



"2016- Año del Bicentenario de la Declaración de la Independencia Nacional"

Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.7.

DISPOSICIÓN N° **-11709**

BUENOS AIRES, **20 OCT 2016**

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-010811-16-7 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. representante en el país de la firma GLAXOSMITHKLINE SERVICE UNLIMITED, solicita la aprobación de nuevos proyectos de prospectos e información para el paciente para el producto DARAPRIM / PERIMETAMINA, forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS, PERIMETAMINA 25 mg, autorizado por el Certificado N° 43.592.

Que los proyectos presentados se adecuan a la normativa aplicable Ley 16.463, Decreto N° 150/92 y Disposiciones N°: 5904/96 y 2349/97, Circular N° 004/13.

Que a fojas 89 obra el informe técnico favorable de la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos.



"2016- Año del Bicentenario de la Declaración de la Independencia Nacional"

Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° 11709

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1.490/92 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 los proyectos de prospectos de fojas 3 a 9, fojas 15 a 21, fojas 27 a 33, desglosándose de fojas 3 a 9; e información para el paciente fojas 10 a 14, fojas 22 a 26, fojas 34 a 38, desglosándose fojas 10 a 14, para la Especialidad Medicinal denominada DARAPRIM / PRIMETAMINA, forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS, PRIMETAMINA 25 mg, propiedad de la firma GLAXOSMITHKLINE ARGENTINA S.A. representante en el país de la firma GLAXOSMITHKLINE SERVICE UNLIMITED, anulando los anteriores.

ARTICULO 2º.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 43.592 cuando el mismo se presente acompañado de la copia autenticada de la presente disposición.



"2016- Año del Bicentenario de la Declaración de la Independencia Nacional"

Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° - 11709

ARTICULO 3º.- Regístrese; por mesa de entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente disposición conjuntamente con el prospecto e información para el paciente, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de adjuntar al legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-0047-0000-010811-16-7

DISPOSICIÓN N° 11709

mel

Dr. ROBERTO LIMA
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.

471709



PROYECTO DE PROSPECTO

DARAPRIM®
PIRIMETAMINA 25 mg
 Comprimidos

20 OCT 2016

VENTA BAJO RECETA

Industria Canadiense

FÓRMULA CUALI-CUANTITATIVA:

Cada comprimido contiene:

Pirimetamina 25,000 mg; Almidón de maíz 9,000 mg; Dioctilsulfosuccinato de sodio 0,125 mg;
 Estearato de magnesio 1,000 mg; Lactosa 90,000 mg; Almidón hidrolizado 2,143 mg.

ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Daraprim® (pirimetamina) es un agente antiparasitario. Grupo: diaminopirimidinas. Código ATC: P01BD01

INDICACIONES:

Indicado para el tratamiento de:

Toxoplasmosis, incluyendo infecciones oculares, infección fetal probada luego de la infección de la madre durante el embarazo, y toxoplasmosis en pacientes inmunocomprometidos (para el tratamiento de la toxoplasmosis Daraprim® siempre debe ser usado en combinación con un agente sinérgico ej. sulfadiazina).

Normalmente no se requiere tratamiento para la infección por toxoplasma asintomática o leve.

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:*Modo de acción*

La acción antiparasitaria de la pirimetamina se debe a su actividad específica en el metabolismo del ácido fólico en los parásitos *Plasmodium* y *Toxoplasma*. En este sentido, inhibe competitivamente la enzima dihidrofolato reductasa con una afinidad mayor por la enzima del protozooario que la humana.

*Propiedades farmacocinéticas**Absorción:*

La pirimetamina se absorbe casi completamente del tracto gastrointestinal. Las concentraciones pico plasmáticas generalmente ocurren 2 a 4 horas luego de una dosis y pueden variar ampliamente entre individuos; las concentraciones pueden oscilar entre 260 a 1411 ng/ml luego de dosis diarias orales de 25 mg.

Distribución

El volumen de distribución de la pirimetamina es aproximadamente 2 l/kg. En pacientes con infección por HIV, el análisis farmacocinético de la población indicó que el volumen medio de distribución (corregido por biodisponibilidad) es 246 +/- 64 l.

Aproximadamente el 80-90 % de la pirimetamina se une a las proteínas plasmáticas. La pirimetamina se concentra principalmente en riñones, pulmones, hígado y bazo. En pacientes con SIDA a los cuales se les administra una dosis diaria de pirimetamina, se obtienen concentraciones en líquido cefalorraquídeo de aproximadamente un quinto de la plasmática.

