

**ACIVIRAX<sup>®</sup>**

aciclovir

Cifarma Científica Farmacêutica Ltda.

Creme Dermatológico

50 mg/g

**ACIVIRAX<sup>®</sup>**  
aciclovir – DCB: 00082

## **I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO**

Nome comercial: **ACIVIRAX<sup>®</sup>**  
Nome genérico: aciclovir (DCB: 00082)

## **MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA.**

### **APRESENTAÇÃO**

Creme dermatológico – 50 mg/g – Embalagem contendo bisnaga de 10 g.

### **USO DERMATOLÓGICO USO ADULTO E PEDIÁTRICO**

### **COMPOSIÇÃO**

Cada 1 grama de **ACIVIRAX<sup>®</sup>** contém:

aciclovir .....50 mg  
Excipientes q.s.p. ....1 g  
(água purificada, álcool cetosteárilico, cetete, álcool etílico, acetato de cetila, álcool de lanolina acetilado, edetato dissódico, petrolato líquido, álcool de lanolina, metilparabeno, propilenoglicol e propilparabeno).

## **II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE**

### **1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

**ACIVIRAX<sup>®</sup>** é indicado para o tratamento de infecções na pele causadas pelo vírus *Herpes simplex*, incluindo herpes genital e labial, seja o primeiro episódio ou episódios que se repetem.

### **2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?**

**ACIVIRAX<sup>®</sup>** pertence a um grupo de medicamentos chamados antivirais (agem contra vírus). Ele contém como substância ativa o aciclovir, um agente antiviral muito ativo contra o vírus *Herpes simplex* (VHS) e contra o vírus *Varicela-zoster* (VVZ). O aciclovir bloqueia os mecanismos de multiplicação do vírus *Herpes simplex* e do *Varicela-Zoster*.

### **3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

O uso de **ACIVIRAX<sup>®</sup>** é contraindicado em pacientes com conhecida alergia ao aciclovir, valaciclovir, propilenoglicol ou qualquer componente do medicamento.

**Não há contraindicação relativa à faixa etária.**

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

### **4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Se você responder SIM a alguma das perguntas abaixo, avise seu médico antes de usar este medicamento.

- Você possui alguma doença que afete seu sistema imune, como, por exemplo, infecção pelo vírus HIV?
- Você sofreu transplante de medula óssea?
- Você está grávida ou pretende ficar grávida?
- Você está amamentando?
- Você é alérgico a algum componente de **ACIVIRAX<sup>®</sup>**?

**ACIVIRAX<sup>®</sup>** não é recomendado para ser aplicado em mucosas, como boca, olhos ou vagina, pois pode causar irritação. Tome cuidado especial para evitar o contato do creme com os olhos.

#### **Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas**

Não há dados sobre a influência de **ACIVIRAX<sup>®</sup>** na capacidade de dirigir e operar máquinas.

#### **Gravidez e lactação**

O uso de **ACIVIRAX<sup>®</sup>** durante a gravidez e lactação deve ser considerado apenas quando os benefícios forem maiores que os possíveis riscos para o feto.

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

**Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano.**

**O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.**

### **Interações medicamentosas**

Não foram identificadas interações significativas com medicamentos, alimentos ou exames laboratoriais.

**Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.**

**Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.**

### **5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

Armazenar em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C).

Conserve sempre a bisnaga fechada após o uso. Não coloque o produto na geladeira.

**Número do lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

**ACIVIRAX<sup>®</sup>** é um creme homogêneo de coloração branca e odor característico.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.**

**TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.**

### **6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

#### **Modo de uso**

**ACIVIRAX<sup>®</sup>** deve ser usado apenas para uso dermatológico (aplicação na pele). Não deve ser ingerido.

Lave suas mãos antes e depois do uso de **ACIVIRAX<sup>®</sup>**.

Evite esfregar a lesão ou tocá-la com a toalha, para evitar o agravamento ou transferência da infecção para outra região.

Não misture **ACIVIRAX<sup>®</sup>** com outros cremes ou loções.

**ACIVIRAX<sup>®</sup>** deve ser aplicado sobre as lesões já existentes ou lesões emergentes, preferencialmente no início da infecção.

