



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

Disposición

Número: DI-2018-2662-APN-ANMAT#MS

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Lunes 19 de Marzo de 2018

Referencia: 1-0047-0000-010665-17-5

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-010665-17-5 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma RAYMOS S.A.C.I., solicita la aprobación de nuevos proyectos de prospectos e información para el paciente para la Especialidad Medicinal denominada FLEXRESAN / ISOTRETINOINA, Forma farmacéutica y concentración: CAPSULAS BLANDAS, ISOTRETINOINA 10 mg – 20 mg; aprobada por Certificado N° 56.323.

Que los proyectos presentados se encuadran dentro de los alcances de las normativas vigentes, Ley de Medicamentos 16.463, Decreto 150/92 y la Disposición N°: 5904/96 y Circular N° 4/13.

Que los procedimientos para las modificaciones y/o rectificaciones de los datos característicos correspondientes a un certificado de Especialidad Medicinal otorgado en los términos de la Disposición ANMAT N° 5755/96, se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT N° 6077/97.

Que la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y Decreto N° 101 de fecha 16 de Diciembre de 2015.

Por ello:

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º. – Autorízase a la firma RAYMOS S.A.C.I., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada FLEXRESAN / ISOTRETINOINA, Forma farmacéutica y concentración: CAPSULAS BLANDAS, ISOTRETINOINA 10 mg – 20 mg, el nuevo proyecto de prospecto obrante en el documento IF-2017-28811043-APN-DERM#ANMAT; e información para el paciente obrante en el documento IF-2017-28811249-APN-DERM#ANMAT.

ARTICULO 2º. – Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 56.323, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

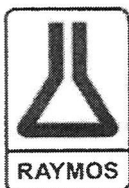
ARTICULO 3º. - Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición y prospectos e información para el paciente. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE N° 1-0047-0000-010665-17-5

Digitally signed by LEDE Roberto Luis
Date: 2018.03.19 09:37:39 ART
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Roberto Luis Lede
SubAdministrador
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología
Médica

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA -
GDE
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR,
o=MINISTERIO DE MODERNIZACION, ou=SECRETARIA DE
MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT
30715117564
Date: 2018.03.19 09:37:42 -0300



RAYMOS S.A.C.I

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2825

laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

PROYECTO DE PROSPECTO

FLEXRESAN®10/20

ISOTRETINOINA 10/20 mg

Cápsulas blandas

Venta bajo receta archivada

Industria Griega

FLEXRESAN®20

COMPOSICIÓN:

Cada cápsula contiene:

ISOTRETINOINA: 20,0 mg. Excipientes: Cera amarilla, Aceite de soja hidrogenado, Aceite vegetal hidrogenado, Aceite de soja. Componentes de la cápsula: Gelatina, Glicerol, Dióxido de titanio (E 171), Oxido de Hierro Rojo (CI 77491), Oxido de Hierro Amarillo (E 172), Agua Purificada c.s.

FLEXRESAN®10

COMPOSICIÓN:

Cada cápsula contiene:

ISOTRETINOINA: 10,0 mg. Excipientes: Cera amarilla, Aceite de soja hidrogenado, Aceite vegetal hidrogenado, Aceite de soja. Componentes de la cápsula: Gelatina, Glicerol, Dióxido de titanio (E 171), Oxido de Hierro Rojo (CI 77491), Oxido de Hierro Amarillo (E 172), Agua Purificada c.s.

Precaución:

No deberá consumir FLEXRESAN®10/20 si está embarazada.

Deberá cumplir con las condiciones del programa de prevención de embarazo durante el tratamiento y hasta 45 días después de su finalización.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Retinoide para el tratamiento sistémico del acné.

CÓDIGO ATC: D10BA01.

RAYMOS S.A.C.I.
Gustavo H. Aguirre
Farmacéutico
Director Técnico

RAYMOS S.A.C.I.
Christian von Alvensleben

VE-2017-28811043-APN-DERM#ANMAT



RAYMOS S.A.C.I.

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

INDICACIONES Y USOS

FLEXRESAN®10/20 está indicado para tratar las formas graves de acné (por ejemplo, el acné nodular o conglobata o el acné con riesgo de cicatrización permanente) resistente a los ciclos adecuados de tratamiento convencional con preparados antibacterianos por vía general y por vía tópica.

DESCRIPCIÓN

La Isotretinoína (Acido 13-cis-retinoico) es un retinoide sintético derivado del retinol (Vitamina A). Esta droga constituye el tratamiento de elección para el acné grave pápulo-pustuloso y nódulo-quístico/conglobata. La mejoría observada en el acné severo está asociada con la suspensión de la actividad de la glándula sebácea y la reducción del tamaño de la misma. Si se consideran sus efectos antiinflamatorios e inmunomoduladores, la Isotretinoína también podría ser útil en otros trastornos dermatológicos diferentes del acné vulgar.

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS: Los retinoides ejercen sus efectos sobre células blanco mediante la unión a receptores nucleares de retinoides, que incluyen 2 tipos: los receptores de Acido Retinoico (RAR) y los receptores de retinoides X (RXR). Luego de la unión del ligando, se forman dímeros RXR-RAR capaces de regular la expresión de genes involucrados en el crecimiento y la diferenciación. Los RAR son factores de transcripción regulados por ligandos que pertenecen a la superfamilia de receptores nucleares, que comprende 49 miembros en el genoma humano.

Los receptores de retinoides pueden considerarse blancos terapéuticos en muchas enfermedades, como la hiperproliferación cutánea y el cáncer. La Isotretinoína es la droga más efectiva para reducir el tamaño de las glándulas sebáceas, que se logra in vivo mediante la reducción de la proliferación de sebocitos basales y la supresión de la producción sebácea, pero tiene poca afinidad por RAR. La Isotretinoína sistémica también se utilizó para enfermedades caracterizadas por proliferación epidérmica.

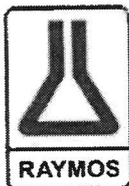
Este fármaco presenta propiedades inmunomoduladoras que pueden ocasionar sinergia con las de la Interleuquina 2. La combinación de Isotretinoína con Interleuquina 2 o Interferón alfa para el tratamiento de neoplasias sólidas y sarcoma de Kaposi se asoció con mejoría significativa en el número total de linfocitos, relación T4/T8, células natural killer y cantidad de paraproteínas. En principio, la Isotretinoína también aumenta los niveles de inmunoglobulinas así como de células T y B en pacientes con acné. Además, in vivo estimula la diferenciación de linfocitos B, la producción de anticuerpos y los niveles séricos de IL-6 en pacientes con inmunodeficiencia común variable.

Los retinoides sistémicos resultan efectivos para varias dermatosis inflamatorias. Los trastornos en que los leucocitos polimorfonucleares se involucran (en la psoriasis, por

FP

RAYMOS S.A.C.I. 1043-APN-DERM/ANMAT
Gustavo H. Aguirre
Farmacéutico
Director Técnico
página 2 de 18

RAYMOS S.A.C.I.
Christian von Alvensleben
Apoderado



RAYMOS S.A.C.I

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires. Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

ejemplo), en particular, responden bien a los retinoides. En un estudio, el tratamiento tópico con Isotretinoína inhibió, de forma significativa, la migración de polimorfonucleares inducida por leucotrieno B4 en pacientes con psoriasis. Los retinoides, en particular Tretinoína (Ácido Retinoico) e Isotretinoína, inhiben la respuesta de quimioluminiscencia en neutrófilos. La Isotretinoína posee un uso potencial en la reducción de la generación de leucotrieno C4 por eosinófilos. Por lo tanto, los cambios en la activación y función de los neutrófilos median los efectos antiinflamatorios de los retinoides. La Isotretinoína también inhibe la proliferación de células endoteliales microvasculares de la dermis.

La proteína celular ligadora de ácido retinoico tipo II (CRABP II [cellular retinoic acid-binding protein type II]) se halla en el núcleo y se une a RAR y RXR. La CRABP II sería la molécula que transporta al ácido retinoico desde su sitio de síntesis en el citoplasma hasta el núcleo. La acción del Ácido Retinoico en la prevención del cáncer dependería de su habilidad para alterar la transcripción génica. Se ha demostrado que se requiere de un heterodímero RAR-RXR para estimular la transcripción de genes blanco in vivo.

Además, los retinoides inducen la detención del crecimiento y la apoptosis en ciertos tipos celulares, aunque el mecanismo por el cual pueden provocar la diferenciación celular aún se desconoce. En principio, y como agentes que inducen diferenciación, tienen un efecto inhibitorio directo sobre la angiogénesis inducida por tumores. Los retinoides inhiben en forma directa la migración de células endoteliales y la angiogénesis in vivo. Además, reducen la producción del factor de crecimiento endotelial (VEGF [vascular endothelial growth factor]) en queratinocitos humanos normales. El VEGF es una glicoproteína básica ligadora de Heparina que actúa como un mitógeno potente para las células endoteliales y posee un papel central en la angiogénesis. La Isotretinoína y todos los transretinoles suprimen la secreción de VEGF por queratinocitos en cultivos primarios pero no en líneas celulares derivadas de queratinocitos. La combinación de retinoides con Interferón alfa y Colecalciferol (Vitamina D3) tiene un efecto antitumoral sinérgico debido a la inducción de la inhibición de la proliferación endotelial y de células tumorales, y del crecimiento tumoral in vivo, junto con la reducción de la angiogénesis. En contraste con el efecto antiangiogénico de los retinoides, la Isotretinoína en dosis elevadas (> 2 mg/kg por tratamiento) incrementaría el crecimiento de carcinoma de células escamosas en hámsters y aumentaría el crecimiento vascular. Este puede ser un efecto relacionado con la dosis de Isotretinoína.

