

Valaciclovir Mylan

500 mg

potahované tablety

Úhrada není omezena specializací lékaře¹

- léčba **herpes zoster**
- léčba a prevence onemocnění způsobených virem **HSV**
- profylaxe po alogenní transplantaci kostní dřeně
- profylaxe cytomegalovirové infekce po transplantaci orgánů

Méně dávek za den², vyšší biologická dostupnost

než p.o. přípravky obsahující aciclovir



Základní informace o přípravku: Valaciclovir Mylan 500 mg potahované tablety

Složení: 1 potahovaná tableta obsahuje valacicloviri hydrochloridum dihydratum v množství odpovídajícím 500 mg valaciclovirum. **Indikace:** Infekce virem Varicella zoster (VZV) – herpes zoster, infekce virem Herpes simplex (HSV), cytomegalovirové (CMV) infekce. **Dávkování a způsob podání:** VZV: Dávka u imunokompetentních pacientů je 1000 mg 3x denně po dobu 7 dnů. HSV: Přípravek se podává v dávce 500 mg 2x denně. CMV: Dávka přípravku je 2000 mg 4x denně. Délka léčby je obvykle 90 dnů. Dávkování ve specifických případech a u zvláštních skupin pacientů (včetně pacientů s poruchami imunity) viz platné SPC. **Kontraindikace:** Přecitlivělost na valaciclovir, aciclovir nebo na kteroukoli z pomocných látek. **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** V souvislosti s léčbou valaciclovirem byly hlášeny případy lékové reakce s eozinofilií a systémovými příznaky (DRESS), které mohou být život ohrožující nebo fatální. Více viz platné SPC. **Interakce:** Kombinaci valacicloviru s nefrotoxickými léčivými přípravky je třeba podávat s opatrností, zvláště u pacientů s poruchou ledvinných funkcí a je nutné pravidelné sledování renálních funkcí. Toto se týká i současné medikace s aminoglykosidy, organickými sloučeninami platiny, jodovými kontrastními látkami, methotrexátem, pentamidinem, foskarnetem, cyklosporinem a takrolimem. Více viz platné SPC. **Nežádoucí účinky:** Bolest hlavy, nauzea, závratě, zvracení, průjem, vyrážka včetně fotosenzitivity, pruritus. Více viz platné SPC. **Zvláštní opatření pro uchování:** Nevyžaduje žádné zvláštní podmínky pro uchování. **Balení:** 42 potahovaných tablet. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Mylan Ireland Limited, Unit 35/36 Grange Parade, Baldoyle Industrial Estate, Dublin 13, Irsko. **Registrační číslo:** 42/170/09-C. **Datum poslední revize textu:** 15. 12. 2022. **Způsob výdeje:** Vázaný na lékařský předpis. **Způsob úhrady:** Hrazený z veřejného zdravotního pojištění. **Dříve, než přípravek předepíšete, seznáme se, prosím, s úplnou informací o přípravku (SPC).**

Reference:

1. https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#/leciva/0234661 2. SPC Herpesin, datum poslední revize 13. 10. 2020

www.viatrix.com

Viatrix CZ s.r.o.

Evropská 2590/33c, 160 00 Praha 6

tel.: +420 222 004 400, e-mail: czooffice@viatrix.com

VAL-2023-0010