La pirimetamina cruza la placenta. Se distribuye en la leche materna.

Metabolismo y eliminación

La pirimetamina se metaboliza principalmente en el hígado. La vida media de eliminación es de 85 hs. La pirimetamina se elimina lentamente en la orina. En pacientes con SIDA, el clearance total es 1,28 +/- 0,41 l/h, resultando en una vida media de eliminación de 139 +/- 34 h. No hay datos de la naturaleza de los metabolitos de la pirimetamina, su ruta o tasa de formación y eliminación en el hombre y cualquier actividad farmacológica, particularmente luego de la administración diaria prolongada.

Los estudios de dosis múltiples indican que el estado estacionario se alcanza en 12 a 20 días con dosis diaria. En teoría, es posible que las vías metabólicas sean saturables llevando a una excesiva acumulación del fármaco en algunos pacientes. Sin embargo, se ha demostrado que los

CA



PROYECTO DE PROSPECTO

niveles plasmáticos son aproximadamente proporcionales a la dosis en el estado estacionario, por lo que esto parece improbable. Se ha reportado variación genética a la exposición a pirimetamina, pero estos datos no han sido confirmados.

Algunos estudios en pacientes con SIDA han indicado vidas medias más cortas que las mencionadas arriba: es muy probable que sean consecuencia de muestreo y técnicas analíticas inapropiadas. Sin embargo, si hay pacientes con una vida media particularmente corta, los niveles terapéuticos en estado estacionario podrían ser inadecuados.

POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN:

Posología

Toxoplasmosis (incluyendo infecciones oculares)

Daraprim® debe ser administrado concomitantemente con sulfadiazina u otro antibiótico apropiado. En el tratamiento de la toxoplasmosis, todos los pacientes que reciben Daraprim® deben recibir un suplemento de ácido fólico (folinato de calcio) para reducir el riesgo de depresión medular. (ver **ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES**)

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Generalmente, se debe administrar durante 3 a 6 semanas, y no menos de 6 semanas en pacientes inmunosuprimidos. Si se indica seguir la terapia, debe esperarse un período de dos semanas entre tratamientos.

No hay estudios de dosis respuesta de pirimetamina en el tratamiento de la toxoplasmosis. Las siguientes recomendaciones son solo una guía:

Adultos

Se debe administrar una dosis de carga de Daraprim® de 100 mg durante los primeros 1 a 2 días, seguido de 25 mg a 50 mg por día. Esto debe ser administrado junto con 2 a 4 g de sulfadiazina por día en dosis divididas.

- Toxoplasmosis fetal durante el embarazo

Administrar Daraprim® 50 mg cada 12 horas por dos días, seguido de 50 mg por día. Esto debe ser administrado junto con una dosis inicial de sulfadiazina de 75mg/kg, seguido de 50 mg/kg cada 12 horas (hasta un máximo de 4 g por día) (ver **ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES** y **Fertilidad, embarazo y lactancia**)

Adultos y adolescentes inmunocomprometidos

Las guías de tratamiento de infecciones oportunistas en adultos y adolescentes infectados por el HIV consideran a la pirimetamina más sulfadiazina la terapia inicial de elección para la encefalitis por *Toxoplasma gondii*, y recomiendan que las siguientes dosis, basadas en el peso corporal, sean administradas por al menos 6 semanas:

- Menos de 60 kg – 200 mg de pirimetamina oral, seguido de 50 mg por día más 1 g de sulfadiazina cada 6 horas.
- 60 kg o más – 200 mg de pirimetamina oral, seguido de 75 mg diarios más 1,5 g de sulfadiazina oral cada 6 horas.

Población pediátrica

Niños mayores a 6 años

Se debe administrar una dosis de carga de Daraprim® de 100 mg durante 1 o 2 días, seguido de 25 a 50 mg por día. Esto debe ser administrado junto con 2 a 4 g de sulfadiazina por día en dosis divididas.

Niños de 5 a 6 años

Administrar una dosis inicial de Daraprim® de 2 mg/kg peso corporal (hasta un máximo de 50 mg) seguido de 1 mg/kg peso corporal por día (hasta un máximo de 25 mg), junto con 150 mg/kg peso corporal de sulfadiazina (hasta un máximo de 2 g) por días dividido en cuatro dosis.

Handwritten initials or mark.

PROYECTO DE PROSPECTO

Niños inmunocomprometidos

No hay regímenes de dosificación definidos para niños inmunodeficientes.

Niños menores a 5 años:

Hay datos insuficientes para proveer recomendaciones posológicas específicas en niños. Esta formulación no es adecuada para niños menores a 5 años.