Farmacodinamia: La Isotretinoína es un estereoisómero del ácido todo-transretinoico (Tretinoína). Es muy eficaz en la terapéutica del acné porque actúa sobre todos los factores etiológicos de la enfermedad: producción de sebo, comedogénesis, colonización del conducto con P.acnes. El mecanismo exacto de acción de la Isotretinoína no ha sido aún esclarecido en detalle, pero se ha establecido que la mejoría observada en el cuadro clínico del acné severo está asociada con la suspensión de la actividad de las glándulas sebáceas. Por otra parte, se ha establecido el efecto antiinflamatorio dérmico de la Isotretinoína.

Farmacocinética: Absorción: A causa de su alta lipofiliidad, la absorción oral de Isotretinoína aumenta cuando es administrada con una comida rica en grasas. En un

AF

RAYMOS S.A.C.I. RAYMOS S.A.C.I.
Gustavo H. Aguirre Christian von Alvensleben
Farmacéutico Apoderado
Director Técnico
página 3 de 18



RAYMOS S.A.C.I

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

estudio realizado sobre adultos sanos, que recibieron una dosis de 80,0 mg de Isotretinoína, administrada 2 veces al día (2 cápsulas de 40,0 mg) en condiciones de ayuno y con comidas, tanto la concentración plasmática máxima (C_{máx}) y la concentración total (AUC) a la Isotretinoína fue más que el doble, luego de una comida estandarizada con alto contenido en grasa, comparado con la administración en condiciones de ayuno (ver tabla a continuación). La vida media de eliminación no sufrió alteraciones, por lo tanto, la administración concomitante de Isotretinoína y alimento provoca el aumento de la biodisponibilidad de la droga sin modificar la vida media de eliminación. El aumento del tiempo máximo (T_{máx}), se encuentra relacionado con el aumento de la absorción. Por lo tanto, las cápsulas de Isotretinoína deben consumirse con las comidas. Los estudios clínicos han demostrado que no se registran diferencias en la farmacocinética de la Isotretinoína entre aquellos pacientes que poseen acné nodular e individuos sanos con piel normal.

Parámetros farmacocinéticos promedio de Isotretinoína (%CV), N=74

2 capsulas de isotretinoína de 40 mg	AUC _{0-∞} (ng x hr/ml)	C _{MAX} (ng/ml)	T _{MAX} (Hr)	T _{1/2} (Hr)
Con comidas*	10,0024 (22%)	862 (22 %)	5,3 (77%)	21 (39%)
En ayuno	3,703 (46%)	301 (63%)	3,2 (56%)	21 (30%)

*comida estandarizada con alto contenido en grasas

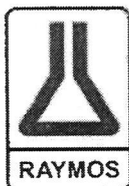
Distribución: La Isotretinoína se une a las proteínas plasmáticas en más de un 99,9% principalmente, la albúmina. El volumen de distribución de isotretinoína en la especie humana no se ha determinado, porque no se dispone de ningún preparado de isotretinoína que pueda administrarse por vía intravenosa en humanos. Existe muy poca información sobre la distribución de isotretinoína en tejidos humanos. Las concentraciones epidérmicas de isotretinoína corresponden tan sólo a la mitad de las séricas. Las concentraciones plasmáticas de isotretinoína son casi 1,7 veces mayores que los valores sanguíneos, debido a la escasa penetración de isotretinoína en los eritrocitos.

Metabolismo: Luego de la administración oral de Isotretinoína, se identificaron al menos, tres metabolitos en el plasma humano: 4-oxoisotretinoína, ácido retinoico (tretinoína) y 4 ácido oxo-retinoico (4-oxotretinoína). Los ácidos retinoicos, ácido 13-cis-retinóico son isómeros geométricos y muestran una interconversión reversible. La administración de un isómero dará lugar al otro. La isotretinoína también se oxida irreversiblemente al 4-oxo-isotretinoína, lo cual forma su isómero geométricos 4-oxo-tretinoína.

Luego de la administración de una dosis oral única de 80,0 mg a 74 individuos adultos sanos, la administración concomitante de comidae Isotretinoína aumentó el grado de

RAYMOS S.A.C.I. 11043-APN-DERM-ANMAT
Gustavo H. Aguirre
Farmacéutico
Director Técnico
pagina 4 de 18

Christian von Avenleben
Apoderado



RAYMOS S.A.C.I
 Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS
 Planta: Cuba 2760 C1428AET
 Buenos Aires, Argentina.
 Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625
 laboratorios@raymos.com

ORIGINAL

formación de todos los metabolitos en el plasma, al compararse con pacientes adultos en condiciones de ayuno.

Se desconoce la importancia clínica de estos metabolitos. Aunque después de la administración oral múltiple de Isotretinoína en pacientes adultos con acné quístico, la exposición de pacientes a 4-oxo-isotretinoína en condiciones estables de ayuno y comidas fue de, aproximadamente 3,4 veces más elevada que la de Isotretinoína.

Estudios in vitro indican que la Isotretinoína se metaboliza principalmente por las isoformas 2C8, 2C9, 3A4 y 2B6. La Isotretinoína y sus metabolitos se metabolizan aún más por conjugación, para ser luego excretados por la orina y las heces.

Eliminación: Luego de una administración oral de una dosis de 80,0 mg de Isotretinoína-C14 como suspensión líquida, la actividad de Isotretinoína-C14 se redujo con una vida media de 90 horas. Los metabolitos conjugados y la Isotretinoína se excretan por las heces y la orina en cantidades relativamente iguales (65% a 83%).

Luego de la administración de una dosis oral única de Isotretinoína 80,0 mg a 74 individuos adultos sanos en condiciones de alimentación, la vida media de eliminación promedio de Isotretinoína y de 4-oxo-isotretinoína fueron de $21,0 \pm 8,2$ horas y $24,0 \pm 5,3$ horas respectivamente. Luego de dosis múltiples y únicas, los niveles de acumulación observados de Isotretinoína tuvieron un rango de 0,9 a 5,43 en pacientes que sufren de acné quístico.

Poblaciones especiales: Pacientes pediátricos

Se evaluó la farmacocinética de la Isotretinoína en dosis únicas y múltiples sobre 38 pacientes pediátricos, entre 12 y 15 años, y en 19 pacientes adultos, que recibieron Isotretinoína para el tratamiento de acné nodular grave. Sobre ambos grupos, el metabolito 4-oxo-isotretinoína fue el de mayor proporción, aunque también se observaron la tretinoína y 4-oxo-tretinoína. Los parámetros farmacocinéticos de Isotretinoína luego de la administración de dosis únicas y múltiples en pacientes pediátricos de 12 a 15 años de edad se detallan en la tabla a continuación.

Parámetros farmacocinéticos luego de administrar dosis únicas y múltiples de Isotretinoína sobre 38 pacientes pediátricos*

Parámetro	Isotretinoína (Dosis única)	Isotretinoína (Estado estacionario)
C _{max} (ng/mL)	573,25 (278,79)	731,98 (361,86)
AUC (0→12) (ngxh/mL)	3033,37(1394,17)	5082,00(2184,23)
AUC (0→24) (ngxh/mL)	6003,81 (2885,67)	-
T _{max} (hr)	6,00(1,00-24,60)	4,00(0-12,00)
C _{SSmin} (ng/mL)	-	352,32 (184,44)
T _{1/2} (hr)	-	15,69(5,12)
CL/F (L/hr)	-	1796(6,27)

RAYMOS S.A.C.I
 PL 2017-28811043-RAN-DE-MSA-10-AT
 Gustavo H. Aguirre
 Farmacéutico
 Director Técnico
 página 5 de 18

Christian von Alvensleben
 Apoderado



RAYMOS S.A.C.I.

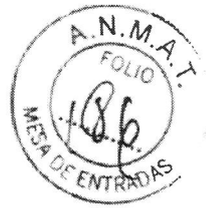
Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

*Los datos en esta tabla de dosis única y múltiple se obtuvieron con una comida no estandarizada.

POSOLOGÍA Y ADMINISTRACIÓN

La respuesta terapéutica de **FLEXRESAN®10/20** y sus efectos adversos están relacionados con la dosis y varían de un paciente a otro. Es necesario realizar un ajuste posológico individual durante la terapia.

Su médico le indicará la duración de su tratamiento con **FLEXRESAN®10/20**. No suspenda el tratamiento antes.

Las cápsulas se toman con los alimentos, una o dos veces al día.

Debe tragar las cápsulas enteras sin masticarlas ni chuparlas.

