

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Saikel

Rufinamida 4%

Suspensión Oral

Industria Argentina

EXPENDIO BAJO RECETA



Este Medicamento es Libre de Gluten.

Lea toda la información para el paciente detenidamente antes de empezar a usar el medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve esta información para el paciente, ya que puede tener que volver a leerla.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe dárselo a otras personas aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarlas.
- Si experimenta efectos adversos consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en esta información para el paciente.

Contenido de la información para el paciente

1. QUÉ ES SAIKEL Y PARA QUÉ SE UTILIZA
2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A USAR SAIKEL
3. CÓMO USAR SAIKEL
4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS
5. CONSERVACIÓN DE SAIKEL
6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

1. QUÉ ES SAIKEL Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Saikel contiene un medicamento llamado Rufinamida. Pertenece a un grupo de medicamentos llamados antiepilépticos, que se utilizan para tratar la epilepsia (una enfermedad que causa crisis convulsivas o ataques epilépticos).

Saikel se utiliza con otros medicamentos para tratar las crisis convulsivas asociadas al síndrome de Lennox - Gastaut en adultos, adolescentes y niños mayores de 1 año de edad. El síndrome de Lennox - Gastaut es el nombre que recibe un grupo de epilepsias en las que se pueden presentar crisis repetidas de varios tipos.

Su médico le ha recetado **Saikel** para reducir el número de crisis o ataques epilépticos.

2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A USAR SAIKEL

No tome Saikel

- Si es alérgico a la Rufinamida, a los derivados triazólicos o a cualquiera de los demás componentes de **Saikel**.

LABORATORIOS BAGO S.A.
NADINA M. HRYCIUK
FARMACÉUTICA
C.A. 1130

LABORATORIOS BAGO S.A.
EDUARDO E. RODRIGUEZ
FARMACÉUTICO - M.P. 14276
CO-DIRECTOR TÉCNICO
Bago
Ética al servicio de la salud

- Si tiene síndrome de QT corto congénito o historia familiar de este tipo de síndrome (alteración eléctrica del corazón), ya que el uso de Rufinamida puede empeorarlo.
- Si está embarazada o amamantando (ver "Embarazo y lactancia").

Advertencias y precauciones

Informe a su médico:

- si tiene síndrome de QT corto congénito o historia familiar de este tipo de síndrome (alteración eléctrica del corazón), ya que el uso de la Rufinamida puede empeorarlo.
- si padece problemas hepáticos. La información sobre el uso de la Rufinamida en este grupo es limitada, por lo tanto puede ser necesario aumentar con más lentitud la dosis del medicamento. Si su enfermedad hepática es severa, el médico podrá decidir que **Saikel** no es recomendable para usted.
- si desarrolla erupción cutánea o fiebre. Podrían ser signos de una reacción alérgica. Acuda al médico inmediatamente ya que muy ocasionalmente puede llegar a ser grave.
- si sufre un aumento en el número o severidad o duración de las crisis convulsivas, debe ponerse en contacto con su médico inmediatamente.
- si presenta dificultad para caminar, movimientos anómalos, mareos o somnolencia.
- si toma este medicamento y tiene pensamientos de hacerse daño a sí mismo o suicidas en algún momento, contacte a su médico o vaya al hospital de forma inmediata.

Por favor, consulte con su médico, incluso si estos casos le afectaron en algún momento en el pasado.

Niños

Saikel no se debe utilizar en niños menores de 1 año porque no hay información suficiente sobre su uso en este grupo de edad.

Uso de Saikel con otros medicamentos

Informe a su médico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta. Si está utilizando otros medicamentos que se eliminan del cuerpo por medio del sistema enzimático CYP3A4, puede necesitar que lo vigilen cuidadosamente durante dos semanas al comienzo o al final del tratamiento con Rufinamida, o después de cualquier cambio importante en la dosis. Puede ser necesario cambiar la dosis de los otros medicamentos ya que pueden ser menos eficaces cuando se administran con Rufinamida.

Antiepilépticos y Saikel: si el médico le receta o le recomienda un tratamiento adicional para la epilepsia (por ejemplo valproato), debe informarle que toma **Saikel** ya que puede ser necesario ajustarle la dosis.

La toma de valproato al mismo tiempo que Rufinamida en niños y adultos dará lugar a niveles altos de Rufinamida en la sangre. Informe a su médico si está tomando valproato, ya que es posible que deba ajustarle la dosis de **Saikel**.

Informe a su médico si utiliza anticonceptivos orales / hormonales. **Saikel** puede hacer que los anticonceptivos orales / hormonales, como la píldora anticonceptiva, sean menos eficaces. Por lo tanto, se recomienda que utilice además otro método anticonceptivo seguro y eficaz mientras utilice **Saikel**.

Informe a su médico si utiliza anticoagulantes orales como warfarina o acenocumarol. Puede ser que el médico tenga que ajustarle la dosis.

Informe a su médico si utiliza digoxina (un medicamento que se utiliza para tratar enfermedades cardíacas). Puede ser que el médico tenga que ajustarle la dosis.

Si el médico le receta o le recomienda un tratamiento adicional para la epilepsia (por ejemplo valproato), debe informarle que toma **Saikel** ya que puede ser necesario ajustarle la dosis.

LABORATORIOS BAGO S.A.
NADINA M. HRYCIUK
FARMACÉUTICA

LABORATORIOS BAGO S.A.
C.R. 2070-20778850-APN DE MANA
EDUARDO E. RODRIGUEZ
FARMACÉUTICO - M.P. 14276
CO-DIRECTOR TÉCNICO

Bago
Ética al servicio de la salud

Embarazo y lactancia

Si usted es mujer en edad fértil, debe utilizar métodos anticonceptivos mientras tome **Saikel**. Si está embarazada o cree que podría estarlo o tiene intención de quedar embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento. Sólo debe tomar **Saikel** durante el embarazo si el médico así lo indica.