Ancianos

No hay información definitiva del efecto de Daraprim® en individuos ancianos. En teoría es posible que los pacientes ancianos puedan ser más susceptibles a la depresión de folato asociada a la administración diaria de Daraprim® en el tratamiento de la toxoplasmosis, por lo que los suplementos de ácido fólico son esenciales (ver **POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN**)

Pacientes con insuficiencia renal

Se debe administrar Daraprim® con precaución a pacientes con insuficiencia renal. Dado que Daraprim® se coadministra con una sulfonamida, se debe tener precaución para evitar la acumulación de sulfonamida en pacientes con insuficiencia renal (ver **ADVERTENCIAS y PRECAUCIONES**).

Pacientes con insuficiencia hepática

Se debe administrar Daraprim® con precaución a pacientes con insuficiencia hepática. No hay recomendaciones generales para reducción de dosis en estados de insuficiencia hepática, pero se deben considerar ajustes de dosis en casos individuales (ver **ADVERTENCIAS y PRECAUCIONES**).

Modo de administración

Administración oral

CONTRAINDICACIONES

Daraprim® está contraindicado en:

- Hipersensibilidad a la pirimetamina o cualquier excipiente del producto.

Generalmente, Daraprim® no debe ser administrado durante el primer trimestre del embarazo (ver **Fertilidad, Embarazo y Lactancia**)

Dado que Daraprim® se toma en conjunto con otro medicamento para las indicaciones listadas, se debe considerar la información de prescripción relevante del agente sinérgico.

Debe evitarse la lactancia durante el tratamiento de la toxoplasmosis (ver **Fertilidad, Embarazo y Lactancia**).

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Depresión de la hematopoyesis

La dosis terapéutica diaria de Daraprim® ha demostrado inhibir la hematopoyesis en un 25 a 50% de los pacientes. La probabilidad de inducir leucopenia, anemia o trombocitopenia se reduce con la coadministración de folinato de calcio. Se ha reportado pancitopenia, respondedora a folato, en pacientes con una probable deficiencia de folato preexistente. En ausencia de tratamiento con folato, han ocurrido muertes.

Prevención de la toxicidad hematológica

Durante el embarazo y en otras condiciones que predisponen al déficit de folato, debe administrarse un suplemento de folato. Es necesaria la co-administración de un suplemento de folato para el tratamiento de la toxoplasmosis (ver **POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN**). Se deben hacer recuentos sanguíneos completos semanalmente durante el tratamiento y hasta dos semanas luego de finalizado el tratamiento. En pacientes inmunosuprimidos, deben hacerse

CP



PROYECTO DE PROSPECTO

recuentos sanguíneos completos dos veces por semana. Si se desarrollan signos de carencia de folato, se debe suspender el tratamiento y se debe administrar dosis altas de folinato de calcio. Debe usarse folinato de calcio porque el ácido fólico no corrige la deficiencia de folato debido a los inhibidores de la dihidrofolato reductasa.

Daraprim® puede exacerbar la deficiencia de folato en pacientes con predisposición a esta condición por enfermedad o malnutrición. En consecuencia, a esos pacientes se les debe administrar un suplemento de folinato de calcio. En pacientes con evidencia de anemia megaloblástica por carencia de folato el riesgo/ beneficio de administrar Daraprim® requiere una evaluación cuidadosa.

Convulsiones

Debe tenerse cuidado cuando se administre Daraprim® a pacientes con historial de convulsiones; deben evitarse grandes dosis de carga en dichos pacientes (ver **REACCIONES ADVERSAS**).

Riesgo de cristaluria

Cuando se administre con una sulfonamida debe asegurarse una adecuada ingesta de líquido para minimizar el riesgo de cristaluria.

Precauciones aplicables a sulfonamidas

Dado que la Daraprim® se administra con una sulfonamida para las condiciones indicadas se deben respetar las precauciones aplicables a sulfonamidas.

Insuficiencia renal

El riñón no es la vía principal de excreción de la pirimetamina y la excreción no está alterada de forma significativa en pacientes con insuficiencia renal. Sin embargo, no hay datos sustanciales del uso de Daraprim® en pacientes con insuficiencia renal, por lo tanto Daraprim® debe administrarse con precaución. Dado que Daraprim® se co-administra con una sulfonamida, debe tenerse cuidado para evitar acumulación de sulfonamida en pacientes con insuficiencia renal.