Isotretinoína sólo puede prescribirse por o bajo supervisión de un médico con experiencia en el uso de retinoides para tratar el acné grave y un conocimiento íntegro de los riesgos del tratamiento con isotretinoína y de la necesidad de vigilancia terapéutica.

Adultos incluídos adolescentes y ancianos: Habitualmente, se empieza con una dosis de 0,5 mg por kilogramo de peso corporal y día (0,5 mg/kg/día). El médico puede ajustar esta dosis al cabo de unas semanas en función de su respuesta al tratamiento. La dosis varía entre 0,5 y 1,0 mg/kg/día en la mayoría de los casos. Aquellos pacientes con enfermedad muy severa o con acné troncal requieren dosis diarias más elevadas hasta 2,0 mg/kg.

Una dosis acumulativa de 120,0 mg/kg por tratamiento ha sido documentada para incrementar los porcentajes de remisión y prevenir las recaídas. Por consiguiente, la duración en la terapia de cada paciente varía en función de la dosis diaria.

La remisión duradera y las tasas de recaída se relacionan, sobre todo, con la dosis total administrada más que con la duración del tratamiento. Se ha demostrado que, cuando se sobrepasa la dosis acumulada de 150 mg/kg, apenas se obtienen efectos beneficiosos añadidos. En la mayoría de los casos, el acné desaparece por completo con un solo tratamiento. Si se produce una recaída definitiva, puede plantearse la administración de otro ciclo de tratamiento con isotretinoína con las mismas dosis diaria y acumulada. Como el acné puede seguir mejorando hasta 8 semanas después de suspender el tratamiento, no se debe plantear ningún ciclo nuevo hasta que haya transcurrido, al menos, este período.

Pacientes con intolerancia a la dosis: Si el paciente manifiesta intolerancia grave a la dosis recomendada, se puede continuar el tratamiento con una dosis más baja, lo que comporta una mayor duración del mismo y un mayor riesgo de recaídas. Para que estos pacientes obtengan la máxima eficacia posible del tratamiento, normalmente se mantiene la dosis máxima tolerada.

fl

RAYMOS S.A.C.I.
Gustavo H. Aguirre
Farmacéutico
Director Técnico

RAYMOS S.A.C.I.
Christian von Versleben
Apoderado



RAYMOS S.A.C.I

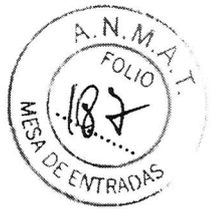
Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

Pacientes con insuficiencia renal grave: El tratamiento se debe comenzar con una dosis más baja de **FLEXRESAN®10/20** por ejemplo, 10 mg/día, luego se incrementará la dosis hasta 1 mg/kg/día o hasta que el paciente reciba la dosis máxima tolerada.

Niños: **FLEXRESAN®10/20** no está indicado para tratar el acné que aparece antes de la pubertad ni el de los niños menores de 12 años.

El ciclo habitual de tratamiento dura de 16 a 24 semanas, período en el cual generalmente se alcanza la remisión. El acné puede continuar mejorando hasta 8 semanas después de finalizar el tratamiento. La mayoría de los pacientes sólo precisa un ciclo de tratamiento.

CONTRAINDICACIONES

FLEXRESAN®10/20 está contraindicado en:

Embarazo, insuficiencia hepática, hipervitaminosis A, pacientes con niveles excesivamente elevados de lípidos en sangre, antecedentes de hipersensibilidad a la Isotretinoína y a cualquiera de sus excipientes, madres lactantes, madres en edad fértil, salvo que se cumplan todas las condiciones del programa de prevención de embarazo, Pacientes que se encuentren en tratamiento con Tetraciclinas.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Programa de prevención de embarazo

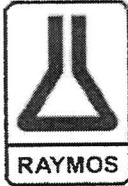
Este medicamento es TERATÓGENO

Isotretinoína está **contraindicada para las mujeres en edad de procrear** salvo que las pacientes cumplan las siguientes condiciones del Programa de Prevención de Embarazo:

- El acné es grave (como el acné nodular o conglobata o un acné con riesgo de cicatrización permanente) y resistente al tratamiento adecuado con antibacterianos por vía sistémica y por vía tópica.
- Comprende el riesgo de teratogenia.
- Comprende la necesidad de un seguimiento riguroso mensual.
- Comprende y acepta la necesidad de una anticoncepción eficaz ininterrumpida desde 1 mes antes de iniciar el tratamiento hasta 1 mes después de concluirlo. Se debe emplear, al menos, un método anticonceptivo y, de preferencia dos métodos anticonceptivos complementarios, incluyendo los métodos de barrera. Consulte a su médico cual sería mejor para Ud.

FP

RAYMOS S.A.C.I. RAYMOS S.A.C.I.
Gustav F. 2017-2881-043-APN DERMA N.M.A.T.
Farmacéutico Apoderado
Director Técnico



RAYMOS S.A.C.I

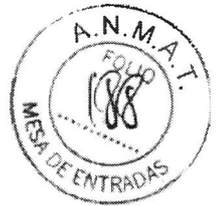
Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

- Aunque la mujer presente amenorrea, debe seguir todos los consejos sobre anticoncepción eficaz.
- La paciente tiene capacidad para cumplir las medidas anticonceptivas eficaces.
- Se debe disponer de información y comprender las posibles secuelas del embarazo y la necesidad de consultar de inmediato cuando exista este riesgo.
- Comprende la necesidad y acepta someterse a una prueba de embarazo antes, durante y 5 semanas después de finalizar el tratamiento con Isotretinoína.
- La paciente deberá reconocer que ha entendido los peligros y que conoce las precauciones necesarias derivadas del uso de isotretinoína.

Estas condiciones también afectan a mujeres sin actividad sexual, a menos que el médico considere que existen razones suficientes para considerar que el riesgo de embarazo es nulo.

Anticoncepción: Todas las pacientes serán asesoradas acerca de cómo evitar el embarazo.

- Antes de iniciar el tratamiento puede ser necesario una consulta de la paciente a un ginecólogo u otro profesional especialista en la prevención de embarazo o descartar otras patologías como ovario poliquístico, endometriosis, y/o trastornos de alimentación.

- Las preparaciones de progesterona microdosificadas (mini píldoras) pueden constituir un inadecuado método anticonceptivo durante la terapia con isotretinoína.

Pruebas de embarazo: Las pruebas de embarazo se deberán realizar bajo supervisión médica y con una sensibilidad mínima de 25mUI/ml, se recomienda que los mismos se lleven a cabo durante los 3 primeros días del ciclo menstrual, de la siguiente manera.

Antes de iniciar el tratamiento: Con el fin de descartar un posible embarazo antes de iniciar las medidas anticonceptivas, se recomienda realizar una primera prueba de embarazo bajo supervisión médica y anotar la fecha y el resultado. En pacientes con menstruación irregular, el momento de la prueba debe ajustarse a la actividad sexual de la paciente; en principio, se efectuará unas 3 semanas después de que la paciente haya mantenido la última relación sexual sin protección. El médico instruirá a la paciente sobre los métodos anticonceptivos.

Durante los 3 días previos a la prescripción de Isotretinoína, se realizará también una prueba de embarazo bajo vigilancia médica y debería retrasarse hasta que la paciente haya estado, al menos, 1 mes aplicando las medidas anticonceptivas. Con esta prueba se pretende asegurar que la paciente no se encuentra embarazada en el momento en que empiece el tratamiento con isotretinoína.

Visitas de seguimiento: Estas visitas se concertarán cada 28 días. La necesidad de repetir cada mes la prueba de embarazo bajo supervisión médica se establecerá de acuerdo con la práctica clínica, teniendo en cuenta la actividad sexual de la paciente y los antecedentes menstruales recientes (irregularidad menstrual,

RAYMOS S.A.C.I.
Gustavo H. Aguirre
Farmacéutico
Director Técnico

IF 2017-28811043-APNADERMA S.M.A.C.I.

Christian von Alvensleben
Aprobado

Página 8 de 18



RAYMOS S.A.C.I.

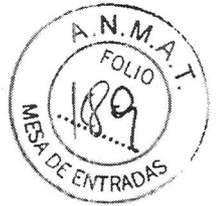
Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

amenorrea, etc.). Si se puede, se realizará una prueba de embarazo el día de la visita de la prescripción o durante los 3 días previos.

Final del tratamiento: Cinco semanas después de concluir el tratamiento con isotretinoína, deberá realizarse la última prueba de embarazo para descartar esta posibilidad.

Restricciones para la prescripción y dispensación: Las recetas de isotretinoína deberán realizarse por un médico, y, para las mujeres en edad fértil se limitarán a 30 días; para continuar el tratamiento, se exigirá una nueva receta. De forma ideal, el test de embarazo debería realizarse el mismo día de la prescripción y dispensación de isotretinoína. La dispensación de isotretinoína tendrá lugar antes de que transcurran como máximo 7 días desde la fecha de prescripción.

Pacientes varones: No hay pruebas de que la fertilidad o la descendencia de los varones con acné se altere con la toma de isotretinoína.

Sin embargo, conviene recordar a los varones que no deben compartir el medicamento con nadie, en particular, con ninguna mujer.

- Descarte las capsulas que no utilizó.

