



ABACAVIR/LAMIVUDINA (Kivexa®)

¿Qué es y para qué se utiliza?

Combinación de dos fármacos antirretrovirales inhibidores de la transcriptasa inversa (abacavir y lamivudina) indicados en el tratamiento de la infección por el VIH.

Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

KIVEXA 600MG/300MG E/30

¿Cómo se debe conservar?

Conservar a temperatura ambiente (inferior a 30°C).

¿Cómo se administra?

Los comprimidos de Kivexa® deben tragarse enteros con un vaso de agua, CON o SIN alimentos.

¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Si ha olvidado tomar una dosis tómela tan pronto como sea posible, a no ser que se encuentre más próxima la siguiente dosis que la olvidada. En este caso, no tome la dosis olvidada y espere a la siguiente dosis a la hora habitual.

Nunca tome una dosis doble para compensar un olvido.

¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Los efectos adversos más frecuentes son: molestias gastrointestinales (náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal), dolor de cabeza, fatiga, malestar, reacciones de hipersensibilidad (VER OBSERVACIONES).

Consulte a su médico o farmacéutico si aparecen estos u otros efectos adversos.

Observaciones

REACCIÓN DE HIPERSENSIBILIDAD A ABACAVIR:

Este medicamento puede provocar una reacción de hipersensibilidad o reacción alérgica grave para su salud. Cuando aparece, suele ocurrir en las primeras seis semanas de tratamiento y empeora al continuarlo. Si se reconoce a tiempo su aparición no hay por qué preocuparse. Consulte a su médico INMEDIATAMENTE si nota cualquiera de los siguientes síntomas: fiebre, erupción cutánea, enrojecimiento y/o picores, náuseas, vómitos, diarrea o dolor abdominal, cansancio, malestar general, respiración entrecortada, dolor de garganta o tos. Su médico valorará si estos síntomas son debidos a la reacción de hipersensibilidad o a otras causas y si debe o no interrumpir el tratamiento con este medicamento. Si su médico interrumpe el tratamiento con abacavir, JAMÁS vuelva a tomarlo.

Es importante tomar Kivexa® de forma regular dado que la ingesta irregular incrementa el riesgo de reacciones de hipersensibilidad. El envase de este medicamento contiene una tarjeta informativa sobre esta reacción alérgica, que debe separar y llevar siempre consigo.

Si por cualquier motivo ha dejado de tomar Kivexa®, es importante que se ponga en contacto con su médico antes de reiniciar tratamiento.

Ciertos medicamentos pueden interferir con el efecto de Kivexa®. No tome ningún otro medicamento, suplemento dietético o producto natural sin consultar antes con su médico o farmacéutico.

Las mujeres en edad fértil deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento. Si quedara embarazada durante el tratamiento informe inmediatamente a su médico. Se debe evitar la lactancia materna durante el tratamiento con Kivexa®.

Excipientes de declaración obligatoria

Identificación

KIVEXA® se presenta en forma de comprimidos recubiertos con película con forma de cápsula, de color naranja y grabados en una cara con GS FC2.



ESQUEMA INDIVIDUALIZADO DE ADMINISTRACIÓN

PACIENTE: _____

8	10	11	12	13	15	16	17	18	19	20	22	23

OBSERVACIONES:

Y recuerde.....

Tome su medicamento exactamente como le ha indicado su médico

Este medicamento se le ha prescrito a usted personalmente y no debe ser utilizado por otras personas ya que puede perjudicarle aunque tenga síntomas similares a los suyos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta

Mantenga sus medicamentos fuera de la vista y del alcance de los niños

No utilice su medicamento una vez superada su fecha de caducidad (el último día del mes indicado en el envase)

Conserve sus medicamentos, siempre que sea posible, en su envase original

Devuelva la medicación no utilizada a la farmacia del hospital

ESTA INFORMACIÓN NO SUSTITUYE AL PROSPECTO
CONSULTE A SU MÉDICO O FARMACÉUTICO