

PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

alopurinol cinfa 300 mg comprimidos EFG alopurinol

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto:

1. Qué es alopurinol cinfa y para qué se utiliza.
2. Antes de tomar alopurinol cinfa.
3. Cómo tomar alopurinol cinfa.
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de alopurinol cinfa.
6. Información adicional.

1. QUÉ ES alopurinol cinfa Y PARA QUÉ SE UTILIZA

alopurinol cinfa pertenece a un grupo de medicamentos llamados inhibidores enzimáticos, que actúan controlando la velocidad a la que un determinado proceso químico ocurre en el cuerpo, en este caso lo que se produce es una disminución del nivel de ácido úrico en plasma y en orina.

alopurinol cinfa se utiliza para prevenir la aparición de gota y otras situaciones producidas por el exceso de ácido úrico en el organismo, como por ejemplo piedras en el riñón y ciertos tipos de enfermedades renales o metabólicas.

2. ANTES DE TOMAR alopurinol cinfa

No tome alopurinol cinfa:

- Si es alérgico (hipersensible) al alopurinol o a cualquiera de los demás componentes de alopurinol cinfa.

Tenga especial cuidado con alopurinol cinfa:

- Si padece un ataque agudo de gota.
- Si está embarazada, cree que pudiera estarlo o está dando de mamar a su hijo.
- Si padece o ha padecido alguna enfermedad del riñón o del hígado.
- Si está tomando o va a comenzar a tomar algún medicamento para enfermedades del corazón o para la presión arterial alta.
- Si nota que le salen hematomas más fácilmente que antes o si le aparece dolor de garganta u otros signos de una infección.

- Si aparece una erupción cutánea, descamación de la piel, ampollas o llagas en los labios o en la boca, respiración sibilante (pitos), palpitaciones u opresión en el pecho, pérdida de conocimiento: ESTOS SÍNTOMAS PUEDEN SIGNIFICAR QUE USTED ES ALÉRGICO A alopurinol cinfa. Suspenda su tratamiento y contacte inmediatamente con su médico.

Si no está seguro consulte a su médico.

Deberá suspender su tratamiento y contactar con su médico tan pronto como sea posible si, mientras está tomando alopurinol cinfa presentara alguno de los síntomas descritos a continuación:

- Fiebre alta.
- Dolor en las articulaciones o hinchazón dolorosa de las ingles, axilas o cuello.
- Ictericia (coloración amarilla de la piel y de los ojos).
- Náuseas o vómitos (que pueden ser con sangre).
- Sensación general de malestar.
- Debilidad, entumecimiento o pérdida de consciencia.
- Dolor de cabeza, somnolencia, mareos, alteraciones de la visión.
- Dolor en el tórax, presión sanguínea alta o enlentecimiento del pulso.
- Hinchazón (edemas) de los tobillos.
- Sensación de sed, cansancio y pérdida de peso.
- Aparición de forúnculos.
- Aparición de sangre en orina.

Es posible que al inicio del tratamiento con alopurinol cinfa se precipite un ataque agudo de gota. Su médico le recomendará el uso de ciertos medicamentos para evitarlo. En caso de que se produjera un ataque de gota, no es necesario suspender el tratamiento con alopurinol cinfa siempre que conjuntamente se utilice un medicamento antiinflamatorio adecuado.

Uso de otros medicamentos:

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

Especialmente con los siguientes fármacos:

- 6-mercaptopurina y azatioprina (para tratar la enfermedad Crohn),
- arabinósido de adenina (para tratar infecciones por virus),
- salicilato (antiinflamatorio) y agentes uricosúricos (probenecid),
- clorpropamida (para tratar la diabetes),
- anticoagulantes cumarínicos (para evitar la coagulación de la sangre),
- fenitoína (para tratar la epilepsia),
- teofilina (para tratar el asma).

Embarazo y lactancia:

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

No se recomienda alopurinol cinfa si está embarazada ni durante la lactancia.

Conducción y uso de máquinas:

Debido a sus efectos secundarios (somnolencia, mareos y afectación de la coordinación), alopurinol cinfa puede perjudicar su capacidad de conducir vehículos.

No conduzca, no maneje herramientas o máquinas hasta que esté razonablemente seguro de que el medicamento no limita sus capacidades.

Información importante sobre algunos de los componentes de alopurinol cifa:

Este medicamento contiene lactosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

3. CÓMO TOMAR alopurinol cifa

Siga exactamente las instrucciones de administración de alopurinol cifa indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

La dosis normal es:

Adultos:

La dosis habitual de alopurinol cifa para comenzar el tratamiento es de 100 mg a 300 mg diarios. La dosis puede ser aumentada hasta 900 mg al día, dependiendo de su caso. En este caso y si apareciesen molestias de estómago, es recomendable repartir la dosis en varias tomas al día y acompañarlas de alimentos.

Niños menores de 15 años:

La dosis habitual de este medicamento en niños es de 100 mg a 400 mg diarios.

Personas de edad avanzada:

Su médico le recomendará la dosis más baja posible de alopurinol cifa para conseguir reducir los niveles de ácido úrico y controlar sus síntomas.

Pacientes con alteración de la función hepática o renal:

Si tiene problemas hepáticos o renales, su médico le recetará la dosis más baja posible de alopurinol cifa que consiga reducir los niveles de ácido úrico y controlar sus síntomas. En caso de insuficiencia renal, su médico puede aconsejarle tomar menos de 100 mg por día o decirle que tome dosis únicas de 100 mg a intervalos mayores de un día.

Si está en diálisis 2 ó 3 veces por semana, su médico le puede prescribir una dosis de 300-400 mg inmediatamente después de cada sesión de diálisis.