- Los pacientes que estén realizando tratamiento con Isotretinoína, no podrán donar sangre ni durante el tratamiento ni durante el mes posterior a concluir el mismo dado el riesgo potencial para el feto de una mujer embarazada que recibiera la transfusión.

Trastornos psiquiátricos: Se han descrito casos de depresión, síntomas psicóticos y, rara vez, intentos de suicidio o suicidios entre los pacientes tratados con isotretinoína. Los pacientes con antecedentes depresivos requieren especial atención; los signos de depresión se vigilarán en todos los casos. Si fuera necesario, se remitirá al paciente para que reciba el tratamiento pertinente. No obstante, la retirada de isotretinoína no siempre alivia los síntomas y, a veces, se requiere una nueva evaluación psiquiátrica o psicológica.

Alteraciones de la piel y del tejido subcutáneo: Durante el período inicial se observa, en ocasiones, una reagudización del acné, que suele remitir a los 7-10 días a pesar de mantener el tratamiento; por regla general, no se precisa ningún ajuste posológico.

Hay que evitar la exposición intensa a la luz solar o la radiación ultravioleta. En caso necesario, se utilizará un protector solar con un factor elevado (como mínimo, factor de protección solar 15).

Los pacientes tratados con isotretinoína deberán evitar cualquier tipo de dermoabrasión química intensiva o tratamiento cutáneo con láser hasta 5-6 meses después de terminar el tratamiento, debido al riesgo de cicatrización hipertrófica en las regiones atípicas y de híper o hipo pigmentación postinflamatoria de las zonas tratadas. También deberá evitarse la depilación con cera durante, por lo menos, 6 meses después de terminar el tratamiento, por el riesgo de descamación epidérmica.

FR

RAYMOS S.A.C.I.
Gustavo H. Aguirre
Farmacéutico
Director Técnico

RAYMOS S.A.C.I.
Christian von Alvensleben
Apoderado



RAYMOS S.A.C.I.

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

Hay que evitar la administración concomitante de isotretinoína con preparados queratolíticos o exfoliativos por vía tópica para combatir el acné, dado que puede aumentar la irritación local.

Conviene utilizar cremas humectantes y un bálsamo labial desde el inicio del tratamiento, porque isotretinoína suele secar la piel y los labios.

Trastornos oculares: La sequedad ocular, las opacidades corneales, la disminución de la visión nocturna y la queratitis suelen remitir tras suspender el tratamiento. La sequedad ocular se alivia con una pomada lubricante o con la aplicación de lágrimas artificiales. A veces, aparece intolerancia a las lentes de contacto que obliga a usar anteojos durante el tratamiento. En algunos casos se ha descrito disminución de la visión nocturna, de inicio repentino. Es conveniente acudir a un oftalmólogo dado que algunas ocasiones, hay que retirar isotretinoína.

Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo: Se han descrito mialgias, artralgias y elevaciones de la creatinfosfokinasa sérica de pacientes tratados con isotretinoína, sobre todo de aquellos que realizan actividad física intensa.

Se han notificado lesiones óseas como ser, cierre prematuro de las epífisis, hiperostosis y calcificaciones tendinosas y ligamentos varios años después de la administración de dosis elevadísimas para tratar alteraciones de la queratinización. Las dosis, la duración del tratamiento y la dosis total acumulada en estos excedían, con mucho, la recomendada para tratar el acné.

Hipertensión intracranial benigna: Se han publicado casos de hipertensión intracranial benigna; algunos de estos pacientes habían recibido al mismo tiempo tetraciclinas.

Los signos y los síntomas de la hipertensión intracranial benigna consisten en cefalea, náuseas y vómitos, alteraciones visuales y edema de papila. Todo paciente con hipertensión intracranial benigna deberá suspender de inmediato el tratamiento con isotretinoína.

Alteraciones hepatobiliares: Se recomienda realizar un análisis de las enzimas hepáticas antes del tratamiento, 1 mes después de iniciar el mismo y luego en intervalos trimestrales, salvo que existan indicaciones clínicas para proceder a una vigilancia más frecuente.

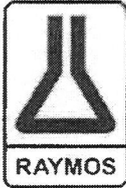
Se han comunicado aumentos pasajeros y reversibles de las transaminasas hepáticas. En general, se trata de variaciones dentro de los límites normales y las cifras retornan a los valores iniciales durante el tratamiento. No obstante, si persiste una elevación de las transaminasas con repercusión clínica, hay que reducir la dosis o suspender la medicación.

Insuficiencia renal: La insuficiencia renal no influye en la farmacocinética de isotretinoína. Así, pues, se puede administrar isotretinoína a los pacientes con insuficiencia renal. No obstante, se recomienda empezar con una dosis baja e ir ajustando el tratamiento hasta la dosis máxima tolerada.

FR

RAYMOS S.A.C.I.
Gustavo Agustín
Farmacéutico
Director Técnico

RAYMOS S.A.C.I.
Christian Alvensleben
Médico



RAYMOS S.A.C.I.

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires. Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

Metabolismo lipídico: Se recomienda realizar análisis de los lípidos séricos (valores en ayunas) antes del tratamiento, 1 mes después de su inicio y luego, en intervalos trimestrales, a menos que existan indicaciones clínicas para efectuar una vigilancia más frecuente. Los valores elevados de los lípidos séricos suelen normalizarse al reducir la dosis o interrumpir el tratamiento y, además, pueden responder con una modificación de la alimentación. Isotretinoína se ha asociado con una elevación de los triglicéridos plasmáticos. Este medicamento se interrumpirá si no se logra controlar la hipertriglicéridemia hasta un límite aceptable o si aparecen síntomas de pancreatitis. Los valores que exceden de 800 mg/dl o de 9 mmol/l se acompañan, a veces, de pancreatitis aguda, que puede resultar mortal.

Trastornos gastrointestinales: Isotretinoína se ha asociado con una enfermedad inflamatoria vesicular (incluyendo ileitis regional) en pacientes sin historia previa de trastornos intestinales. Los pacientes que padezcan diarrea severa (hemorrágica) deberán interrumpir inmediatamente el tratamiento.

Reacciones alérgicas: Rara vez se han comunicado reacciones anafilácticas; en algunos casos han aparecido tras la aplicación de retinoides tópicos. Se han reportado con poca frecuencia reacciones alérgicas cutáneas. Se ha informado de casos serios de vasculitis alérgica, con frecuencia asociado a púrpura (manchas amoratadas y rojas) de las extremidades e implicaciones extracutáneas. La aparición de reacciones alérgicas graves exige la interrupción del tratamiento y una cuidadosa monitorización.

Pacientes de alto riesgo: Los análisis de los lípidos séricos y de la glucemia deberán realizarse más a menudo si un paciente tratado con isotretinoína sufre diabetes, obesidad, alcoholismo o algún trastorno del metabolismo lipídico. Se han descrito elevaciones de la glucemia en ayunas y se han diagnosticado casos nuevos de diabetes durante el tratamiento con isotretinoína.

Advertencia acerca de los excipientes de las cápsulas: Este medicamento por contener glicerol como excipiente puede ser perjudicial a dosis elevadas. Puede provocar dolor de cabeza, molestias de estómago y diarrea.

Medicamento sujeto a farmacovigilancia intensiva.

Ante la aparición de eventos no deseados descritos o no en el prospecto, solicitamos lo comunique al:

Laboratorios Raymos S.A.C.I.

Cuba 2760, Buenos Aires.

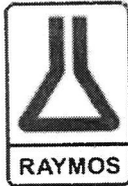
Tel: 0800-362-1498

Sistema Nacional de Farmacovigilancia de la A.N.M.A.T.

Av. de Mayo 869, piso 11, Capital Federal (C.P. 1084)

FR

RAYMOS S.A.C.I. 2017-28811043-ARN-DEMA-ANMAT
Gustavo H. Aguirre Christian von Allensleben
Farmacéutico Apoderado
Director Técnico
página 1 de 18



RAYMOS S.A.C.I.

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires. Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

Fax: (011) 4342-8684; Tel: (011) 4340-0800, interno 1164 o (011) 4340-0866

e-mail: snfvj@anmat.gov.ar www.anmat.gov.ar

Embarazo y Lactancia

El embarazo representa una contraindicación absoluta para el tratamiento con isotretinoína. Debe asegurarse de que no está embarazada antes de comenzar el tratamiento y debe evitar el embarazo durante todo el tratamiento y durante los 45 días siguientes a la finalización del mismo.

El uso de isotretinoína puede causar malformaciones congénitas graves en el feto y puede verse aumentado el riesgo de aborto.

Tampoco debe tomar **FLEXRESAN®10/20** durante la lactancia materna porque isotretinoína puede pasar a la leche y dañar al recién nacido.

Las malformaciones fetales asociadas con la exposición a isotretinoína comprenden alteraciones del sistema nervioso central (hidrocefalia, malformaciones y anomalías cerebelosas, microcefalia), rasgos dismórficos faciales, hendidura palatina, anomalías del oído externo (ausencia del oído externo, conducto auditivo externo de pequeño tamaño o ausente), anomalías oculares (microftalmía), anomalías cardiovasculares (malformaciones troncocónicas como tetralogía de Fallot, transposición de los grandes vasos, comunicaciones interauriculares o interventriculares), alteraciones de la glándula tímica y de las glándulas paratiroides. La incidencia de abortos espontáneos también aumenta.