#### **Posologia**

Adultos e crianças

**ACIVIRAX<sup>®</sup>** deve ser aplicado cinco vezes ao dia, em intervalos de aproximadamente quatro horas, pulando a aplicação no período noturno. É especialmente importante iniciar o tratamento de episódios que se repetem antes de aparecerem os sinais clínicos ou aos primeiros sinais de lesão. O tratamento também pode ser iniciado em estágios mais avançados, como por exemplo quando já observar-se a presença de pápulas (elevações da pele).

O tratamento deve continuar por pelo menos quatro dias para herpes labial e por cinco dias para herpes genital. Se não ocorrer cicatrização, o tratamento deverá ser prolongado por mais cinco dias. Se as lesões permanecerem após 10 dias, o paciente deve consultar seu médico.

**Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.**

### **7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Aplique **ACIVIRAX<sup>®</sup>** assim que perceber que esqueceu a dose e continue com as aplicações seguintes conforme o esquema recomendado por seu médico.

**Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.**

### **8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?**

Como acontece com todos os medicamentos, **ACIVIRAX<sup>®</sup>** pode causar efeitos indesejáveis.

**Reações incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento):** queimação ou ardência passageira; ressecamento leve e descamação da pele e coceira.

**Reações raras (ocorrem entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento):** vermelhidão da pele e irritação.

**Reações muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento):** reações de hipersensibilidade (alergia) incluindo angioedema, uma forma de alergia que leva ao inchaço de algumas partes da pele.

Se ocorrerem estes ou outros efeitos indesejáveis, procure seu médico.

**Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.**

### **9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?**

É improvável que aconteça alguma reação adversa caso o conteúdo total da bisnaga de 10 g de **ACIVIRAX<sup>®</sup>**, contendo 500 mg de aciclovir, seja ingerido acidentalmente. Mesmo assim, você deve procurar o seu médico.

**Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

### **III - DIZERES LEGAIS**

Registro: 1.1560.0082

Farm. Resp.: Dra. Michele Caldeira Landim - CRF/GO: 5122

#### **Registrado e produzido por:**

CIFARMA – Científica Farmacêutica Ltda.

Rod. BR 153, km 5,5 – Jardim Guanabara.

CEP: 74675-090 – Goiânia / GO.

CNPJ: 17.562.075/0001-69 – Indústria Brasileira.



#### **VENDA SOB PRESCRIÇÃO.**

**Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 05/08/2025.**



### Histórico de Alteração de Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VP)	Apresentações relacionadas
29/01/2014	0069575/14-1	Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	26/12/2013	1080943/13-1	MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	26/12/2013	Adequação à RDC 47/2009	VP	Creme Dermatológico
24/04/2014	0311054/14-1	Notificação de Alteração de Texto de bula – RDC 60/12	12/04/2013	0283962/13-8	SIMILAR – Inclusão de Nova Forma Farmacêutica já Registrada no País	17/03/2014	Envio da bula compilada para o Bulário	VP	Creme Dermatológico
14/10/2015	0908202/15-6	Notificação de Alteração de Texto de bula – RDC 60/12	14/10/2015	0907868/15-1	SIMILAR - Notificação de Alteração de Texto de Bula para Adequação à Intercambialidade	14/10/2015	Envio da bula para o Bulário devido à inclusão da frase de intercambialidade.	VP	Creme Dermatológico
12/04/2021	1395442/21-3	Notificação de Alteração de Texto de bula – RDC 60/12	_____	_____	_____	_____	Não houve alteração na bula do paciente	VP	Creme Dermatológico
24/01/2025	0509184/25-5	Notificação de Alteração de Texto de bula – RDC 60/12	_____	_____	_____	_____	Adequação à bula do medicamento referência Zovirax, publicada no Bulário Eletrônico da Anvisa em 29/10/2024, e em adequação a RDC 47/2009 e IN 200/2022, realizada nos seguintes itens: - I - Identificação do medicamento - 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? - 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? - 6. Como devo usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? III. Dizeres legais.	VP	Creme Dermatológico

_____	_____	Notificação de Alteração de Texto de bula – RDC 60/12	_____	_____	_____	_____	Adequação à bula do medicamento de referência, Zovirax, publicada no Bulário Eletrônico da Anvisa em 05/08/2025, e em adequação a RDC 47/2009 e IN 200/2022, realizada nos seguintes itens: I - Identificação do medicamento 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? III. Dizeres legais.	VP	Creme Dermatológico
-------	-------	---	-------	-------	-------	-------	--	----	---------------------

# **ACIVIRAX<sup>®</sup>**

aciclovir

Cifarma Científica Farmacêutica Ltda.