Si toma más alopurinol cifa del que debiera:

En este caso consulte al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20 o bien acuda a su médico.

En caso de ingestión accidental de mucho medicamento acuda a su médico sin tardanza o al servicio de urgencias del hospital más próximo. Lleve este prospecto con usted.

Si olvidó tomar alopurinol cifa:

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

En caso de que se le olvide tomar una dosis, vuelva a tomar la siguiente dosis tan pronto como se acuerde. Después, continúe de la forma que lo hacía habitualmente.

Si olvida varias dosis, lo mejor es que contacte con su médico para que él decida qué debe hacer a partir de ese momento.

Si interrumpe el tratamiento con alopurinol cifa:

Su médico le indicará la duración del tratamiento con alopurinol cinfa. No suspenda el tratamiento antes, aunque se encuentre mejor.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, alopurinol cinfa puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

La frecuencia de los efectos adversos se clasifica en:

- Muy frecuente (al menos 1 de cada 10 pacientes).
- Frecuente (al menos 1 de cada 100 pacientes).
- Poco frecuente (al menos 1 de cada 1.000 pacientes).
- Rara (al menos 1 de cada 10.000 pacientes).
- Muy rara (menos de 1 por cada 10.000 pacientes).

Infecciones e infestaciones:

- Muy raras: Infección del folículo piloso.

Trastornos de la sangre y del sistema linfático:

- Muy raras: Disminución del número de glóbulos blancos (aumenta el riesgo de infecciones), glóbulos rojos (puede producirle cansancio, fatiga), plaquetas (células que intervienen en la coagulación de la sangre, con aparición de moretones o sangrado, más fácilmente de lo habitual).

Trastornos del sistema inmunológico:

- Poco frecuentes: Reacciones de hipersensibilidad (alergia: posible aparición de erupción cutánea, descamación de la piel, ampollas o llagas en los labios o en la boca).
- Raras: Reacciones de hipersensibilidad graves, asociadas con exfoliación, fiebre, dolor en las articulaciones o hinchazón dolorosa de las ingles, axilas o cuello, ictericia (coloración amarilla de la piel y de los ojos), y otras alteraciones de la piel y de los tejidos subcutáneos (ver más adelante).
- Muy raras: Linfadenopatía angioinmunoblástica (inflamación en axilas, cuello, ingles). Muy raramente pueden producirse convulsiones, respiración sibilante (pitos), palpitaciones, opresión en el pecho o pérdida de conocimiento.

Trastornos del metabolismo y de la nutrición:

- Muy raras: Diabetes mellitus (niveles de azúcar altos en sangre), aumento de los niveles de lípidos (grasas) en sangre, aumento de ácido úrico en sangre.

Trastornos psiquiátricos:

- Muy raras: Depresión.

Trastornos del sistema nervioso:

- Muy raras: Debilidad, entumecimiento o pérdida de consciencia, parálisis, movimientos no coordinados, alteración de la sensibilidad normal (neuropatía), somnolencia, dolor de cabeza, alteración en el gusto.

Trastornos oculares:

- Muy raras: Cataratas, alteraciones visuales.

Trastornos del oído y del laberinto

- Muy raras: Vértigo.

Trastornos cardíacos:

- Muy raras: Dolor en el torax o enlentecimiento del pulso.

Trastornos vasculares:

- Muy raras: Presión sanguínea alta.

Trastornos gastrointestinales:

- Poco frecuentes: Náuseas, vómitos.
- Muy raras: Aparición de sangre en los vómitos, exceso de grasa en las heces, infecciones de la boca, cambios en los hábitos intestinales.

Trastornos hepatobiliares:

- Poco frecuentes: Aumentos asintomáticos en las pruebas de funcionalidad del hígado.
- Raras: Hepatitis.

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo:

- Frecuentes: Erupción cutánea.
- Muy raras: Ronchas, erupciones cutáneas de tipo medicamentoso, pérdida o decoloración del cabello.

Trastornos renales y urinarios:

- Muy raras: Aparición de sangre en la orina.

Trastornos del aparato reproductor y de la mama:

- Muy raras: Infertilidad masculina, impotencia, crecimiento de los pechos.

Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración:

- Muy raras: Hinchazón (edema) de los tobillos, malestar general, fatiga, fiebre.

Se han comunicado casos de fiebre con o sin signos o síntomas evidentes de una hipersensibilidad generalizada a alopurinol (ver Trastornos del sistema inmunológico).

No se alarme por esta lista de reacciones adversas ya que es posible que en su caso no aparezca ninguna de ellas.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

5. CONSERVACIÓN DE alopurinol cinfá

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

No requiere condiciones especiales de conservación. Conservar en el envase original.

No utilice alopurinol cinfá después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de "CAD". La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de alopurinol cinfa:

El principio activo es alopurinol. Cada comprimido contiene 300 mg de alopurinol.

Los demás componentes son: lactosa, croscarmelosa sódica, povidona K-30 y estearato magnésico.

Aspecto del producto y contenido del envase:

alopurinol cinfa se presenta en forma de comprimidos de color blanco y con ranura en una de las caras.

Cada envases contiene 25 ó 100 comprimidos.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación:

Titular de la autorización:

LABORATORIOS CINFA, S.A.

Olaz-Chipi, 10 – Polígono Areta

31620 Huarte-Pamplona (Navarra)

Responsable de la fabricación:

Laboratorios Dr. ESTEVE, S.A

C/Sant Martí s/n Pol. Ind. La Roca ,

Martorelles- Barcelona.

Este prospecto ha sido aprobado en Febrero de 2011.

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.es/>