Si queda embarazada mientras toma **FLEXRESAN®10/20** o durante los 45 días siguientes a la finalización del tratamiento, suspenda de inmediato esta medicación y póngase en contacto rápidamente con el médico.

Isotretinoína es muy lipófila y, por eso, pasa con suma facilidad a la leche materna.

Dados los posibles efectos adversos para la madre y el lactante, está contraindicado el uso de isotretinoína por las madres lactantes.

Conducción y uso de máquinas: **FLEXRESAN®10/20** produce en algunos casos una disminución de la visión nocturna que puede presentarse de forma repentina durante el tratamiento.

Rara vez, estas alteraciones persisten una vez suspendida la medicación. Por lo tanto deberá extremar las precauciones a la hora de conducir o utilizar máquinas.

Carcinogénesis, mutagénesis y fertilidad: En ratas Fisher 344 la isotretinoína oral, administrada entre 8 y 32 mg/kg/día durante más de 18 meses, se observó una

Fl

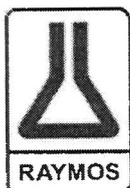
RAYMOS S.A.C.I.

Gustavo H. Aguirre
Farmacéutico

Director Técnico
E-2017-28811043-APN-DEPM#ANMAT
página 12 de 18

RAYMOS S.A.C.I.

Christian von Alvensleben
Apotecado



RAYMOS S.A.C.I
 Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS
 Planta: Cuba 2760 C1428AET
 Buenos Aires. Argentina.
 Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625
 laboratorios@raymos.com

ORIGINAL

incidencia aumentada de feocromocitoma. Sin embargo, la frecuencia espontánea de este tumor en este tipo de ratas, hace de este modelo un ejemplo pobre de estudio tumoral. El test de Ames fue conducido con Isotretinoína en dos laboratorios, en el primero fue negativo y en el segundo se observó una débil respuesta sobre *S.typhimurium* TA 100. No se registró una respuesta dosis-dependiente sobre otras cepas.

Otros test sobre genotoxicidad, fueron negativos.

No se observaron efectos sobre la función gonadal, fertilidad, grado de concepción, gestación o parto en ratas con dosis orales de 2, 8 ó 32 mg/kg/día. En perros se observó atrofia testicular después del tratamiento con Isotretinoína oral a dosis de 20 a 60 mg/kg/día durante 30 semanas.

En un estudio de 60 hombres, 30 de los cuales presentaban acné nodular, no se registraron cambios sobre el número o motilidad de los espermatozoides.

En otro estudio, sobre 50 hombres (entre 17 y 32 años) que recibieron Isotretinoína, no se observaron cambios sobre el volumen de eyaculación y recuento de espermatozoides ni sobre la motilidad y morfología de los espermatozoides o cambios en la fructosa del plasma seminal.

INTERACCIONES

Se debe evitar la terapia simultánea de **FLEXRESAN®10/20** con Vitamina A, ya que pueden intensificar los síntomas de hipervitaminosis A.

Debe evitarse también la terapia suplementaria con tetraciclinas ya que han sido comunicados casos aislados de hipertensión intracraneal benigna "pseudotumor cerebral", luego de la administración de Isotretinoína con tetraciclinas.

REACCIONES ADVERSAS

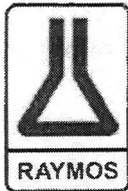
Los síntomas siguientes constituyen las reacciones adversas más comunes a isotretinoína: sequedad de las mucosas, por ejemplo, queilitis labial, epistaxis nasal, conjuntivitis ocular y sequedad de la piel. Algunos de los efectos secundarios asociados con el uso de isotretinoína dependen de la dosis. En general, los efectos secundarios revierten después de modificar la dosis o interrumpir el tratamiento pero algunos persisten una vez finalizado éste.

Infecciones:	
Muy raras ($\leq 1/10000$)	Infección bacteriana por Gram positivas (mucocutáneas)
Alteraciones hematolinfáticas:	
Muy frecuentes ($\geq 1/10$)	Anemia, aumento de la velocidad de sedimentación, trombocitopenia, trombocitosis
Frecuentes ($\geq 1/100, < 1/10$)	Neutropenia

FP

IE 2017-28811043-APN-DERM#ANMAT
RAYMOS S.A.C.I.
 Gustavo H. Aguirre
 Farmacéutico
 Director de planta 18

RAYMOS S.A.C.I.
 Christian von Alvensleben
 Apoderado



RAYMOS S.A.C.I
 Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS
 Planta: Cuba 2760 C1428AET
 Buenos Aires, Argentina.
 Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625
 laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

Muy raras ($\leq 1/10000$)	Linfadenopatía, agranulosis
Frecuencia no conocida	Aplasia medular
Alteraciones del sistema inmunitario	
Raras ($\geq 1/10000$, $< 1/1000$)	Reacción alérgica de la piel, reacciones anafilácticas, hipersensibilidad
Trastornos metabólicos y nutricionales:	
Muy raras ($\leq 1/10000$)	Diabetes mellitus, hiperuricemia
Trastornos psiquiátricos:	
Raros ($\geq 1/10000$, $< 1/1000$)	Depresión
Muy raras ($\leq 1/10000$)	Alteraciones de conducta, trastorno psicótico, tentativa de suicidio, suicidio
Trastornos del sistema nervioso:	
Frecuentes ($\geq 1/100$, $< 1/10$)	Cefalea
Muy raras ($\leq 1/10000$)	Hipertensión intracraneal benigna, convulsiones, somnolencia

Trastornos oculares:

Muy frecuentes ($\geq 1/10$)	Blefaritis, conjuntivitis, sequedad ocular, irritación ocular
Muy raras ($\leq 1/10000$)	Visión borrosa, cataratas, ceguera para los colores (defectos de la visión cromática), intolerancia de las lentes de contacto, opacidad corneal, disminución de la visión nocturna, queratitis, edema de papila (como síntoma de hipertensión intracraneal benigna), fotofobia

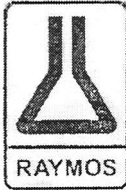
Trastornos del oído y del laberinto:

Muy raras ($\leq 1/10000$)	Alteraciones auditivas
Trastornos vasculares:	
Muy raras ($\leq 1/10000$)	Vasculitis(por ejemplo, granulomatosis de Wegener), vasculitis alérgica

R

II-2017-28811043-APN-DERM#ANMAT
RAYMOS S.A.C.I.
 Gustavo H. Aguirre
 Farmacéutico
 Director Técnico de 18

RAYMOS S.A.C.I.
 Christian von Avenleben
 Apoderado



RAYMOS S.A.C.I

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires. Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos:

Frecuentes ($\geq 1/100$, $< 1/10$)

Epistaxis. Sequedad nasal, nasofaringitis

Muy raras ($\leq 1/10000$)

Broncospasmo (sobre todo , de pacientes asmáticos, ronquera)

Trastornos digestivos:

Muy raras ($\leq 1/10000$)

Colitis, ileitis, sequedad faríngea, hemorragia digestiva, diarrea hemorrágica y enfermedad inflamatoria intestinal, náuseas, pancreatitis

Trastornos hepatobiliares:

Muy frecuentes ($\geq 1/10$)

Aumentos de las transaminasas

Muy raras ($\leq 1/10000$)

Hepatitis

Lesiones de la piel y tejido subcutáneo:

Muy frecuentes ($\geq 1/10$)

Queilitis, dermatitis, sequedad de piel, descamación localizada, prurito, exantema eritematoso, fragilidad de la piel (riesgo de lesión por rascado)

Raras ($\geq 1/10000$, $< 1/1000$)

Alopecia

Muy raras ($\leq 1/10000$)

Acné fulminante, agravamiento del acné, eritema (facial), exantema, alteraciones capilares, , hirsutismo, distrofia ungueal, panadizos, reacción de fotosensibilidad, granuloma piógeno, hiperpigmentación cutánea, aumento de la sudoración.

