

Prospecto: información para el usuario

Ganciclovir Hikma 500 mg polvo para concentrado para solución para perfusión EFG

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar 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, farmacéutico o enfermero.
- 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, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

1. Qué es Ganciclovir Hikma y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Ganciclovir Hikma
3. Cómo usar Ganciclovir Hikma
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Ganciclovir Hikma
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Ganciclovir Hikma y para qué se utiliza

Qué es Ganciclovir Hikma

Ganciclovir Hikma contiene como principio activo ganciclovir. Perteneciente a un grupo de medicamentos llamados antivirales.

Para qué se utiliza Ganciclovir Hikma

Ganciclovir Hikma se usa para tratar enfermedades provocadas por un virus llamado citomegalovirus (CMV) en pacientes adultos y adolescentes de 12 años de edad y mayores con un sistema inmune debilitado. También se utiliza para prevenir la infección por CMV después de un trasplante de órgano o durante quimioterapia en adultos y en niños desde el nacimiento.

- El virus puede afectar a cualquier parte del cuerpo. Incluida la retina en la parte posterior del ojo – lo que significa que el virus puede provocar problemas en la vista.
- El virus puede afectar a cualquiera, pero es un problema particular en personas con el sistema inmune debilitado. En estas personas el virus CMV puede causar enfermedad grave. Un sistema inmune debilitado puede ser causado por otras enfermedades (como SIDA) o por medicamentos (como quimioterapia o inmunosupresores).

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Ganciclovir Hikma

No use Ganciclovir Hikma:

- si es alérgico al ganciclovir, valganciclovir o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- si está en periodo de lactancia (ver subsección “Lactancia”).

No use ganciclovir si algo de lo anterior le afecta a usted. Si no está seguro, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de usar este medicamento.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de empezar a usar ganciclovir si:

- es alérgico al aciclovir, valaciclovir, penciclovir o famciclovir - éstos son otros medicamentos utilizados para el tratamiento de infecciones virales
- tiene un número bajo de glóbulos blancos, glóbulos rojos o plaquetas en sangre - su médico le realizará análisis de sangre antes de comenzar y durante su tratamiento
- en el pasado ha tenido problemas con el recuento de células sanguíneas debido a medicamentos
- tiene problemas en los riñones - su médico puede que le prescriba una dosis menor y puede necesitar análisis de sangre más frecuentemente durante su tratamiento.
- está recibiendo radioterapia.

Si algo de lo anteriormente mencionado le aplica (o no está seguro), consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de usar ganciclovir.

Vigile los efectos adversos

Ganciclovir puede provocar efectos adversos graves que tiene que comunicar a su médico inmediatamente. Vigile los efectos adversos graves recogidos en la Sección 4 y si experimenta alguno mientras esté usando ganciclovir, dígaselo a su médico - su médico podrá indicarle que deje de usar ganciclovir y puede necesitar tratamiento médico urgente.

Pruebas y controles

Su médico le realizará análisis de sangre regulares durante el tratamiento con ganciclovir. Esto es para comprobar que la dosis que se está usando es la adecuada para usted. Durante las 2 primeras semanas, estos análisis de sangre se realizarán frecuentemente. Después, los análisis se realizarán con menos frecuencia.

Niños y adolescentes

Hay información limitada sobre la seguridad y eficacia de ganciclovir en el tratamiento de la enfermedad por CMV en niños menores de 12 años. Se realizarán análisis de sangre periódicos a los recién nacidos y lactantes tratados con ganciclovir para la prevención de la enfermedad por CMV.

Otros medicamentos y Ganciclovir Hikma

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o pudiera tener que utilizar cualquier otro medicamento.

En particular, informe a su médico o farmacéutico si está tomando alguno de los siguientes medicamentos:

- imipenem/cilastatina – utilizado para infecciones bacterianas,
- pentamidina – utilizado para infecciones producidas por parásitos o en los pulmones,
- flucitosina, anfotericina B – utilizado para infecciones producidas por hongos,
- trimetoprima, trimetoprima/sulfametoxazol, dapsona – utilizado para infecciones bacterianas,
- probenecid – utilizado para la gota,
- micofenolato mofetilo, ciclosporina, tacrolimus – utilizado después de un trasplante de órgano,
- vincristina, vinblastina, doxorubicina – utilizados para el cáncer,
- hidroxuurea – utilizado para un problema llamado ‘policitemia’, enfermedad de las células falciformes y cáncer,
- didanosina, estavudina, zidovudina, tenofovir u otros medicamentos utilizados para el VIH,
- adefovir o cualquier otro medicamento usado para el tratamiento de la Hepatitis B.

