

## PIRIMETAMINA 2 mg/ml suspensión oral

### FORMA FARMACÉUTICA:

Suspensión

### VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Oral

### INDICACIONES Y POSOLOGÍA:

Tratamiento y profilaxis de la malaria.

Tratamiento de la toxoplasmosis en combinación con sulfadiacidas.

Posología:

- Malaria:

Dosis en lactantes y niños 10 años : 25 mg una vez a la semana. El tratamiento debe iniciarse un día antes de la entrada a la zona endémica y continuar durante 6 semanas posteriores al regreso. No se recomienda en recaídas agudas.

- Tratamiento de la toxoplasmosis:

Neonatos y lactantes: 2 primeros días: 2 mg/kg/día dividido en dos dosis. 6 primeros meses: 1 mg/Kg/día una vez al día (en combinación con sulfadiacidas). 6 meses posteriores: 1 mg/Kg/día tres veces a la semana ( en combinación con sulfadiazina).

Niños: 3 primeros días : 2 mg/kg/día dividido en dos dosis . 4 primeras semanas: 1 mg/kg/día una vez al día (en combinación con sulfadiazina).

En todos los casos, se administrará ácido fólico 5-10 mg tres veces a la semana para la prevención de la toxicidad hematológica.

- Profilaxis del primer episodio del toxoplasma gondi.

Niños de > 1 mes : 1 mg /k g/día , una vez al día.

Adolescentes: 50 mg, una vez a la semana. En ambos casos, en combinación con sulfadiazina y ácido fólico 5 mg 3 veces a la semana.

### NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN:

- Agitar el medicamento antes de administrar.

- Debe tomarse con alimentos para minimizar la irritación gástrica y evitar molestias digestivas y/o náuseas/vómitos.

- Si olvida tomar una dosis tómela tan pronto como se acuerde, salvo que quede poco tiempo para la próxima administración, en ese caso ignore la dosis olvidada.

### SOBREDOSIS:

Si usted ha tomado más cantidad de medicamento de la que debe, consulte a su médico o farmacéutico. En caso de intoxicación o sobredosis el paciente debe acudir inmediatamente a un centro médico o llamar al Servicio de Información toxicológica, tfno: 915620420.

### EMBARAZO:

Debe evitarse en lo posible el tratamiento con pirimetamina durante el primer trimestre de gestación y utilizar siempre un suplemento de ácido fólico

**LACTANCIA:**

Compatible con la lactancia materna.

**USO EN NIÑOS:**

Uso aceptado.

**EFFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN:**

No es probable que pueda alterarse su habilidad para conducir vehículos o manejar maquinaria peligrosa. No obstante, al inicio del tratamiento debería tener cuidado al realizar estas tareas hasta que conozca cómo tolera el tratamiento.

**OTRAS ADVERTENCIAS:**

No se han descrito otras precauciones especiales. Esta fórmula magistral contiene SACAROSA. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

**CONTRAINDICACIONES:**

No tome este medicamento si ha sufrido previamente una reacción alérgica a pirimetamina. No tome este medicamento en caso de anemia megaloblástica por déficit de ácido fólico.

**PRECAUCIONES:**

Se debe administrar con alimentos para minimizar la irritación gastrointestinal y la aparición de náuseas y vómitos. Debe evitarse la exposición al sol o utilizar una adecuada protección solar ya que puede producir fotosensibilidad.

**INTERACCIONES:**

Indique a su médico si está en tratamiento con fenitoína, lorazepam, cianocobalamina (vitamina B12) o fármacos antagonistas del ácido fólico: metotrexato o cotrimoxazol.

**REACCIONES ADVERSAS:**

Administrado en una toma semanal carece de efectos adversos. Administrado diariamente durante periodos prolongados puede provocar: anemia megaloblástica, depresión de médula ósea, trastornos gastrointestinales, insomnio y erupciones cutáneas.

**CONSERVACIÓN:**

Conservar en nevera, protegido de la luz. Mantener este medicamento fuera del alcance y de la vista de los niños.

**PLAZO DE VALIDEZ:**

Esta fórmula magistral tiene un plazo de validez de 2 meses desde su elaboración. No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

**FECHA ÚLTIMA REVISIÓN:**

Julio 2014.