Trastornos musculo-esqueléticos y del tejido conjuntivo:

Muy frecuentes ($\geq 1/10$)

Artralgias, mialgias, dolor de espalda (sobre todo entre los adolescentes)

Muy raras ($\leq 1/10000$)

Artritis, calcinosis (calcificación de los ligamentos y tendones), fusión prematura de la epífisis, exostosis (hiperostosis), disminución de la densidad ósea, tendinitis

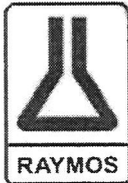
Trastornos renales y urinarios:

Muy raras ($\leq 1/10000$)

Glomerulonefritis

FR

RAYMOS 26172881.1043-APN-DERM#ANMAT
Gustavo H. Aguirre RAYMOS S.A.C.I.
Farmacéutico Christian von Ahrensleben
Director Técnico Aprobado
página 15 de 18



RAYMOS S.A.C.I
 Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS
 Planta: Cuba 2760 C1428AET
 Buenos Aires, Argentina.
 Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625
 laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

Trastornos de carácter general y del lugar de administración:	
Muy raras ($\leq 1/10000$)	Tejido de granulación(aumento de su formación) , malestar
Alteraciones analíticas:	
Muy frecuentes ($\geq 1/10$)	Aumento de los triglicéridos en sangre, disminución de lipoproteínas de alta densidad
Frecuentes ($\geq 1/100$, $< 1/10$)	Aumento de colesterol en sangre, aumento de la glucemia, hematuria, proteinuria
Muy raras ($\leq 1/10000$)	Aumento de la creatinfosfokinasa en sangre

SOBREDOSIS

Isotretinoína es un derivado de la vitamina A. Aunque la toxicidad aguda de isotretinoína es reducida, pueden aparecer signos de hipervitaminosis A en caso de sobredosificación accidental. Las manifestaciones de la intoxicación aguda por vitamina A comprenden cefalea intensa, náuseas o vómitos, somnolencia, irritabilidad y prurito. Los signos y los síntomas de sobredosificación accidental o voluntaria con isotretinoína probablemente se asemejen. En principio, los síntomas deberían ser reversibles y remitir sin necesidad de tratamiento.

Ante eventualidad de una sobredosificación o ingestión accidental, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los centros de toxicología:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777

Hospital Fernández, Cerviño 3356 Capital Federal, (011) 4801-5555

FR

RAYMOS S.A.C.I.
 Gustavo H. Aguirre
 Farmacéutico
 Director Técnico

RAYMOS S.A.C.I.
 Christian von Alvensleben

IF-2017-28811043-APN-DERM#AENMAT



RAYMOS S.A.C.I

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

PRESENTACIÓN

FLEXRESAN®10/20 cápsulas blandas: envases conteniendo 30 y 60 cápsulas blandas.

CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura ambiente menor a 25°C, protegido de la luz y de la humedad. No utilizar FLEXRESAN®10/20 cápsulas blandas después de la fecha de vencimiento que aparece en el envase. (La fecha de vencimiento corresponde al último día del mes que se indica)

“Este medicamento debe usarse bajo receta y vigilancia médica,
y no puede repetirse sin una nueva receta.”

“Este medicamento ha sido prescripto sólo para su problema médico actual. No se lo recomiende a otras personas.”

“Mantener fuera del alcance de los niños.”

“Este medicamento no deberá ser utilizado durante el embarazo ni la lactancia.”

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 56.323.

Procedencia: España

FLEXRESAN®10/20 es producto de Laboratorios Centrum S.A.

C/Sagitario, 14-03006 ALICANTE (España)

Elaborado por:

GA FARMACEUTICALS GAPS

46, Agisilaou St, Agios Dimitrios (Attica), Grecia y

PHARMATEN INTERNATIONAL S.A.

Sapes Industrial Park, Block 5 (Rodopi) 69300, Rodopi, Grecia

Importados en Argentina para su distribución por:

Laboratorios Raymos S.A.C.I.

Cuba 2760, Buenos Aires.

Tel: 0800-362-1498

TR

RAYMOS S.A.C.I.
Gustavo H. Aguirre
Farmacéutico
Director Fábrica
página 17 de 18

IF 2017-28811043-APN-DERM#ANMAT
RAYMOS S.A.C.I.
Christian von Alvensleben
Apoderado



RAYMOS S.A.C.I

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires. Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



ORIGINAL

Director Técnico: Gustavo H. Aguirre, Farmacéutico.

ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MÉDICO

Fecha de la última revisión:/.../.....

2005120080 A



RAYMOS S.A.C.I.
Gustavo H. Aguirre
Farmacéutico
Director Técnico

RAYMOS S.A.C.I.
Christian von Alvensleben
Apoderado

FR

IF-2017-28811043-APN-DERM#ANMAT



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2017 - Año de las Energías Renovables

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número: IF-2017-28811043-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Viernes 17 de Noviembre de 2017

Referencia: prospectos 10665-17-5 certif 56323

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 18 pagina/s.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR, o=MINISTERIO DE MODERNIZACION,
ou=SECRETARIA DE MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT 30715117564
Date: 2017.11.17 12:21:54 -03'00'

E/E Rosario Vicente
Jefe I
Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología
Médica

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA -
GDE
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR,
o=MINISTERIO DE MODERNIZACION, ou=SECRETARIA DE
MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT
30715117564
Date: 2017.11.17 12:21:54 -03'00'



RAYMOS S.A.C.I.
Administración: Vuelta de Obligado 2775 C142BADS
Planta: Cuba 2760 C1428AET
Buenos Aires. Argentina.
Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625
laboratorios@raymos.com



INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

FLEXRESAN 10 FLEXRESAN 20 Isotretinoína 10mg y 20mg Cápsulas blandas

Industria Griega

Venta Bajo Receta Archivada

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento.
Consérvelo, dado que puede necesitar volver a leerlo.

Si tiene alguna duda, consulte a su médico y/o farmacéutico.
Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin una nueva receta médica.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o ha tenido cualquier efecto adverso no mencionado, informe a su médico y/o farmacéutico.

-¿QUÉ ES FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20 Y PARA QUÉ ENFERMEDADES SE UTILIZA?

FLEXRESAN 10/ FLEXRESAN 20 contiene Isotretinoína, que es su ingrediente farmacéutico activo. Se trata de un derivado de Vitamina A, que pertenece a una clase de medicamentos llamados retinoides. Isotretinoína pertenece a un grupo de medicamentos denominados preparados contra el acné de uso sistémico que actúan suprimiendo la actividad de las glándulas sebáceas (productoras de grasa) y reduciendo el tamaño de dichas glándulas. Además, se ha descrito un efecto antiinflamatorio de isotretinoína a nivel de la piel.

FLEXRESAN 10/ FLEXRESAN 20 Se utiliza para tratar las formas graves de acné (por ejemplo el acné nodular o conglobata o el acné con riesgo de cicatrización permanente) resistente a los ciclos adecuados de tratamiento convencional con preparados antibacterianos por vía general y por vía tópica.

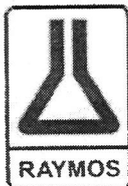
Recuerde que se trata de un medicamento de venta bajo receta archivada y que la misma debe quedar archivada en la farmacia.

-¿QUÉ INFORMACIÓN DEBE CONOCER ANTES DE CONSUMIR FLEXRESAN 10/ FLEXRESAN 20?

Este medicamento es de Especial Control Médico, es decir, el tratamiento con isotretinoína deberá vigilarlo un médico especializado en el tratamiento del acné grave que conozca todos

RAYMOS S.A.C.I. 2017-02-18 11249-APN-DERM#ANMAT
Gustavo H. Aguirre
Farmacéutico
Director Técnico
RAYMOS S.A.C.I.
Christian von Alvensleben
Aboerado
página 1 de 10

FR



RAYMOS S.A.C.I

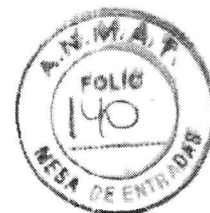
Administración: Vuelta de Obligado 2775 C142BADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires. Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



los riesgos del tratamiento con isotretinoína, así como el peligro que de malformaciones en el feto (teratogenia).

Las recetas para el tratamiento de las mujeres en edad fértil se limitarán a un período de 30 días. Para continuar el tratamiento se exigirá una nueva receta. La dispensación de isotretinoína tendrá lugar antes de que transcurran como máximo 7 días desde la fecha de prescripción.

No utilice FLEXRESAN 10/ FLEXRESAN 20 si:

- Si está embarazada o está amamantando, o si tiene la intención de quedar embarazada o si estando en edad de embarazarse no sigue todas las medidas necesarias para evitar el embarazo.
- Es alérgico a Isotretinoína o a alguno de los componentes de **FLEXRESAN 10/ FLEXRESAN 20**
- Si sufre de insuficiencia hepática.
- Si sufre de una hipervitaminosis A (elevación muy pronunciada de la Vitamina A en el organismo).
- Si tiene valores muy altos de lípidos en sangre (colesterol, triglicéridos).
- Si toma un antibiótico de la familia de las Tetraciclinas.

Avise a su médico si:

- Si posee antecedentes de depresión u otros trastornos psíquicos o mentales.
- Si sufre de problemas en los riñones. Su médico podrá adaptar la posología de la Isotretinoína si es necesario.
- En caso de sobrepeso, diabetes (azúcar alto en la sangre), colesterol alto, triglicéridos altos en sangre o consumo excesivo de alcohol. En estas situaciones se puede observar un aumento de los valores de azúcar (glucemia) y lípidos en sangre. Si Ud. presenta alguna de estas situaciones, su médico puede solicitarle análisis de sangre periódicos.
- Si usted es diabético (Dado que su médico deberá aumentar la vigilancia de su glucemia).
- Si tiene problemas de hígado: **FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20** puede aumentar los niveles de transaminasas (enzimas del hígado). Su médico le prescribirá análisis periódicos de laboratorio,

FP

IF-2017-28811249-APN-DERM#ANMAT
RAYMOS S.A.C.I.
Gustavo H. Aguirre
Farmacéutico
Director de Área
RAYMOS S.A.C.I.
Christian von Alvensleben
Apoderado



RAYMOS S.A.C.I

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C142BADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires. Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



-Informe a su médico o farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta médica.