Insuficiencia hepática

El hígado es la principal ruta para el metabolismo de la pirimetamina. Los datos de uso de Daraprim® en pacientes con insuficiencia hepática son limitados. Se debe administrar Daraprim® con precaución en pacientes con enfermedad hepática. No hay recomendaciones generales para reducción de dosis en estados de alteración hepática, pero deben considerarse ajustes de dosis en casos individuales.

Lactosa

Este medicamento contiene lactosa. Los pacientes con problemas hereditarios raros de intolerancia a la galactosa, deficiencia de lactasa de Lapp o malabsorción de glucosa-galactosa, no deberían tomar este medicamento.

Interacciones

Inhibidores de folatos, agentes asociados a mielosupresión

Daraprim®, por su modo de acción, puede deprimir aún más el metabolismo del folato con el uso concomitante de otras drogas inhibitoras de folato, o agentes asociados con mielosupresión, incluyendo cotrimozaxol, trimetoprima, proguanilo, zidovudina, o agentes citostáticos (ej metotrexate). Se han asociado casos de aplasia medular fatal con la administración de daunorrubicina, citosina arabinosido y pirimetamina en individuos con leucemia mieloide aguda. Se ha reportado ocasionalmente anemia megaloblástica en individuos que tomaron pirimetamina concomitantemente con la combinación trimetoprima/sulfonamida.

Metotrexate

Han ocurrido convulsiones luego de la administración concomitante de metotrexate y pirimetamina en niños con leucemia del sistema nervioso central.

Otros medicamentos antimaláricos

A01709



PROYECTO DE PROSPECTO

Ocasionalmente se han reportado convulsiones cuando pirimetamina se usó en combinación con otros antimaláricos.

Lorazepám

La administración en forma concomitante de lorazepam y Daraprim® puede inducir hepatotoxicidad.

Sales antiácidas, kaolín

Los datos *in vitro* sugieren que las sales antiácidas y el agente antidiarreico kaolín reducen la absorción de pirimetamina.

Compuestos con alta unión a proteínas plasmáticas

La alta unión a proteínas exhibida por la pirimetamina puede prevenir la unión a proteínas por otros compuestos (ej. quinina o warfarina). Esto podría afectar la eficacia o toxicidad del fármaco dependiendo de los niveles de fármaco no unido.

Información preclínica

Carcinogenicidad

Un estudio en ratones (dosificados con 500 o 1000 ppm de pirimetamina en la dieta 5 días a la semana, por 78 semanas) no mostró evidencia de carcinogenicidad en hembras. La sobrieda en ratones macho no permitió el análisis de carcinogenicidad en este sexo.

Un estudio similar en ratas dosificadas a 200 o 400 ppm de pirimetamina no mostró evidencia de carcinogenicidad.

Mutagenicidad

En los ensayos microbianos, se ha demostrado que pirimetamina no es mutagénica en el ensayo de Salmonella de Ames, mientras que se observó daño al DNA en el ensayo de reparación en *Escherichia coli*. Además, los datos *in vitro* indican que la pirimetamina induce actividad mutagénica en células de linfoma de ratón en ausencia de activación metabólica, pero no en su presencia. La pirimetamina también mostró actividad clastogénica en linfocitos de mamífero en ausencia de activación metabólica. Luego de la administración intraperitoneal, se ha demostrado que la pirimetamina induce daño cromosómico en las células germinales de roedores macho aunque los estudios en células somáticas (tests de micronúcleos) son negativos o no concluyentes. Los estudios luego de la administración oral de pirimetamina en roedores mostraron resultados negativos en células germinales femeninas y células de médula ósea/ sangre periférica femeninas y masculinas.

Teratogenicidad

No se observaron cambios en el desarrollo temprano en embriones de 15 ratones administrados con una dosis intragástrica única de pirimetamina (50 mg/kg de peso corporal) en el primer día de gestación. Sin embargo, el desarrollo de embriones de ratón y rata en cultivos estuvo obstaculizado severamente por pirimetamina de forma dosis dependiente.

La pirimetamina fue teratogena en roedores y en cerdos miniatura Gottingen de forma dosis dependiente.

Otros estudios en ratas con dosis de 1 mg/kg o 10 mg/kg de peso corporal mostraron cierta inhibición de los procesos de desarrollo pero no efectos teratogénos.

La pirimetamina no fue teratogena en conejos a dosis de hasta 100 mg/kg peso corporal/día administrados en los días 6 a 18 del embarazo. La pirimetamina redujo marcadamente la división celular en estadio inicial en embriones de conejo, pero la implantación y desarrollo fetal fueron normales.