Si algo de lo anteriormente mencionado le aplica (o no está seguro), consulte a su médico o farmacéutico antes de usar ganciclovir.

Embarazo, lactancia y fertilidad

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.

Embarazo

Ganciclovir no debe ser utilizado por mujeres embarazadas a menos que los beneficios para la madre superen los posibles riesgos para el feto. Si está embarazada o cree que podría estar embarazada, no tome este medicamento a menos que su médico se lo indique. Esto se debe a que ganciclovir puede causar daño al feto.

Si usted o su pareja queda embarazada mientras usan ganciclovir, hable con su médico de inmediato.

Anticoncepción - Mujeres

No debe quedarse embarazada mientras esté usando este medicamento. Esto es debido a que puede afectar al feto. Si usted es una mujer en edad fértil – debe usar un método anticonceptivo mientras usa ganciclovir. También debe utilizarlo durante al menos 28 días después de finalizar el tratamiento con ganciclovir.

Anticoncepción - Hombres

Si usted es un hombre, cuya pareja femenina podría quedarse embarazada, use condones más un método anticonceptivo adicional mientras esté usando ganciclovir. Siga usándolo durante al menos 95 días más, después de finalizar el tratamiento con ganciclovir.

Lactancia

No use ganciclovir si está en periodo de lactancia. Si su médico quiere empezar a tratarle con ganciclovir debe interrumpir la lactancia antes de empezar a usar este medicamento. Esto se debe a que ganciclovir puede pasar a la leche materna.

Fertilidad

Ganciclovir puede afectar a la fertilidad. Ganciclovir puede detener de manera temporal o permanente, la producción de espermatozoides en el hombre. Si planea tener un hijo, consulte con su médico o farmacéutico antes de utilizar ganciclovir.

Conducción y uso de máquinas

Usted se puede sentir somnoliento, mareado, confuso o agitado o puede perder el equilibrio o tener convulsiones mientras esté usando ganciclovir. Si esto ocurre no conduzca ni utilice herramientas o maquinaria.

Ganciclovir Hikma contiene sodio

Este medicamento contiene 43 mg de sodio (componente principal de la sal de mesa/para cocinar) en cada vial de 500 mg. Esto equivale al 2% de la ingesta diaria máxima de sodio recomendada para un adulto.

3. Cómo usar Ganciclovir Hikma

Uso de este medicamento

El médico o el enfermero le administrará ganciclovir. Se le administrará a través de un tubo en su vena. Esto se llama “perfusión intravenosa” y durará aproximadamente una hora.

La dosis de ganciclovir varía de una persona a otra. Su médico calculará la dosis que necesita. Esta dosis dependerá de:

- su peso (en niños también se debe tener en cuenta su altura),
- su edad,
- del correcto funcionamiento de sus riñones,
- del número de células de la sangre,
- para qué esté usando el medicamento.

La frecuencia con que le administrarán ganciclovir y el tiempo que lo deberá usar también puede variar.

- Habitualmente, empezará recibiendo una o dos perfusiones al día.
- Si recibe dos perfusiones al día, seguirá así durante 21 días.
- Después puede que el médico le prescriba la perfusión una vez al día.

Personas con problemas renales o sanguíneos

Si usted tiene algún problema renal o sanguíneo su médico puede recomendarle una dosis de ganciclovir más pequeña y controlar su número de células de la sangre con más frecuencia durante el tratamiento.

Si usa más Ganciclovir Hikma del que debe

Si cree que le han administrado un exceso de ganciclovir consulte con su médico o vaya al hospital inmediatamente.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Puede tener los siguientes síntomas si uso demasiado:

- dolor de estómago, diarrea o náuseas
- temblores o convulsiones
- sangre en su orina
- problemas de hígado o riñón
- cambios en el número de células de la sangre.

Si interrumpe el tratamiento con Ganciclovir Hikma

No deje de usar ganciclovir sin consultarlo con su médico.

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

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Efectos adversos graves

Comunique inmediatamente a su médico si sufre alguno de los siguientes efectos adversos graves – su médico puede decirle que deje de usar ganciclovir y que necesite tratamiento médico urgente:

Muy frecuentes: pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas

- disminución en el número de glóbulos blancos – con signos de infección como dolor de garganta, úlceras en la boca o fiebre
- disminución en el número de los glóbulos rojos – los síntomas incluyen sentirse sin aliento o cansado, palpitaciones o palidez de la piel.