-No tome suplementos vitamina A ni tetraciclinas durante el tratamiento con FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20. Su tomo conjunta aumenta el riesgo de efectos adversos.

-SI QUEDA EMBARAZADA MIENTRAS TOMA FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20 O DURANTE EL MES SIGUIENTE A LA FINALIZACIÓN DEL TRATAMIENTO, SUSPENDA DE INMEDIATO ESTA MEDICACIÓN Y PÓNGASE EN CONTACTO RÁPIDAMENTE CON EL MÉDICO.

SUSPENDA INMEDIATAMENTE EL TRATAMIENTO Y CONSULTE A SU MÉDICO SI:

-Si queda embarazada durante el tratamiento o dentro de los 45 días de la suspensión del mismo.

-Si presenta:

-Problemas psíquicos, particularmente signos de depresión (sensación de tristeza, crisis de llanto, ideas suicidas, alejamiento de la vida social o familiar).

-Dificultad para respirar, manchas de piel o una erupción cutánea.

-Dolor de cabeza, náuseas, vómitos o disminución de la visión.

-Dolores en el abdomen, diarrea severa o sangre con las deposiciones.

-Trastornos durante la micción.

-Trastornos de la visión nocturna o problemas visuales.

-Si la parte blanca de sus ojos (escleróticas) se ponen amarillas o siente fatiga.

ADVERTENCIA: EMBARAZO, LACTANCIA

El embarazo representa una contraindicación absoluta para el tratamiento con isotretinoína. Debe asegurarse de que no está embarazada antes de comenzar el tratamiento y debe evitar el embarazo durante todo el tratamiento y durante el mes siguiente a la finalización del mismo.

El uso de isotretinoína puede causar malformaciones congénitas graves en el feto y puede verse aumentado el riesgo de aborto.

Handwritten initials

RAYMOS S.A.C.I.
Gustavo H. Ferrero
Farmacéutico
Director Técnico

RAYMOS S.A.C.I.
Gustavo H. Ferrero
Farmacéutico
Acreditado



RAYMOS S.A.C.I.

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



En mujeres en edad fértil, su médico le indicará que debe realizar el Programa de Prevención de Embarazo.

Si Ud. es una mujer en edad fértil, y va a realizar el tratamiento con **FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20**, Ud.:

- Debe existir acné grave, resistente al tratamiento con antibióticos por vía oral o tópica.
- Debe comprender por qué **NO** debe quedar embarazada- y sabe cómo evitar el embarazo. El médico le ha explicado el riesgo de teratogenia derivado de isotretinoína.
- Comprometerse a utilizar un método eficaz de anticoncepción y de preferencia dos, el segundo de barrera, al menos 1 mes antes del comienzo del tratamiento, durante el tratamiento y 45 días después de la finalización.
- Debe utilizar métodos de anticoncepción aún si no mantiene relaciones sexuales o si no presenta menstruaciones.
- Comprende y acepta la necesidad de un seguimiento médico todos los meses. En dicho seguimiento su médico decidirá la necesidad de pruebas de embarazo. El resultado de las pruebas debe ser negativo: no debe quedar embarazada durante el tratamiento ni dentro de los 45 días siguientes a la finalización del mismo.
- Firmará un consentimiento de acuerdo de tratamiento y métodos de anticoncepción, en el que reconocerá que fue informada de los riesgos del tratamiento con **FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20** y que acepta seguir el programa de prevención del embarazo.
- Entiende y acepta que el médico realice pruebas de embarazo mensuales o incluso más frecuentes. Se le efectuará una prueba de embarazo de 5 semanas después de suspender el tratamiento con **FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20**. No puede quedarse embarazada en ningún momento de la fase de tratamiento ni durante el mes posterior a su finalización.

CÓMO TOMAR FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20 cápsulas blandas

Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras indicaciones distintas.

Recuerde tomar su medicamento.

Su médico le indicará la duración de su tratamiento con **FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20**. No suspenda el tratamiento antes.

Las cápsulas se toman con los alimentos, una o dos veces al día. Debe tragar las cápsulas enteras sin masticarlas ni chuparlas.

Adultos, incluidos adolescentes y ancianos:

FR

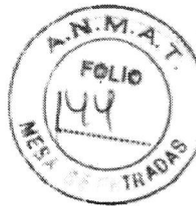
RAYMOS S.A.C.I.
Gustavo HIR 2017-28811249-
Farmacéutico
Director Técnico

RAYMOS S.A.C.I.
Christian Vulliamy
Aprobado



RAYMOS S.A.C.I.

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C142BADS
Planta: Cuba 2760 C142BAET
Buenos Aires, Argentina.
Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625
laboratorios@raymos.com



Habitualmente, se empieza con una dosis de 0,5 mg por kilogramo de peso corporal y día (0,5 mg/kg/día).

El médico puede ajustar esta dosis al cabo de unas semanas en función de su respuesta al tratamiento. La dosis varía entre 0,5 y 1,0 mg/kg/día en la mayoría de los casos.

Pacientes con insuficiencia renal grave:

El tratamiento se debe comenzar con una dosis más baja y aumentarla más adelante. Su médico le indicará los pasos a seguir.

Niños:

FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20 no está indicado para tratar el acné que aparece antes de la pubertad ni el de los niños menores de 12 años.

El ciclo habitual de tratamiento dura de 16 a 24 semanas. El acné puede continuar mejorando hasta 8 semanas después de finalizar el tratamiento. La mayoría de los pacientes sólo precisa un ciclo de tratamiento.

Si toma más **FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20** del que debiera:

Si usted ha tomado más **FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20** de lo que debe, consulte inmediatamente a su médico o a su farmacéutico al hospital más cercano.

Ante la eventualidad de una sobredosificación o ingestión accidental, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los centros de toxicología:
Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247
Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777
Hospital Fernández, Cerviño 3356 Capital Federal, (011) 4801-5555

Si olvidó tomar FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20:

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

En caso de olvido de una dosis deberá tomar el medicamento lo más pronto posible continuando el tratamiento de forma prescrita. Sin embargo cuando este próxima la siguiente administración, es mejor que no tome la dosis olvidada y espere a la siguiente administración.

¿CÓMO CONSERVAR FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20 cápsulas blandas?

Mantenga **FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20** fuera del alcance de los niños.

Conservar a temperatura ambiente menor a 25°C.

Conservar en su envase original, protegido de la luz y la humedad.

¿CUÁLES SON POSIBLES EFECTOS ADVERSOS DE FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20?

FP

RAYMOS S.A.C.I.
Gustavo H. Aguirre
Farmacéutico
Director Técnico

IE-2017-28811249-APN-DEPM#ANMAT

RAYMOS S.A.C.I.
Christian von Avenleben
Apoderado



RAYMOS S.A.C.I.

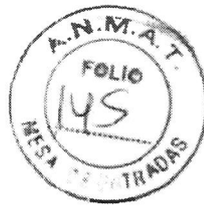
Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



Como todos los medicamentos, Isotretinoína puede tener efectos adversos. En general, tales efectos remiten a medida que prosigue el tratamiento. Su médico le ayudará a tratarlos en caso de que se presenten.

Efectos adversos graves

Los siguientes efectos adversos graves se han comunicado **rara vez** en pacientes que toman isotretinoína:

-Trastornos psiquiátricos: Casos raros de depresión.

Los siguientes efectos adversos graves se han comunicado **muy rara vez** en pacientes que toman isotretinoína:

Trastornos psiquiátricos: Estados bajos de humor, suicidio e intentos de suicidio y trastornos psicóticos (alteración de la personalidad). Informe a su médico si usted observa signos de depresión mientras que está tomando isotretinoína.

-Reacciones alérgicas: Opresión en el pecho o dificultad para respirar (especialmente si usted es asmático/a) con erupciones cutáneas y picor. Si usted experimenta una reacción alérgica, la terapia debe interrumpirse de inmediato y debería consultar con su médico.

-Alteraciones del metabolismo: Sed excesiva, necesidad frecuente de orinar, representativos de un aumento de sus niveles de azúcar sanguínea, lo que pudiera significar la presencia de diabetes. Es posible que su médico vigile sus niveles de azúcar en sangre con mayor frecuencia durante su tratamiento.

-Aumento de la presión intracraneal (del cerebro): En muy raras ocasiones, cuando isotretinoína se administra junto con algunos antibióticos, se han observado aumento de la presión intracraneal, convulsiones y somnolencia. Si se ve afectado por un dolor de cabeza persistente con náuseas, vómitos y visión borrosa, esto pudiera significar que está padeciendo una hipertensión intracraneal benigna. Deje de tomar isotretinoína cuanto antes y consulte a su médico.

-Alteraciones del aparato digestivo: Pancreatitis (inflamación del páncreas), hemorragia gastrointestinal, colitis, ileítis (inflamación intestinal) y enfermedad inflamatoria intestinal. Si usted experimenta dolor abdominal severo con o sin diarrea grave con sangre, y vómitos, deje de tomar isotretinoína cuanto antes y consulte a su médico.