Fertilidad

Un estudio en ratas administradas con 5 mg/kg peso corporal/día por 6 semanas resultó en reducción de la concentración de espermatozoides y peso testicular, pero no tuvo efecto en la fertilidad. Un estudio en ratones mostró un freno reversible en la espermatogénesis a una dosis de 200 mg/kg/día por 50 días. Sin embargo, esta dosis es mucho mayor a las dosis terapéuticas humanas.

Fertilidad, embarazo y lactancia:

Fertilidad

G

1709



PROYECTO DE PROSPECTO

No hay datos relevantes disponibles.

Embarazo

Daraprim[®] no debe ser usado durante el primer trimestre de embarazo a menos que los beneficios superen los riesgos. Daraprim[®] ha demostrado ser teratogénico en estudios en animales. Los riesgos asociados con la administración de Daraprim[®] durante el embarazo deben estar balanceados con el riesgo de aborto o malformación fetal debidos a la infección. El tratamiento con Daraprim[®] y sulfadiazina durante el embarazo está indicado en presencia de infección placentaria o fetal confirmada, o cuando la madre están en riesgo de secuela seria. Sin embargo, en vista del riesgo teórico de anomalía fetal derivada del uso de Daraprim[®] en el embarazo temprano, su uso en terapia combinada debería estar restringida al segundo y tercer trimestres.

Las mujeres embarazadas que reciben Daraprim[®] deben recibir concomitantemente un suplemento de ácido fólico.

Lactancia

Pirimetamina se excreta en la leche humana. Se ha estimado que en un período de 9 días un lactante de peso promedio recibiría alrededor de un 45% de la dosis ingerida por la madre. Teniendo en cuenta las altas dosis de pirimetamina y la sulfonamida concurrente que se necesitan en el tratamiento de la toxoplasmosis, debe evitarse la lactancia durante el tratamiento.

Efectos sobre la capacidad de conducir y usar maquinaria

No se han realizado estudios del efecto sobre la habilidad de conducir y usar maquinaria. Algunos pacientes pueden experimentar mareos o convulsiones, por lo tanto, se recomienda precaución (ver REACCIONES ADVERSAS).

REACCIONES ADVERSAS

Dado que se debe administrar una sulfonamida junto con pirimetamina para las indicaciones mencionadas, se deben consultar las reacciones adversas asociadas a sulfonamidas en el prospecto correspondiente a la sulfonamida.

Es importante notar que las categorías de frecuencias asignadas a cada evento adverso son solo estimadas, ya que no había datos adecuados para calcular la incidencia con precisión. La incidencia de eventos adversos puede variar de acuerdo a la indicación y la posible contribución de las sulfonamidas concomitantes a la ocurrencia de estos eventos es desconocida. Adicionalmente, algunos eventos pueden estar relacionados a la enfermedad de base. Los eventos adversos se ordenaron por frecuencia de acuerdo a la siguiente convención:

Muy frecuentes $\geq 1/10$
Frecuentes $\geq 1/100$ y $< 1/10$
Poco frecuentes $\geq 1/1000$ y $< 1/100$
Raros $\geq 1/10000$ y $< 1/1000$
Muy raros $< 1/10000$

Desórdenes de la sangre y sistema linfático

Muy frecuentes: Anemia
Frecuentes: Leucopenia, trombocitopenia
Muy raros: Pancitopenia

Desórdenes del sistema nervioso central

Muy frecuentes: Cefalea
Frecuentes: Mareos
Muy raros: Convulsiones

Ver ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES y Efectos sobre la capacidad de conducir y usar maquinaria

Desórdenes respiratorios, torácicos y del mediastino

Muy raros: Neumonía con infiltración pulmonar celular y eosinofílica (se observó cuando se administró pirimetamina una vez por semana en asociación con sulfadoxina).

GH



Desórdenes gastrointestinales

Muy frecuentes: Vómitos, náuseas, diarrea
 Muy raros: Cólicos, ulceración bucal

Desórdenes cutáneos y del tejido subcutáneo

Muy frecuentes: Erupción cutánea
 Raros: Pigmentación cutánea anormal
 Muy raros: Dermatitis

Desórdenes generales y del sitio de administración

Raros: Fiebre

Reporte de sospecha de reacciones adversas

El reporte de reacciones adversas luego de la autorización del medicamento es importante. Ésto permite el monitoreo continuo del balance riesgo/ beneficio de la especialidad medicinal.

