (aumento de la concentración de proteínas en orina), reducción de la capacidad de los riñones para funcionar normalmente, infección del tracto urinario
- dolor en el pecho, malestar en el pecho
- piedras en la vesícula biliar o en los conductos biliares (colelitiasis)
- aumento de los niveles de la hormona estimulante de la tiroides (TSH) en sangre
- cambios de la bioquímica de la sangre o de la cantidad de células sanguíneas o plaquetas (resultados anómalos en el análisis de sangre)
- piedras en el riñón
- dificultad en la erección
- disminución de la actividad de la glándula tiroidea, visión borrosa, cambios en la visión
- pitidos en los oídos
- goteo nasal
- úlceras bucales
- inflamación del páncreas: los síntomas comunes son dolor abdominal, náuseas y vómitos
- necesidad urgente de orinar
- dolor

- malestar
- aumento del INR
- contusión
- hinchazón de los labios

**Efectos adversos raros** (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas):

- daño muscular, que en raras ocasiones puede ser grave. Puede provocar problemas musculares y particularmente, si al mismo tiempo se encuentra mal o tiene fiebre alta, puede ser debido a una destrucción anormal del músculo. Contacte con su médico inmediatamente si sufre dolor, sensibilidad o debilidad muscular
- hinchazón grave de las capas más profundas de la piel, especialmente la que rodea los ojos, genitales, manos, pies o lengua, pudiendo provocar una repentina dificultad para respirar
- fiebre alta acompañada de erupción parecida al sarampión, aumento de los ganglios linfáticos, aumento del tamaño del hígado, hepatitis (incluso insuficiencia hepática), aumento del número de células blancas en sangre (leucocitosis, con o sin eosinofilia)
- diferentes tipos de erupción (p. ej. con manchas blancas, con ampollas, con ampollas que contienen pus, con descamación de la piel, erupción parecida al sarampión), eritema generalizado, necrosis, desprendimiento ampolloso en la piel y membranas mucosas, derivando a exfoliación y posible sepsis (Síndrome de Stevens-Johnson/Necrolisis epidérmica tóxica)
- nerviosismo
- sensación de sed
- disminución de peso, aumento del apetito, pérdida del apetito incontrolada (anorexia)
- recuento de células sanguíneas anormal (glóbulos blancos, rojos o plaquetas)
- cambios o disminución del volumen de orina debido a una inflamación de los riñones (nefritis túbulo-intersticial)
- inflamación del hígado (hepatitis)
- piel amarillenta (ictericia)
- inflamación de la vesícula biliar
- daño hepático
- incremento de los niveles de creatinfosfoquinasa en sangre (un indicador de daño muscular)
- muerte súbita cardíaca
- recuento bajo de glóbulos rojos (anemia)
- depresión
- trastorno del sueño
- pérdida del gusto
- sensación de ardor
- vértigo
- insuficiencia circulatoria
- infección pulmonar (neumonía)
- llagas en la boca; inflamación de la boca
- perforación gastrointestinal
- síndrome del manguito rotador
- polimialgia reumática
- sensación de calor
- pérdida repentina de la visión por obstrucción de una arteria del ojo

**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:


<https://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 Febuxostat Teva-ratiopharm

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

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la caja, frasco y el blister después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

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 ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

## 6. Contenido del envase e información adicional

### Composición de Febuxostat Teva-ratiopharm

- El principio activo es febuxostat.  
Cada comprimido recubierto con película contiene 120 mg de febuxostat (como febuxostat hemihidrato).
- Los demás componentes son:  
*Núcleo del comprimido:* celulosa microcristalina, lactosa monohidrato, hidroxipropilcelulosa, croscarmelosa sódica, sílice coloidal anhidra, estearato de magnesio.  
*Recubrimiento del comprimido:* alcohol polivinílico, dióxido de titanio (E171), macrogol 3350, talco, óxido de hierro amarillo (E172).

### Aspecto del producto y contenido del envase

Febuxostat Teva-ratiopharm son comprimidos recubiertos con película de color amarillo, biconvexos y con forma de cápsula.

Los comprimidos recubiertos con película de 120 mg están marcados con “120” en una cara y con “A265” en la otra. Las dimensiones del comprimido son 19 mm x 8,2 mm.

#### *Tamaños de envase*

Blister de PVC/PVDC//Al

Blister de PVC/PCTFE/PVC//Al

Frascos de HDPE.

10, 10 x 1, 14, 14 x 1, 20, 28, 28 x 1, 30 x 1, 42, 42 x 1, 56, 56 x 1, 84, 84 x 1, 98, 98 x 1, 120, 120 x 1 comprimidos recubiertos con película.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

### Titular de la autorización de comercialización

Teva B.V.

Swensweg 5,

2031GA Haarlem

Países Bajos

**Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:**

Teva Pharma, S.L.U.  
C/ Anabel Segura, 11, Edificio Albatros B, 1ª planta  
28108 Alcobendas, Madrid (España)

**Responsable de la fabricación**

Actavis Ltd.  
BLB015-016 Bulebel Industrial Estate  
ZTN 3000 Zejtun  
Malta

ó

Teva Gyógyszergyár Zrt.  
Pallagi út 13  
4042 Debrecen  
Hungría

ó

Merckle GmbH  
Ludwig-Merckle-Strasse 3,  
89143 Blaubeuren  
Alemania

ó

Teva Pharma, S.L.U.  
C/C, n. 4, Polígono Industrial Malpica  
50016 Zaragoza  
España

ó

PLIVA Croatia Ltd.  
Prilaz baruna Filipovića 25  
10000 Zagreb  
Croacia

**Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:**

|           |  |
|-----------|--|
| Alemania  | Febuxostat-ratiopharm 120 mg Filmtabletten |
| Dinamarca | Febuxostat Teva                            |
| Estonia   | Febuxostat Teva                            |



|              |  |
|--------------|--|
| España       | Febuxostat Teva-ratiopharm 120 mg comprimidos recubiertos con película EFG |
| Luxemburgo   | Febuxostat-ratiopharm 120 mg Filmtabletten                                 |
| Lituania     | Febuxostat Teva 120 mg plėvele dengtos tabletės                            |
| Letonia      | Febuxostat Teva 120 mg apvalkotās tabletes                                 |
| Países Bajos | Febuxostat Teva 120 mg, filmomhulde tabletten                              |
| Eslovaquia   | Febuxostat Teva 120 mg   |

**Fecha de la última revisión de este prospecto:** julio 2022

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

Puede acceder a información detallada y actualizada sobre este medicamento escaneando con su teléfono móvil (smartphone) el código QR incluido en el cartonaje. También puede acceder a esta información en la siguiente dirección de internet: [https://cima.aemps.es/cima/dochtml/p/83255/P\\_83255.html](https://cima.aemps.es/cima/dochtml/p/83255/P_83255.html)

Código QR + URL