Comprimido

200 mg

**ACIVIRAX®**  
aciclovir - DCB: 00082

## **I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO**

Nome comercial: **ACIVIRAX®**  
Nome genérico: aciclovir (DCB: 00082)

**MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA.**

## **APRESENTAÇÃO**

Comprimido – 200 mg – Embalagem contendo 25 comprimidos.

## **USO ORAL**

**USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 ANOS**

## **COMPOSIÇÃO**

Cada comprimido de **ACIVIRAX®** contém:

aciclovir ..... 200 mg  
Excipientes q.s.p. ....1 comprimido  
(celulose microcristalina, lactose monoidratada, croscarmelose sódica, dióxido de silício, povidona, estearato de magnésio e água purificada).

## **II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE**

### **1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

**ACIVIRAX®** é indicado para:

- o tratamento de Herpes zoster;
- o tratamento e recorrência (reaparecimento) das infecções de pele e mucosas causadas pelo vírus *Herpes simplex*;
- a prevenção de infecções recorrentes causadas pelo vírus *Herpes simplex* (supressão).

**ACIVIRAX®** também é indicado para pacientes seriamente imunocomprometidos.

### **2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?**

**ACIVIRAX®** contém como substância ativa o fármaco aciclovir, um agente antiviral muito ativo contra o vírus do *Herpes simplex* (HSV), tipos 1 e 2, vírus da *Varicella zoster* (VVZ), vírus *Esptein Barr* (VEB) e *Citomegalovírus* (CMV).

Este medicamento atua bloqueando os mecanismos de multiplicação desses vírus.

### **3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

**ACIVIRAX®** é contraindicado a pessoas com hipersensibilidade (alergia) conhecida à aciclovir ou ao valaciclovir.

**Este medicamento é contraindicado para menores de 6 anos.**

**Este medicamento não deve ser usado por pessoas com síndrome de má-absorção de glicose-galactose.**

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

### **4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

**ACIVIRAX®** pode causar reações graves na pele. Você deve ficar atento a certos sintomas enquanto estiver usando **ACIVIRAX®**, para reduzir o risco de quaisquer problemas. Se você apresentar quaisquer sinais ou sintomas de reações graves na pele, pare de usar **ACIVIRAX®** e entre em contato com seu médico imediatamente (vide item 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?).

#### **Idosos e pacientes com insuficiência renal**

Se você for idoso ou tiver mau funcionamento dos rins, seu médico poderá fazer um ajuste (redução) na dose. Tanto idosos quanto pacientes com insuficiência renal têm risco de desenvolver efeitos adversos neurológicos (efeitos relacionados ao Sistema Nervoso). Seu médico deverá fazer o monitoramento cuidadosamente. Essas reações geralmente são revertidas com a descontinuação do tratamento.

Pacientes em tratamento com altas doses de **ACIVIRAX®** devem beber bastante líquido. Converse com seu médico sobre isso.

**Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas**

Um dos efeitos colaterais, tal como a sonolência pode prejudicar sua habilidade de concentração e reação. Tenha certeza que você não está com esse efeito antes de dirigir e operar máquinas.

#### **Gravidez e lactação**

A administração de **ACIVIRAX<sup>®</sup>** durante a gravidez só deve ser considerada se a melhora esperada para a mãe superar a possibilidade de risco para o feto.

Existem dados relatando a passagem de **ACIVIRAX<sup>®</sup>** para o leite materno e conseqüentemente para o seu bebê, caso você esteja amamentando.

Se você está grávida, acha que pode estar, está planejando ficar grávida, ou está amamentando, não inicie o tratamento sem falar com o seu médico primeiro.

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

**Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano.**

**O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.**

#### **Interações medicamentosas:**

Se você está usando algum dos medicamentos listados abaixo, converse com seu médico antes de usar **ACIVIRAX<sup>®</sup>**:

- probenecida (usado para tratar gota)
- cimetidina (usado para tratar úlcera péptica)
- medicamentos como micofenolato de mofetila (usado para prevenir rejeição após um transplante de órgão)

**ACIVIRAX<sup>®</sup>** pode afetar o resultado de exames de sangue e de urina. Informe seu médico sobre o uso deste medicamento se você for fazer exames de urina ou de sangue.