SOBREDOSIFICACIÓN

Síntomas

En casos de sobredosis aguda y severa ocurren vómitos y convulsiones. También pueden ocurrir ataxia, temblor y depresión respiratoria. Ha habido casos aislados con desenlace fatal luego de una sobredosis de pirimetamina. El exceso crónico puede resultar en depresión medular (ej. anemia megaloblástica, leucopenia, trombocitopenia) resultante de deficiencia de ácido fólico.

Manejo:

En el caso de una sobredosis, se debe aplicar un tratamiento de sostén de rutina, incluyendo mantención de las vías aéreas despejadas y control de las convulsiones. Administrar cantidad suficiente de fluidos para asegurar una diuresis óptima. Asimismo, se debe administrar folinato de calcio para contrarrestar la posible deficiencia de folato hasta que los signos de toxicidad hayan disminuido. Puede haber una demora de 7 a 10 días antes de que todos los efectos adversos leucopénicos se hagan evidentes, por lo tanto se debe administrar terapia con folinato de calcio por el período en riesgo.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247 o al Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777 - Optativamente a otros centros de Intoxicaciones.

PRESENTACIÓN

Envase conteniendo 20, 500 y 1000 comprimidos, siendo los dos últimos de uso exclusivo en hospitales.

CONSERVACIÓN

A una temperatura inferior a los 35°C, protegido de la luz.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Director Técnico: Eduardo D. Camino - Farmacéutico.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 43.592.

Elaborado por: GlaxoSmithKline Inc., Canadá.

Importado por: **GlaxoSmithKline Argentina S.A.**, Carlos Casares 3690, (B1644BCD) Victoria, Buenos Aires, Argentina.

INFORMACIÓN ADICIONAL PODRÁ SOLICITARSE AL DEPARTAMENTO MÉDICO DE GlaxoSmithKline Argentina S.A. - (011) 4725-8900.

Fecha de la última revisión: Disp. N°

UK SmPC mayo 2016

4

1704



PROYECTO DE PROSPECTO

Información para el Paciente

DARAPRIM®
PIRIMETAMINA 25 mg
Comprimidos

VENTA BAJO RECETA

Industria Canadiense

Lea todo este prospecto cuidadosamente antes de comenzar a tomar este medicamento, ya que contiene información importante para usted.

- Guarde este prospecto. Ud. puede necesitar volver a leerlo nuevamente.
- Si tiene más preguntas hable con su médico o farmacéutico.
- Este medicamento ha sido prescripto solo para Ud. No se lo de a otros. Puede dañarlos, aún si tienen los mismos síntomas de enfermedad que Ud.
- Si tiene cualquier efecto adverso hable con su médico o farmacéutico. Esto incluye cualquier efecto adverso no mencionado en este folleto. Ver **Posibles efectos adversos** en la Sección 4.

En este folleto encontrará:

- 1- Qué es Daraprim® y para que se usa
- 2- Qué debe saber antes de comenzar a tomar Daraprim®
- 3- Cómo tomar Daraprim®
- 4- Posibles efectos adversos
- 5- Cómo conservar Daraprim®
- 6- Contenido del envase y otra información

1- Qué es Daraprim® y para que se usa

Daraprim® contiene un medicamento llamado pirimetamina. Ésta pertenece a un grupo de medicamentos llamados antiprotozoarios. Sirven para tratar infecciones en la sangre causadas por parásitos.

Daraprim® se usa:

- **Para tratar infecciones causadas por un parásito llamado *Toxoplasma* junto con antibióticos llamados sulfonamidas.** Estas infecciones pueden afectar:
 - El cerebro (encefalitis) y otras partes del cuerpo si su sistema inmune es débil. Esto puede deberse al SIDA.
 - Los ojos, infección que puede llevar a problemas de visión.
 - El niño por nacer, cuando la madre contrae la infección durante el embarazo.

Hable con su médico si requiere explicación de estas condiciones.

2- Qué debe saber antes de comenzar a tomar Daraprim®

No tome Daraprim®:

- Si Ud. es alérgico (hipersensible) a la pirimetamina a cualquier ingrediente del producto (ver **Contenido del envase y otra información** en la Sección 6).
- Si Ud. es una mujer cursando el primer trimestre del embarazo.
- Si Ud. es una mujer amamantando. Hable con su médico o partera para que la aconsejen.
- Si Ud. es un niño menor a 5 años.

No tome Daraprim® si cualquiera de las situaciones de arriba le aplica. Si Ud. no está seguro hable con su médico o farmacéutico antes de tomar Daraprim®.

Advertencias y precauciones

Verifique con su médico antes de tomar Daraprim® si:

- Tiene problemas de riñón o hígado.