-Alteraciones del hígado: Hepatitis. Si su piel o sus ojos se vuelven amarillentos y se siente cansado, deje de tomar su medicación cuanto antes y consulte a su médico.

Los siguientes efectos adversos graves se han comunicado en **una frecuencia no conocida** en pacientes que toman isotretinoína:

- Trastornos hematolinfáticos: Aplasia medular (desaparición total o parcial de las células que se encuentran en condiciones normales en la médula ósea y actúan como precursoras de las diferentes células de la sangre).

FR

RAYMOS S.A.C.I.
Gustavo M. Aguirre
Farmacólogo
Director Técnico

RAYMOS S.A.C.I.
Christian von Alvensleben
Aplicado



RAYMOS S.A.C.I

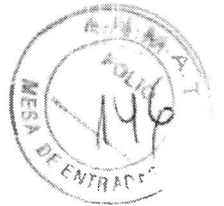
Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



-Alteraciones renales: Glomerulonefritis (inflamación de los riñones). Es posible que se sienta excesivamente cansado, deje de orinar y presente párpados inflamados y abombados. Si esto sucede mientras que está tomando su medicamento, cese la terapia y consulte a su médico.

Efectos adversos no graves.

Los siguientes efectos adversos no graves se han comunicado **frecuentemente** en pacientes que tomar isotretinoína:

-Alteraciones de la piel y de los ojos: Debe esperar que aparezca sequedad de la piel, especialmente de los labios y la cara, Es posible que tenga inflamación de la garganta o de la piel, que se le pongan la piel o los labios partidos, que tenga sarpullido, algo de picor leve y descamación ligera. Esta sequedad se puede disminuir con el uso regular de una buena crema hidratante desde el comienzo del tratamiento.

Es posible que sienta sus ojos cansados y ligeramente irritados. Muy rara vez, los que usan lentes de contacto se han visto en la necesidad de usar gafas durante el tratamiento debido a la sequedad de los ojos. Normalmente, estos efectos adversos son reversibles una vez que cesa el tratamiento.

-Alteraciones musculares y de los huesos: Se ha comunicado con frecuencia lumbalgia (dolor de la espalda), dolor muscular, y de las articulaciones. Estos efectos son reversibles una vez que deje el tratamiento.

- Alteraciones hematolinfáticas: Anemia (disminución de los glóbulos rojos), aumento de la velocidad de sedimentación (marcador sistémico de procesos inflamatorios), trombocitopenia (disminución de las plaquetas en sangre), trombocitosis (aumento de las plaquetas en sangre). Neutropenia (disminución aguda o crónica de granulocitos de la sangre).

Los siguientes efectos adversos no graves se han comunicado **rara vez** en pacientes que toman isotretinoína:

Es posible que el acné se agrave durante las primeras semanas de tratamiento. Sin embargo, su acné y otros síntomas deben mejorar a medida que siga con el tratamiento.

-Otros efectos adversos observados raramente son: sudoración excesiva y prurito (picor), fotosensibilidad.

-Muy rara vez, puede verse afectada su visión nocturna o su capacidad de distinguir colores, o se vea en la necesidad de usar gafas para el sol. En otras ocasiones se ha presentado irritación intensa de los ojos o inflamación de los párpados, opacidades corneales, queratitis y cataratas. Si esto sucede, informe a su médico de inmediato, para que vigilen su visión.

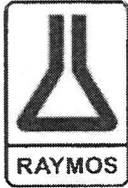
-Alteraciones musculares y de los huesos: Se ha comunicado en muy raras ocasiones artritis y dolor ocasional de los tendones.

-Infecciones locales: Infecciones del tejido alrededor de la base de las uñas, hinchazones que descarguen pus, cambios en las uñas.

-Cambios en la piel y en el cabello: Es posible que note algunos cambios en su cabello (pérdida o, rara vez, un aumento). Esto es, por lo general, sólo pasajero, y el adelgazamiento persistente del cabello es raro. También puede ocurrir el engrosamiento de la cicatrización tras

FP

RAYMOS S.A.C.I. 2017-28811249-APN-DERM#ANMAT
Gustavo H. Aguirre
Farmacéutico
Director Técnico
Christian von Alvensleben
Apoderado
página 8 de 10



RAYMOS S.A.C.I.

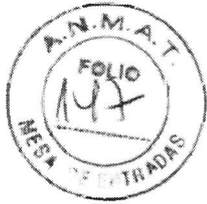
Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires, Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



intervenciones quirúrgicas, aumento de la pigmentación facial y de los niveles de vello corporal.

-Alteraciones analíticas en sangre y orina: En muy raras ocasiones se ha comunicado que puede disminuir el recuento de glóbulos blancos y es posible que llegue a padecer inflamación de los ganglios linfáticos.

Puede verse retrasado el proceso de coagulación. También se han observado esporádicamente niveles anormales en sangre de urea, azúcar o de enzimas hepáticas. Es posible que su médico desee hacer algunas pruebas de sangre, antes durante y al final de su tratamiento.

En casos raros, isotretinoína puede provocar trastornos en ciertas sustancias, como las proteínas y las células sanguíneas excretadas en la orina. Si nota cualquier cambio en el aspecto de la orina, consulte a su médico.

-Alteraciones de los lípidos: Debido a que isotretinoína puede producir anomalías en los niveles sanguíneos de sustancias similares a las grasas (triglicéridos y colesterol) en algunos pacientes, se recomienda que no tome bebidas alcohólicas. Si su médico comprueba que usted tiene altos niveles de triglicéridos, puede que sea necesario reducir la dosis de isotretinoína y seguir una dieta con un bajo contenido de grasa.

Consulte a su médico si posee alguno de los efectos adversos que le molestan o que no ceden. Estos pueden no ser los únicos efectos adversos de FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20.

Informe y consulte a su médico sobre cualquier otro efecto adverso que Ud. presente durante el tratamiento con FLEXRESAN 10/FLEXRESAN 20.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

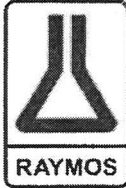
“Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud”

Certificado N°: 56.323

FR

RAYMOS S.A.C.I.
Gustavo H. Aguirre
Farmacéutico
Director Técnico

RAYMOS S.A.C.I.
Christian von Alvensleben
Apoicadoro



RAYMOS S.A.C.I

Administración: Vuelta de Obligado 2775 C1428ADS

Planta: Cuba 2760 C1428AET

Buenos Aires. Argentina.

Tel. 54 11 4781-2552 Fax: 54 11 4788-2625

laboratorios@raymos.com



Procedencia: España

FLEXRESAN 10 y FLEXRESAN 20 son productos de Laboratorios Centrum S.A. C/Sagitario, 14-03006 ALICANTE (España)

Elaborado por: GA FARMACEUTICALS GAPS 46, Agisilaou St, Agios Dimitrios (Attica), Grecia y Pharmaten Internacional S.A., Sapes Industrial Park, Block 5 (Rodopi) 69300, Rodopi, Grecia

Importados en Argentina para su distribución por: Laboratorio RAYMOS S.A.C.I.

CUBA 2760 C1428 AUN C.A.B.A.

Tel: 0800-362-1498

Dirección Técnica: Dr. Gustavo Hernán Aguirre Farmacéutico

Para cualquier otra información consulte a su médico o Sistema Nacional de Farmacovigilancia de la A.N.M.A.T. Av. de Mayo 869, piso 11, Capital Federal.

Fax: (011)4342-8684; Tel: (011) 4340-0800, interno 1164 o (011) 4340-0866

Email: snfvg@anmat.gov.ar

Centro de Genética Médica – línea salud fetal, dependiente del Ministerio de Salud de la Nación, teléfono 054-(11) 4809-0799

Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT:

<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp>

o llamar a ANMAT responde: 0800-333-1234

Medicamento sujeto a farmacovigilancia intensiva

Ante la aparición de eventos no deseados descriptos o no en el prospecto,

Solicitamos lo comunique al

Laboratorio RAYMOS S.A.C.I., Cuba 2760, Capital Federal (C.P. 1428);

Tel: (011) 4781-2552

Sistema Nacional de Farmacovigilancia de la A.N.M.A.T. Av. de Mayo 869, piso 11, Capital Federal (C.P. 1084)

Fax: (011) 4342-8684; Tel: (011) 4340-0800, interno 1164 o (011) 4340-0866

e-mail: snfvg@anmat.gov.ar

FP



RAYMOS S.A.C.I.

Gustavo H. Aguirre

Farmacéutico
Director Técnico

RAYMOS S.A.C.I.

Christian von Alvensleben

Farmacéutico
Director Técnico



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2017 - Año de las Energías Renovables

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número: IF-2017-28811249-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Viernes 17 de Noviembre de 2017

Referencia: inf paciente 10665-17-5 certif 56323

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 10 pagina/s.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR, o=MINISTERIO DE MODERNIZACION,
ou=SECRETARIA DE MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT 30715117564
Date: 2017.11.17 12:22:26 -03'00'

E/E Rosario Vicente
Jefe I
Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología
Médica

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA -
GDE
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR,
o=MINISTERIO DE MODERNIZACION, ou=SECRETARIA DE
MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT
30715117564
Date: 2017.11.17 12:22:26 -03'00'