**Atenção: Contém lactose (tipo de açúcar) abaixo de 0,25 g/comprimido.**

**Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.**

**Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.**

#### **5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

Armazenar em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C). Proteger da luz.

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

**ACIVIRAX<sup>®</sup>** é um comprimido circular plano, vincado em uma das faces e liso na outra, de coloração branca.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.**

**TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.**

#### **6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

##### **Modo de uso**

##### **USO ORAL.**

Para que o tratamento tenha o efeito desejado, é importante que você tome os comprimidos de acordo com as instruções de seu médico, respeitando sempre os horários e a duração do tratamento.

##### **Posologia**

##### **Tratamento de Herpes Simples em adultos:**

Um comprimido de **ACIVIRAX<sup>®</sup>** 200 mg, cinco vezes ao dia, com intervalos de aproximadamente quatro horas, pulando a dose noturna. O tratamento precisa ser mantido por cinco dias, e deve ser estendido em infecções iniciais graves.

Em pacientes gravemente imunocomprometidos (por exemplo, após transplante de medula óssea) ou com problemas na absorção intestinal, a dose pode ser duplicada (400 mg) ou, alternativamente, considerada a administração da medicação intravenosa.

A administração das doses deve ser iniciada tão cedo quanto possível, após o surgimento da infecção. Para os episódios recorrentes, isso deve ser feito, de preferência, durante o período prodromico ou imediatamente após surgirem os primeiros sinais ou sintomas.

##### **Supressão de Herpes Simples em adultos imunocompetentes (com o sistema de defesa funcionando adequadamente):**

Um comprimido de 200 mg, quatro vezes ao dia, em intervalos de aproximadamente seis horas. Muitos pacientes podem ser convenientemente controlados com um regime de 400 mg, duas vezes ao dia, com intervalos de aproximadamente 12 horas.

Uma redução da dose para 200 mg, três vezes ao dia, em intervalos de aproximadamente oito horas, ou até duas vezes ao dia, em intervalos de aproximadamente 12 horas, podem ser eficazes. Em alguns

pacientes, podem ocorrer reinfecções em regime de doses totais diárias de 800 mg. O tratamento deve ser interrompido periodicamente, em intervalos de seis a doze meses, a fim de que se possa avaliar o progresso obtido na história natural da doença.

**Prevenção de Herpes simples em adultos:**

Em pacientes imunocomprometidos (com os sistema de defesa do organismo debilitado), recomenda-se um comprimido de 200 mg, quatro vezes ao dia, em intervalos de aproximadamente seis horas. Para pacientes seriamente imunocomprometidos (por exemplo, após transplante de medula óssea) ou com problemas de absorção intestinal, a dose pode ser dobrada (400 mg) ou, alternativamente, considerada a administração de doses intravenosas. A duração da administração preventiva é determinada pela duração do período de risco.

**Tratamento de Herpes zoster em adultos:**

Doses de 800 mg, cinco vezes ao dia, em intervalos de aproximadamente quatro horas, pulando as doses noturnas. O tratamento precisa ser mantido por sete dias. Em pacientes gravemente imunocomprometidos (por exemplo, após transplante de medula óssea) ou com problemas de absorção intestinal, deve ser considerada a administração de doses intravenosas. A administração das doses deve ser iniciada o mais cedo possível, após o surgimento da infecção. O tratamento apresenta melhores resultados se for iniciado assim que aparecerem as lesões na pele.

**Tratamento em pacientes seriamente imunocomprometidos (com o sistema de defesa do organismo muito debilitado):**

Para tratamento em pacientes seriamente imunocomprometidos, 800 mg de **ACIVIRAX<sup>®</sup>** devem ser administrados, quatro vezes ao dia, em intervalos de aproximadamente seis horas.

No tratamento de pacientes receptores de medula óssea, deve-se fazer terapia de um mês com aciclovir intravenoso antes do tratamento com esta dose.