PROYECTO DE PROSPECTO

- Tiene un problema en la sangre llamado anemia.
- Alguna vez ha tenido convulsiones.

Daraprim[®] siempre debe ser administrado junto con un suplemento de ácido fólico (vitamina)

Otros medicamentos y Daraprim[®]

Hable con su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o puede tener que tomar cualquier otro medicamento.

En particular hable con su médico si Ud. está tomando alguno de los siguientes medicamentos:

- Trimetoprima o cotrimoxazol- usados como antibióticos.
- Proguanilo o sulfato de quinina- usados para la malaria/ calambres nocturnos.
- Zidovudina- usada para tratar la infección por HIV/SIDA.
- Medicamentos para el cáncer- tal como metotrexate, daunorrubicina o citosina.
- Lorazepam- usado para ayudar a dormir o relajarse.
- Warfarina- usada para anticoagular la sangre
- Antiácidos- usados para la acidez o indigestión.
- Medicamentos para la diarrea que contienen un ingrediente llamado caolina.

Si no está seguro si alguna de las situaciones de arriba le aplica, hable con su médico o farmacéutico antes de tomar Daraprim[®].

Embarazo y lactancia

No tome Daraprim[®] si tiene 12 semanas de embarazo o menos. Puede dañar a su bebé. Si tiene más de 12 semanas de embarazo, o puede quedar embarazada, hable con su médico antes de tomar Daraprim[®].

Se recomienda a las mujeres que queden embarazadas durante el tratamiento con Daraprim[®] comunicarse con la Dirección Médica de GlaxoSmithKline al teléfono (011) 4725-8900.

No amamante si está tomando Daraprim[®]. Hable con su médico o partera para que la aconsejen. Se aconseja a las mujeres que estén en período de lactancia durante el tratamiento con Daraprim[®] comunicarse con la Dirección Médica de GlaxoSmithKline al teléfono (011) 4725-8900.

Conducción y uso de maquinaria

No se han realizado estudios sobre los efectos sobre la habilidad de conducir y usar maquinaria. Se han reportado casos de mareos y convulsiones en pacientes que toman Daraprim[®]. Si Ud. experimenta esto, debe tener precaución al conducir o usar maquinaria.

Daraprim[®] contiene lactosa

Daraprim[®] contiene lactosa (un tipo de azúcar). Si a Ud. le ha dicho su médico que no tolera o digiere ciertos azúcares (tiene intolerancia a algunos azúcares), hable con su médico antes de usar este medicamento.

3- Cómo tomar Daraprim[®]

Siempre tome este medicamento exactamente como se lo indicó su médico. Ud. debe hablar con su médico o farmacéutico si no está seguro.

- Tragos los comprimidos con un vaso de agua.

Toxoplasmosis

Siempre se debe administrar Daraprim[®] con otro antibiótico, por ejemplo sulfonamida y un suplemento de ácido fólico (un suplemento con vitamina).

- **Adultos y niños mayores 6 años.** Para tratar infecciones causadas por Toxoplasma la dosis usual es:
 - 4 comprimidos por día el primer y segundo día.
 - Luego 1 o 2 comprimidos por día por el resto del tratamiento.

En el bebé por nacer, Daraprim[®] puede evitar que la toxoplasmosis de la madre dañe el feto.

- De la semana 13 del embarazo en adelante, la dosis usual es:
 - dos comprimidos, dos veces al día, los primeros dos días.

PROYECTO DE PROSPECTO

- luego dos comprimidos por día por el resto del tratamiento.

- **Daparim® puede causar daño en el bebé en las primeras 12 semanas de embarazo. Se debe usar un medicamento diferente hasta la semana 13 de embarazo.**

Adultos y adolescentes que tiene un sistema inmune débil o SIDA

- Para tratar infecciones causadas por Toxoplasma, la dosis usual se basa el peso corporal:
- Menos de 60 kg:
 - ocho comprimidos el primer día
 - luego dos comprimidos cada día por el resto del tratamiento.
- 60 kg o más:
 - ocho comprimidos el primer día
 - luego tres comprimidos por día por el resto del tratamiento.

Niños de 5 a 6 años

- Para tratar infecciones causadas por Toxoplasma, la dosis habitual se basa en el peso corporal:
 - 2 mg/kg de peso corporal (máximo dos comprimidos) el primer día
 - luego 1 mg/kg de peso corporal (máximo un comprimido) por día durante el resto del tratamiento.

