

Aciclovir oftálmico, ungüento, 2.5 % - 3 %, tubo, 5 g

Nivel de prescripción:

II

Código institucional:

1233

Principio activo:

Aciclovir oftálmico. (World Health Organization, 2023)

Forma farmacéutica:

Ungüento.

Concentración:

2.5 % - 3 %.

Código ATC:

S01AD03. (World Health Organization, 2023)

Dosis Diaria Definida:

No aplica. (World Health Organization, 2023)

Dosis:

Aplicar una cinta de pomada de 1 cm en el fondo del saco inferior del ojo en la zona afectada, 5 veces al día (aproximadamente cada 3 horas mientras está despierto) hasta que la úlcera corneal sane y luego 1 cm, 3 veces al día durante 7 días. (Fera Pharmaceuticals, LLC , 2021)

Vía de administración:

Tópico ocular.

Indicaciones de uso:

Tratamiento de la queratitis herpética aguda (úlceras dendríticas) en pacientes con virus del herpes simple 1 y 2. (Fera Pharmaceuticals, LLC , 2021)

Reacciones adversas:

2-10%:

Dolor en los ojos (picação), queratitis puntuar, conjuntivitis folicular. (Medscape, a)

Precauciones de uso:

Usar por vía tópica oftálmica únicamente. No utilizar lentes de contacto durante el tratamiento o si presenta signos o síntomas de keratitis herpética. No topar el aplicador en la mucosa ocular o en cualquier superficie. (Fera Pharmaceuticals, LLC , 2021)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad a aciclovir o valaciclovir. (Fera Pharmaceuticals, LLC , 2021)
(Medscape, b)

Interacciones:

No se han identificado interacciones clínicamente significativas resultantes de la administración tópica de otros medicamentos concomitantemente con aciclovir.
(Medscape, c)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

Un registro epidemiológico prospectivo del uso de aciclovir entre 1984 y 1999 informó defectos de nacimiento en mujeres expuestas al aciclovir sistémico durante el primer trimestre del embarazo.

Lactancia:

Concentraciones de aciclovir notificadas en la leche materna después de la administración oral de Aciclovir. No hay información sobre la presencia de aciclovir en la leche humana después de la administración ocular, los efectos en el lactante o los efectos en la producción de leche. Considere los beneficios para el desarrollo y la salud de la lactancia materna junto con la necesidad clínica de la madre del fármaco y cualquier posible efecto adverso en el lactante debido al fármaco o a la afección materna subyacente. (Medscape, d)

Referencias bibliográficas:

Fera Pharmaceuticals, LLC. (Julio de 2021). Recuperado Agosto de 2023, de Acyclovir ophthalmic:
https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2021/202408s001lbl.pdf

Medscape. (c). Medscape. Recuperado Agosto de 2023, de Acyclovir-ophthalmic:
<https://reference.medscape.com/drug/avaclyr-acyclovir-ophthalmic-3000009#3>

Medscape. (a). Medscape. Recuperado Agosto de 2023, de Acyclovir ophthalmic:
<https://reference.medscape.com/drug/avaclyr-acyclovir-ophthalmic-3000009#4>

Medscape. (b). Medscape. Recuperado Agosto de 2023, de Acyclovir ophthalmic:
<https://reference.medscape.com/drug/avaclyr-acyclovir-ophthalmic-3000009#5>

Medscape. (d). Medscape. Recuperado Agosto de 2023, de acyclovir ophthalmic:
<https://reference.medscape.com/drug/avaclyr-acyclovir-ophthalmic-3000009#6>

World Health Organization. (23 de Enero de 2023). WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Recuperado Agosto de 2023, de
https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=S01AD03