A duração do tratamento estudada em pacientes após transplante de medula óssea foi de seis meses (de 1 a 7 meses após o transplante). Em pacientes com infecção avançada pelo HIV, o tratamento estudado foi de 12 meses, mas é desejável que estes pacientes continuem o tratamento por um período maior.

**Crianças:**

Para profilaxia/prevenção de infecções causadas por vírus *Herpes simplex* em crianças imunocomprometidas com mais de 6 anos, as doses são as mesmas indicadas para adultos. Não há dados disponíveis relativos à supressão de infecções por *Herpes simplex* ou ao tratamento de Herpes zoster em crianças imunocompetentes. A indicação de **ACIVIRAX<sup>®</sup>** 200mg comprimidos na população pediátrica deve ser avaliada pelo seu médico de acordo com a capacidade da criança de engolir os comprimidos.

**Pacientes idosos:**

A possibilidade de insuficiência renal em idosos deve ser considerada e a dose deve ser ajustada apropriadamente (ver Insuficiência renal).

Em pacientes idosos que estejam usando altas doses de **ACIVIRAX<sup>®</sup>** deve-se manter hidratação adequada.

**Insuficiência renal:**

Para o tratamento e a prevenção de infecções causadas pelo vírus *Herpes simplex* em pacientes com mau funcionamento dos rins, as doses orais recomendadas não conduzirão a um acúmulo de aciclovir acima dos níveis que foram estabelecidos como sendo seguros por infusão intravenosa. Entretanto, para pacientes com insuficiência renal grave, recomenda-se um ajuste de dose para 200 mg, duas vezes ao dia, em intervalos de aproximadamente 12 horas.

Para o tratamento das infecções por Herpes zoster e na administração em pacientes seriamente imunocomprometidos, recomenda-se ajustar a dose para 800 mg, duas vezes ao dia, em intervalos de aproximadamente 12 horas, nos pacientes com insuficiência renal grave, e para 800 mg, três ou quatro vezes ao dia, em intervalos de aproximadamente oito horas, para pacientes com insuficiência renal moderada.

**Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.**

**7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Tome os comprimidos de **ACIVIRAX<sup>®</sup>** assim que se lembrar. No entanto, se estiver próximo ao horário da próxima tomada, espere até o horário programado para tomar seus comprimidos. Não dobre a dose para compensar uma dose perdida.

**Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.**

**8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?**

**Reações comuns (ocorrem entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento):**

- dor de cabeça, tontura;

- enjoos, vômito, diarreia e dores no abdômen;
- coceira e vermelhidão/protuberâncias na pele que podem piorar com a exposição ao sol;
- sensação de cansaço, febre.

**Reações incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento):**

- urticária (coceira, formação de placas avermelhadas na pele), queda de cabelo.

**Reações raras (ocorrem entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento):**

- anafilaxia (reação alérgica severa que pode apresentar os seguintes sinais: coceira, erupção cutânea; inchaço, algumas vezes do rosto ou boca (angioedema), causando dificuldade em respirar; colapso). Caso apresente esses sintomas entre em contato com seu médico e pare imediatamente de utilizar **ACIVIRAX®**.

- falta de ar;
- aumento reversível de bilirrubina (substância encontrada na bile) e de algumas enzimas do fígado;
- angioedema (inchaço do rosto, lábios, boca, língua ou garganta);
- aumento dos níveis de substâncias encontradas no sangue, como ureia e creatinina.

**Reações muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento):**

- anemia (redução do número de células vermelhas do sangue), leucopenia (redução do número de glóbulos brancos que são células sanguíneas responsáveis pela defesa do organismo) e trombocitopenia (redução no número de plaquetas que são células sanguíneas que ajudam o sangue a coagular);
- agitação, confusão, tremor, ataxia (falta de coordenação dos movimentos), disartria (dificuldade em controlar os músculos da fala ou rouquidão), alucinações, sintomas psicóticos (dificuldade para pensar, julgar claramente ou concentrar-se), convulsões, sonolência, encefalopatia (distúrbios do comportamento, fala e movimentos dos olhos) e coma;
- hepatite (inflamação do fígado) e icterícia (amarelamento da pele ou dos olhos);
- insuficiência renal aguda e dor nos rins (pode estar associada à insuficiência renal).
- reações graves na pele: erupção vermelha na pele ou escamosa generalizada com bolhas (que podem conter pus), caroços sob a pele ou descamação da pele. Sintomas semelhantes aos da gripe com erupção na pele, febre, glândulas inchadas e resultados incomuns em exames de sangue (vide item 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?).

**Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.**

## **9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?**

### **Sintomas e sinais**

É improvável que ocorram efeitos tóxicos graves mesmo que uma dose de até 20 g (equivalente a 100 comprimidos) seja tomada em uma única ocasião. Acidentalmente, superdoses repetidas por vários dias de aciclovir oral foram relacionadas a problemas no estômago ou intestino (como náusea e vômitos) e neurológicos (dor de cabeça e confusão). Procure imediatamente seu médico ou a emergência hospitalar mais próxima.

### **Tratamento**

Os pacientes devem ser observados cuidadosamente para os sinais de toxicidade. Em casos de doses excessivas com presença de sintomas, a hemodiálise (tratamento que consiste na remoção do líquido e substâncias tóxicas do sangue) pode ser considerada como opção de tratamento.

**Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

## **III - DIZERES LEGAIS**

Registro: 1.1560.0082

Farm. Resp.: Dra. Michele Caldeira Landim - CRF/GO: 5122

### **Registrado por:**

CIFARMA – Científica Farmacêutica Ltda.  
Rod. BR 153 Km 5,5 – Jardim Guanabara  
CEP: 74675-090 – Goiânia / GO  
CNPJ: 17.562.075/0001-69 – Indústria Brasileira



### **Produzido por:**

CIFARMA – Científica Farmacêutica Ltda.

Av. das Indústrias, 3651 – Bicas  
CEP: 33040-130 – Santa Luzia / MG  
CNPJ: 17.562.075/0003-20 – Indústria Brasileira

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO.**

**Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 05/08/2025.**



### Histórico de Alteração de Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
24/04/2014	0311054/14-1	Notificação de Alteração de Texto de bula – RDC 60/12	12/04/2013	0283962/13-8	SIMILAR – Inclusão de Nova Forma Farmacêutica já Registrada no País	17/03/2014	Inclusão de Nova Forma Farmacêutica Envio da bula compilada para o Bulário	VP	Comprimido
28/08/2014	0713862/14-8	Notificação de Alteração de Texto de bula – RDC 60/12	02/08/2014	0649892/14-2	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de bula – RDC 60/12	02/08/2014	-O que devo saber antes de usar este medicamento? -Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP	Comprimido
14/10/2015	0908202/15-6	Notificação de Alteração de Texto de bula – RDC 60/12	14/10/2015	0907868/15-1	SIMILAR - Notificação de Alteração de Texto de Bula para Adequação à Intercambialidade	14/10/2015	Envio da bula para o Bulário devido à inclusão da frase de intercambialidade.	VP	Comprimido
23/05/2019	0461186/19-1	Notificação de Alteração de Texto de bula – RDC 60/12	—	—	—	—	Adequação à bula do medicamento de referência, publicada no Bulário em 29/03/2019, referente aos seguintes itens: - 1. Identificação do medicamento. - 3. Como este medicamento funciona? - 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? - 6. Como devo usar este medicamento? - 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? - Correção na frase de intercambialidade conforme RDC 58/17.	VP	Comprimido

12/04/2021	1395442/21-3	Notificação de Alteração de Texto de bula – RDC 60/12	—	—	—	—	Não houve alteração na bula do paciente	VP	Comprimido
24/01/2025	0509184/25-5	Notificação de Alteração de Texto de bula – RDC 60/12	—	—	—	—	Adequação à bula do medicamento referência Zovirax, publicada no Bulário eletrônico da Anvisa em 29/10/2024, adequação a RDC 47/2009, RDC 770/2022 e IN 200/2022, realizada nos seguintes itens: - 3. Quando não devo usar este medicamento? - 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? - 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? - III. Dizeres legais.	VP	Comprimido
—	—	Notificação de Alteração de Texto de bula – RDC 60/12	—	—	—	—	Adequação à bula do medicamento de referência, Zovirax, publicada no Bulário Eletrônico da Anvisa em 05/08/2025, e em adequação a RDC 47/2009 e IN 200/2022, realizada nos seguintes itens: - 1. Para que este medicamento é indicado? - 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? - 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? - III. Dizeres legais.	VP	Comprimido