Los niños menores de 5 años no deben usar Daraprim®

Si toma más Daraprim® que el que debe

Si toma más Daraprim® que el que debe, hable con su médico o vaya al hospital directamente. Lleve el envase del medicamento con usted.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, 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.

Si olvida tomar Daraprim®

- Si olvida tomar una dosis, tómela ni bien se acuerde.
- Sin embargo, si ya es hora de su próxima dosis, saltee la dosis olvidada.
- No tome una dosis doble (dos dosis al mismo tiempo) para compensar una dosis olvidada.

4- Posibles efectos adversos

Como todos los medicamentos, Daraprim® puede causar efectos adversos, aunque no todos los sufren.

Si tiene alguno de los siguientes efectos adversos o síntomas, hable con su médico inmediatamente:

- Dolor de garganta, una enfermedad inesperada o reacción en la piel como una erupción o irritación o falta de aire.
- Aparición anormal de moretones, cansancio, debilidad o mareos.

Estos síntomas pueden significar que Ud. está sufriendo una baja en sus células sanguíneas. Esto aumenta el riesgo de sangrado, moretones y está menos preparado para luchar contra infecciones. Su médico podrá confirmar esto con un análisis de sangre, y de ser necesario, le dará tratamiento apropiado.

Daraprim® puede provocar convulsiones en pacientes propensos a la epilepsia. Si tiene epilepsia hable con su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

Otros efectos adversos incluyen:

Muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de 10 personas)

- Anemia (bajo número de glóbulos rojos)
- Dolor de cabeza

PROYECTO DE PROSPECTO

- Vómitos, náuseas y diarrea
- Erupción cutánea.

Frecuentes (pueden afectar a menos de 1 de 10 personas pero más de 1 en 100 personas)

- Bajo número de plaquetas (que puede afectar la coagulación) Mareos
- Bajo número de glóbulos blancos

Poco frecuentes (pueden afectar a menos de 1 en 100 personas pero más de 1 en 1.000 personas)

- Fiebre
- Pigmentación anormal de la piel

Muy raras (pueden afectar a menos de 1 en 10.000 personas)

- Reducción en el número de glóbulos rojos, blancos y plaquetas.
- Contracciones de los músculos del cuerpo.
- Rápido inicio de fiebre, respiración rápida poco profunda, escalofríos y sudor.
- Dolor abdominal.
- Úlceras en la boca dentro de la mejilla.
- Piel roja inflamada seca

Si le han recetado Daraprim[®] para toxoplasmosis por favor lea el prospecto del antibiótico sulfonamida que también le deben haber recetado.

Reporte de efectos adversos

Si Ud. tiene cualquier efecto adverso, hable con su médico, farmacéutico o enfermera. Esto incluye cualquier efecto no listado en este folleto.

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.

Para reportar eventos adversos puede comunicarse con la Dirección Médica de GlaxoSmithKline Argentina S.A. al 4725-8900.

Reportando efectos adversos Ud. puede ayudar a proveer más información acerca de la seguridad de este medicamento.

5- Cómo conservar Daraprim[®]

- Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.
- No usar luego de la fecha de vencimiento indicada en el envase.
- Conservar a una temperatura inferior a los 35°C, protegido de la luz.
- Los medicamentos no debe ser desechados en los desagües o con la basura doméstica. Consulte a su farmacéutico como descartar medicamentos que ya no necesita. Estas medidas ayudarán a cuidar el medio ambiente.

6- Contenido del envase y otra información

Que contiene Daraprim[®]

Ingrediente activo: Pirimetamina

Otros ingredientes: Almidón de maíz, Dioctilsulfosuccinato de sodio, Estearato de magnesio, Lactosa y Almidón hidrolizado

Presentación: Envase conteniendo 20 comprimidos, 500 y 1000 comprimidos, siendo los dos últimos de uso exclusivo en hospitales.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

11709



PROYECTO DE PROSPECTO

Director Técnico: Eduardo D. Camino - Farmacéutico.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 43.592.

Elaborado por: GlaxoSmithKline Inc., Canadá.

Importado por: **GlaxoSmithKline Argentina S.A.**, Carlos Casares 3690, (B1644BCD) Victoria, Buenos Aires, Argentina.

INFORMACIÓN ADICIONAL PODRÁ SOLICITARSE AL DEPARTAMENTO MÉDICO DE GlaxoSmithKline Argentina S.A. - (011) 4725-8900.

Fecha de la última revisión:..... Disp. N°

UK SmPC mayo 2016

GlaxoSmithKline Argentina S.A.
Claudia A. Scasserra
CO-DIRECTORA TÉCNICA M.P. 18464
APODERADA

4