

## ACICLOVIR (EG)\*crema derm 3 g 5%

**Marchio:** EG SPA  
**Codice Min.:** 032307047  
**Link:** [clicca qui per acquistare](#)

**DENOMINAZIONE** ACICLOVIR EG 5% CREMA **CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA** Antivirali per uso topico. **PRINCIPI ATTIVI** 1 g di crema contiene: aciclovir: 50 mg. Eccipienti con effetti noti: 67,5 mg di alcol cetostearilico, 7,5 mg di sodio lauril solfato, 200 mg di propilene glicole (E1520). Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1. **ECCIPIENTI** Polossamero 407; alcool cetostearilico; sodio laurilsolfato; vaselinabianca; paraffina liquida; saccarosio monopalmitato; propilene glicole (E1520); acqua depurata. **INDICAZIONI** ACICLOVIR EG crema e' indicato nel trattamento delle infezioni cutanee da Herpes Simplex quali: herpes genitalis primario o ricorrente ed Herpes labialis. **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI** ACICLOVIR EG crema e' controindicato nei pazienti con ipersensibilita' nota all'aciclovir, al valaciclovir, al glicole propilenico o ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati al paragrafo 6.1. **POSOLOGIA** ACICLOVIR EG CREMA deve essere applicato 5 volte al giorno ad intervalli di circa 4 ore. ACICLOVIR EG crema deve essere applicato sulle lesioni, o sulle zone dove queste stanno sviluppandosi, il piu' presto possibile preferibilmente durante le fasi piu' precoci (prodromi o eritema). Il trattamento puo' anche essere iniziato durante le fasi piu' tardive (papule o vescicole). Il trattamento deve continuare per almeno 4 giorni per l'herpes labialis e per 5 giorni per l'herpes genitalis. Senon si e' avuta guarigione, il trattamento puo' continuare fino ad un massimo di 10 giorni. **CONSERVAZIONE** Conservare a temperatura non superiore a 25 gradi C. **AVVERTENZE** Aciclovir crema non e' raccomandato per l'uso oftalmico, ne' e' consigliabile l'applicazione sulle membrane mucose della bocca o della vagina poiche' potrebbe essere irritante. Si deve porre particolare attenzione per evitare l'applicazione accidentale negli occhi. Studi sull'animale indicano che l'applicazione di ACICLOVIR EG crema in vagina puo' provocare irritazione reversibile. Nei pazienti gravemente immunocompromessi (pazienti con AIDS o pazienti con trapianto del midollo osseo) dovrebbe essere considerata la somministrazione di aciclovir nelle formulazioni orali. Si dovrebbe raccomandare che tali pazienti consultino il medico riguardo al trattamento di qualsiasi infezione. L'uso specie se prolungato del prodotto puo' dare luogo a fenomeni di sensibilizzazione, ove cio' accada occorre interrompere il trattamento e consultare il medico curante. Non sono segnalati fenomeni di assuefazione o dipendenza dal farmaco. **Importanti informazioni su alcuni eccipienti:** questo medicinale contiene alcool cetostearilico che puo' causare reazioni sulla pelle localizzate (ad es. dermatite da contatto). Questo medicinale contiene 7,5 mg di sodio laurilsolfato per g di crema. Sodio lauril solfato puo' causare irritazione della pelle (sensazione di pizzicore o bruciore) o intensificare le reazioni sulla pelle causate da altri medicinali quando applicati sulla stessa area. Questo medicinale contiene 200 mg di propilene glicole per g di crema. **INTERAZIONI** Non sono state identificate interazioni clinicamente significative. **EFFETTI INDESIDERATI** La seguente convenzione e' stata impiegata per la classificazione degli effetti indesiderati in termine di frequenza: molto comune  $\geq 1/10$ , comune  $\geq 1/100$  e =  $1/1.000$  e =  $1/10.000$  e **GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** Fertilita': vedere Studi clinici nel paragrafo 5.2. Gravidanza: si deve

considerare l'uso di aciclovir solo qualora i potenziali benefici superino la possibilità di rischi non noti, tuttavia, l'esposizione sistemica ad aciclovir a seguito dell'applicazione topica di aciclovir crema è molto bassa. Un registro relativo all'impiego di aciclovir in gravidanza dopo la commercializzazione, ha fornito dati sugli esiti della gravidanza nelle donne esposte alle varie formulazioni di aciclovir. Tali osservazioni non hanno mostrato un aumento nel numero di difetti alla nascita tra i soggetti esposti ad aciclovir in confronto alla popolazione generale e tutti i difetti riscontrati alla nascita non mostravano alcuna particolarità o caratteristiche comuni, tali da suggerire una causa unica. La somministrazione a livello sistemico di aciclovir nei test standard accettati a livello internazionale, non ha prodotto effetti di tossicità embrionale o effetti teratogeni nei conigli, nei ratti o nei topi. In una prova sperimentale nei ratti non compresa nei classici test di teratogenesi si sono osservate anomalie del feto dopo dosi sottocutanee di aciclovir così elevate da produrre effetti tossici nella madre. La rilevanza clinica di questi risultati è tuttavia incerta. Allattamento: dati limitati indicano che il farmaco si trova nel latte materno a seguito della somministrazione sistemica. Tuttavia la dose ricevuta da un lattante a seguito dell'impiego di aciclovir crema nella madre, dovrebbe essere insignificante.