Frecuentes: pueden afectar a hasta 1 de cada 10 personas

- infección de la sangre (sepsis) – con signos que incluyen fiebre, escalofríos, palpitaciones, confusión y dificultad para hablar
- disminución del número de plaquetas – los síntomas incluyen sangrados y la aparición de moratones más fácilmente de lo normal, sangre en orina o heces o sangrado de encías, estos sangrados pueden ser graves
- disminución intensa del número de células de la sangre
- pancreatitis con signos como fuerte dolor de estómago que se extiende hasta la espalda
- ataques.

Poco frecuentes: pueden afectar a hasta 1 de cada 100 personas

- incapacidad de la médula ósea para producir células sanguíneas
- alucinaciones -ver u oír cosas que no son reales
- pensamiento o sentimientos perturbados, pérdida de contacto con la realidad
- fallo de la función renal.

Raras: pueden afectar a hasta 1 de cada 1.000 personas

- reacción alérgica grave – los síntomas pueden incluir, enrojecimiento y picor de la piel, inflamación de la garganta, cara, labios o boca, dificultad para tragar o respirar.

Comuníquese a su médico inmediatamente si usted nota alguno de los efectos adversos mencionados anteriormente.

Otros efectos adversos

Si sufre alguno de los siguientes efectos adversos comuníquelo a su médico, farmacéutico o enfermero.

Muy frecuentes: pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas

- candidiasis y candidiasis oral
- infección del tracto respiratorio superior (ej. sinusitis, tonsilitis)
- pérdida de apetito
- dolor de cabeza
- tos
- sentirse sin aliento
- diarrea
- náuseas y vómitos
- dolor abdominal
- eccema
- cansancio
- fiebre.

Frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas

- gripe
- infección urinaria, con signos que incluyen fiebre, micción más frecuente, dolor al orinar
- infección de la piel y de los tejidos subcutáneos
- reacciones alérgicas leves, con signos que incluyen enrojecimiento e hinchazón de la piel
- pérdida de peso
- sensación de depresión, ansiedad o confusión
- dificultad para dormir
- entumecimiento o debilidad en manos y pies, que pueden afectar a su equilibrio
- cambios en el sentido del tacto, hormigueo, cosquilleo, pinchazos o sensación de quemazón
- cambios en el gusto
- escalofríos
- inflamación del ojo (conjuntivitis), dolor ocular o problemas de visión
- dolor de oído
- baja presión sanguínea, que puede hacerle sentir mareado o tener visión borrosa
- problemas para tragar
- estreñimiento, gases, indigestión, dolor de estómago, distensión abdominal
- úlceras en la boca
- resultados anormales en los test de laboratorio de hígado y riñón
- sudoración nocturna
- picor, erupción
- pérdida de pelo
- dolor de espalda, muscular o de las articulaciones, espasmos musculares
- sensación de mareo, debilidad o malestar general
- reacción de la piel en el lugar de inyección – como inflamación, dolor e hinchazón.

Poco frecuentes: pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas

- agitación
- temblores
- sordera
- ritmo cardíaco irregular
- urticaria, sequedad de la piel
- sangre en la orina
- infertilidad en el hombre – ver sección “Fertilidad”
- dolor en el pecho

Otros efectos adversos en niños y adolescentes

Una disminución en el número de células de la sangre es más probable en niños, especialmente en bebés y lactantes.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, 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 Ganciclovir Hikma

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 el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Polvo:

No requiere condiciones especiales de conservación.

Después de la reconstitución:

No refrigerar ni congelar.

La estabilidad química y física durante el manejo ha sido demostrada para el producto reconstituido durante 12 horas a 25 °C tras disolverlo con agua para inyectables.

Desde un punto de vista microbiológico, la solución reconstituida se debe usar inmediatamente. Si no se usa inmediatamente, el tiempo y las condiciones de almacenamiento antes de su uso son responsabilidad del usuario.

Tras la dilución:

No congelar.

La estabilidad química y física durante el uso ha sido demostrada durante 24 horas a 2 – 8 °C.

Desde un punto de vista microbiológico, la solución para perfusión de ganciclovir se debe usar inmediatamente. Si no se usa inmediatamente el tiempo y las condiciones de almacenamiento antes de su uso son responsabilidad del usuario.

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

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Ganciclovir Hikma

- El principio activo es ganciclovir. Cada vial de cristal contiene 500 mg de ganciclovir (como ganciclovir sódico). Tras la reconstitución del polvo con 10 mL, cada ml de solución contiene 50 mg de ganciclovir.
- Los demás componentes (excipientes) son hidróxido de sodio y ácido clorhídrico para ajuste de pH.

