

Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

NOMBRE ADDORADO DADA LA ESDECIALIDAD FADMACÉLITICA:

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DE LA ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA

•	NOMBRE ALKODADO LARA LA ESI ECIALIDAD LARMACEUTICA.	
C	ellcept 250 mg Cápsulas	

2. PRINCIPIOS ACTIVOS:

a.Cada Cápsula contiene:

b.Denominación Común Internacional Cantida b. Denominación Común Internacional Cantid d

ad

Micofenolato de Mofetilo (MMF) 250 mg

3. FORMA FARMACÉUTICA:

Cápsulas

- 4. DATOS CLÍNICOS:
 - **CONDICIONES DE USO**
 - 4.1 Indicaciones Terapéuticas Aprobadas:

Tratamiento inmuno supresor en transplante de órganos asociado a ciclosporina.

4.2 Posologías Aprobadas:

Adultos: 1g BID (2g/día) en transplante renal y 3g/día en transplante de hígado, cardíaco y renal resistente.

a. Modo de uso o Forma y Frecuencia de administración:

La dosis inicial de Cellcept® debe administrarse lo antes posible después del transplante renal,



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

cardíaco o hepático.

b. Dosis iviax	uma Aprobada:			

c.En caso de insuficiencia renal:

En pacientes sometidos a transplante renal con insuficiencia renal crónica grave, deben evitarse dosis superiores a 1 g dos veces al día fuera del postransplante inmediato o durante el tratamiento del primer rechazo agudo o del rechazo agudo resistente.

No es necesario ajustar la dosis en caso de retardo funcional del injerto renal,.

d.En caso de insuficiencia hepática:

No es necesario ajustar la dosis en los pacientes sometidos a transplante renal con enfermedad grave del parénquima hepático.

4.3 Vía de Administración:

Administración Oral.

RESTRICCIONES DE USO

4.4 Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al micofenolato de mofetilo o al ácido micofenólico.

4.5 Advertencias:

No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche de su existencia, ni durante la lactancia a menos que a criterio médico el balance riesgo/beneficio sea favorable.

No se administre en niños.

No se administre concomitantemente con azatioprina

Se han reportado malformaciones congénitas que incluyen malformaciones de oído en recién nacidos de pacientes embarazadas expuestas a micofenolato mofetilo en combinación con otros inmunosupresores. Se han descrito casos de leucoencefalopatía multifocal progresiva. Aplasia pura de células rojas.

Para mayor información, consulte el prospecto del producto.

a. Precauciones de empleo:

En pacientes ancianos, pacientes con enfermedad péptica activa, insuficiencia renal y/o hepática, deberán realizarse controles hematológicos mensuales. Se han reportado malformaciones congénitas que incluyen malformaciones de oído en recién nacidos de pacientes embarazadas expuestas a micofenolato mofetilo en combinación con otros inmunosupresores.

b. Información importante sobre algunos componentes del producto:



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

4.6 Interacción con otros medicamentos:

Aciclovir, ganciclovir.

Antiácidos con hidróxido de magnesio y aluminio.

Colestiramina, tacrolimus, probenecid, vacunas con gérmenes vivos atenuados, ciclosporina A, rifampicina.

Ciprofloxacina o amoxicilina + ácido clavulánico.

Para mayor información, consulte el prospecto del producto.

4.7 Otras interacciones:

Para mayor información, consulte el prospecto del producto.

4.8 Interferencias con pruebas de diagnóstico:

4.9 Embarazo:

No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche de su existencia, a menos que a criterio médico el balance riesgo/beneficio sea favorable.

Para mayor información, consulte el prospecto del producto

4.10 Lactancia:

No se administre durante la lactancia a menos que a criterio médico el balance riesgo/beneficio sea favorable.

4.11 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinaria:

4.12 Reacciones Adversas:

Gastrointestinales: diarrea, vómitos, dispepsia, gastritis, hemorragia gastrointestinal.

Hematológicas: leucopenia, anemia.

Aumento de la incidencia de infecciones, linfomas, enfermedad neoplásica en especial de piel.

Malformaciones del oído en recién nacidos de pacientes embarazadas.

Para mayor información, consulte el prospecto del producto.

4.13 Sobredosis:

Una sobredosis puede conducir a una sobresupresión del sistema inmunitario y un aumento del riesgo de infección y mielodepresión.

Tratamiento: El ácido micofenólico (MPA) pude extraerse potenciando la excreción del fármaco



Instituto Nacional de Higiene
"Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos,
Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041
Teléfono: (0058-0212) 219.1622
http://www.inhrr.gob.ve
RIF: G-20000101-1

con secuestradores de ácidos biliares, como la colestiramina.

	а	a.Tratamiento Adultos:							
	b	Tratamiento Niños:							
5.	PRO	PIEDADES FARMACOLÓGICAS:							
	5.1	Propiedades Farmacodinámicas:							
		${\tt Grupo}\ {\tt Farmacoterap\'eutico:}\ In muno depresor,\ inhibidor\ de\ la\ inosin monofos fato-deshidrogenasa.$							
		Código ATC: L04AA06							
		El MMF es el éster 2-morfolinoetílico del ácido micofenólico el cual es un inhibidor potente, selectivo, no competitivo y reversible de la inosinmonofosfato-deshidrogenasa, e inhibe, por tanto, la síntesis de novo de los nucleótidos de la guanosina.							
	5.2	Propiedades Farmacocinéticas:							
		Absorción: se absorbe rápida y ampliamente.							
		Distribución: la unión a la albúmina plasmática es del 97%.							
		Metabolismo: El MPA pasa a MPA libre durante la recirculación enterohepática.							
		Eliminación: es mayormente eliminado por la orina y una pequeña cantidad por las heces.							
	5.3	Datos Preclínicos sobre seguridad:							
		Información a disponible a solicitud de la Autoridad Sanitaria y en el Prospecto del producto.							
6.	DAT	OS FARMACÉUTICOS:							
	6.1	Lista cualitativa de Excipientes:							
		Se informará en caso de riesgo en la seguridad e intolerancia a los excipientes. Ver prospecto interno.							
	6.2	Incompatibilidades:							
	6.3	Periodo de Validez Aprobado:							
		2 años.							
	6.4	Precauciones Especiales de Conservación:							



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel" Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

6.5 Sistema Envase Cierre:
Blister de PVC opaco / foil de aluminio
a.Medida Dispensadora:
b.Uso correcto de la Medida Dispensadora:
6.6 Presentaciones Aprobadas:
Blister de PVC opaco / foil de aluminio contentivo de 50 y/o 100 cápsulas en estuche de cartón.
a.Muestras Medicas Aprobadas:
6.7 Conservación:
No conservar a una temperatura superior a 25°C, conservar en el embalaje original.
6.8 Tipo de Dispensación:
Con Prescripción Facultativa.
7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:
Productos Roche, S.A., Caracas - República Bolivariana de Venezuela
8. REPRESENTANTE:
Productos Roche, S.A., Caracas - República Bolivariana de Venezuela
9. FABRICANTE:
Roche s.p.a., Italia
10. FABRICANTE ENVASADOR:
F. Hoffmann - La Roche S.A.; Kaiseraugst, Suiza
11. PROPIETARIO:
F. Hoffmann - La Roche S.A.; Basilea, Suiza
12. NÚMERO DE REGISTRO SANITARIO:
E.F. 31.735/09



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

13. FECHA DE AUTIZACIÓN DEL REGISTRO SANITARIO:

26 de Julio de 2001

14. FECHA DE LA RENOVACIÓN DE REGISTRO SANITARIO:

25 de noviembre de 2009

15. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO:

septiembre 2010