Aspecto del producto y contenido del envase

Ganciclovir Hikma es un polvo para concentrado para solución para perfusión de color blanco a blanquecino, envasado en un vial de cristal monodosis, con un tapón de goma y cierre flip-off. El color de la solución reconstituida de Ganciclovir Hikma va de incolora a amarillo claro.

Los viales de Ganciclovir Hikma se presentan en envases de 1 o 5 viales. Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Hikma Farmacêutica (Portugal), S.A.
Estrada do Rio da M6 8, 8A e 8B
Fervença
2705-906 Terrugem SNT
Portugal

Responsable de la fabricación

Thymoorgan Pharmazie GmbH
Schiffgraben 23
38690 Goslar
Alemania

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

Hikma España, S.L.U.
Calle Anabel Segura nº11, Edificio A, planta 1ª, oficina 2
28108 - Alcobendas, Madrid
España

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

Alemania: Ganciclovir Hikma 500 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Austria: Ganciclovir Hikma 500 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Francia: Ganciclovir Hikma 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Italia: Ganciclovir Hikma
España: Ganciclovir Hikma 500 mg polvo para concentrado para solución para perfusión EFG
Portugal: Ganciclovir Hikma

Fecha de la última revisión de este prospecto: Enero 2024

Otras fuentes de información

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/>

Esta información está destinada únicamente a profesionales del sector sanitario:

INSTRUCCIONES PARA USO Y MANEJO

Por favor, consulte la ficha técnica del producto para obtener información de prescripción completa.

Precauciones que se deben tomar en el manejo de Ganciclovir Hikma:

Puesto que Ganciclovir Hikma se considera potencialmente teratogénico y carcinogénico en humanos, se debe tener precaución en su manipulación. Evitar la inhalación o contacto directo con el polvo que contienen los viales o el contacto directo con la solución reconstituida con la piel o membranas mucosas.

Las soluciones de Ganciclovir Hikma son alcalinas (pH ~ 11). Si esto ocurre, lave cuidadosamente y a fondo la zona con agua y jabón y enjuague completamente los ojos con abundante agua.

Forma de administración

Advertencia: Ganciclovir debe ser administrado mediante perfusión intravenosa durante 1 h, con una concentración que no debe sobrepasar 10 mg/ml. No se debe administrar en bolus o inyección intravenosa rápida porque los excesivos niveles plasmáticos resultantes pueden incrementar la toxicidad de ganciclovir.

No administrar por inyección intramuscular o subcutánea ya que puede producir una intensa irritación tisular debido al elevado pH (~ 11) de la solución de ganciclovir.

No se deben sobrepasar la dosis, la frecuencia y la velocidad de perfusión recomendadas.

La perfusión debe realizarse en venas con un flujo sanguíneo adecuado, preferiblemente a través de una cánula de plástico.

Preparación del concentrado reconstituido

Se debe usar una técnica aséptica durante la reconstitución de ganciclovir liofilizado.

1. Se debe retirar el cierre flip-off para exponer la parte central del tapón de goma. Extraer 10ml de agua para inyectables con una jeringa, después inyectarla lentamente a través del centro del tapón de goma dentro del vial con la aguja en dirección a la pared del vial. **No usar agua bacteriostática para preparaciones inyectables que contenga parabenos (para-hydroxybenzoatos), ya que éstos son incompatibles con ganciclovir.**
2. Girar ligeramente el vial para asegurar la humectación completa del producto.
3. Se debe rotar/girar ligeramente el vial durante algunos minutos hasta obtener una solución reconstituida transparente.
4. La solución reconstituida se debe comprobar cuidadosamente para asegurar la disolución del producto y que esté prácticamente libre de partículas visibles antes de proceder a la dilución con un disolvente compatible. El color de la solución reconstituida de ganciclovir va de incoloro a amarillo claro.

Preparación de la solución diluida final para perfusión

En función del peso corporal del paciente extraer del vial el volumen necesario con una jeringa y a continuación diluirlo en un líquido de perfusión adecuado. Añade un volumen de 100 ml del disolvente a la solución reconstituida. No son recomendables concentraciones de perfusión superiores a 10 mg/ml. Soluciones de cloruro sódico, dextrosa al 5 %, Ringer y Ringer con lactato para inyección, han demostrado ser compatibles químicamente o físicamente con Ganciclovir. Ganciclovir no se debe mezclar con otros productos intravenosos.

Eliminación

Es para un solo uso. La eliminación del medicamento no utilizado y cualquier residuo se realizará de acuerdo a la normativa local.