Debe evitar amamantar mientras tome **Saikel** ya que se desconoce si la Rufinamida pasa a la leche materna.

Conducción de vehículos y uso de maquinarias

Saikel puede hacer que se sienta mareado, somnoliento y afectar la visión, especialmente al comienzo del tratamiento o después de un aumento de la dosis. Si le sucede esto, no conduzca ni utilice maquinarias.

Información importante sobre los componentes de Saikel

Sorbitol

Este medicamento contiene sorbitol. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa no deben usar este medicamento.

3. CÓMO TOMAR SAIKEL

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico.

Su médico calculará la dosis adecuada teniendo en cuenta su edad, peso y si está tomando **Saikel** junto con otro medicamento llamado valproato.

En caso de duda, consulte de nuevo a su médico.

Niños de entre 1 y menos de 4 años de edad

La dosis de inicio recomendada es de 10 mg (0,25 ml) por cada kilogramo de peso corporal al día. Se toman dos dosis iguales, la mitad por la mañana y la otra mitad por la noche. El médico calculará su dosis y la podrá aumentar en incrementos de 10 mg (0,25 ml) por cada kilogramo de peso corporal cada tres días.

La dosis diaria máxima dependerá de si está o no tomando también valproato. La dosis diaria máxima sin tomar valproato es de 45 mg (1,125 ml) por cada kilogramo de peso corporal al día. La dosis diaria máxima tomando valproato es de 30 mg (0,75 ml) por cada kilogramo de peso corporal al día.

Niños de 4 años o más que pesan menos de 30 kg

La dosis de inicio recomendada es de 200 mg (5 ml) al día. Se toman dos dosis iguales, la mitad por la mañana y la otra mitad por la noche. El médico calculará su dosis y la podrá aumentar en 200 mg (5 ml) cada tres días.

La dosis diaria máxima dependerá de si está o no tomando valproato. La dosis diaria máxima sin tomar valproato es de 1000 mg (25 ml) al día. La dosis diaria máxima tomando valproato es de 600 mg (15 ml) al día.

Adultos, adolescentes y niños que pesan 30 kg o más

La dosis de inicio normal es de 400 mg al día repartidos en dos tomas. Esto es 10 ml de **Saikel** administrados en una dosis de 5 ml por la mañana y otra de 5 ml por la noche. El médico le ajustará la dosis y la podrá aumentar en 400 mg (10 ml) en días alternos.

La dosis diaria máxima dependerá de si está o no tomando valproato. La dosis diaria máxima sin tomar valproato no puede superar los 3200 mg (80 ml), dependiendo de su peso corporal. La dosis diaria máxima tomando valproato no puede superar los 2200 mg (55 ml), dependiendo de su peso corporal.

Algunos pacientes pueden responder a dosis menores y el médico podrá ajustarle la dosis en función de su respuesta al tratamiento.

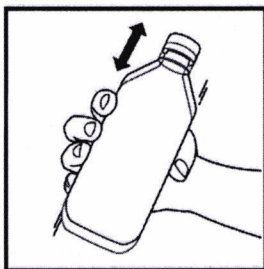
LABORATORIOS BAGO S.A.
NADINA M. HRYCIUK
FARMACÉUTICA
M.B. 11.992

LABORATORIOS BAGO S.A.
IF-2019-2027-0850-ADN DE MANA NAT
FARMACÉUTICO - M.P. 14276
CO-DIRECTOR TÉCNICO
Bago
Ética al servicio de la salud

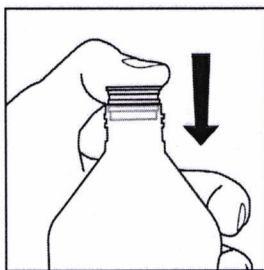
Saikel se debe tomar con alimentos.

Se proporciona una jeringa dosificadora para la medición exacta de la dosis a administrar por vía oral.

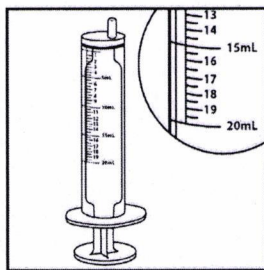
1. Agite bien el frasco antes de cada uso.



2. Destape el frasco e inserte el adaptador a presión en la boca del mismo. Una vez que el adaptador está instalado no puede ser removido.



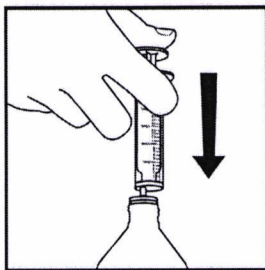
3. Identifique en la jeringa la dosis en ml prescrita por el médico para cada toma. La jeringa está graduada de 1 a 20 ml.



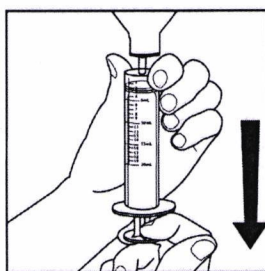
4. Inserte la jeringa en el adaptador con firmeza y empuje el émbolo de la jeringa hasta el fondo.

NADINA M. HRYCIUK
FARMACÉUTICA
MAR. 11.032

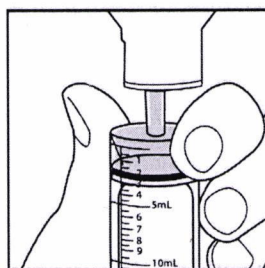
IF-2020-80270050-APN-7 GERMAN MAT
LABORATORIOS BAGÓ S.A
EDUARDO E. RODRIGUEZ
FARMACÉUTICO - M.P. 1427F
Página 4 de 14



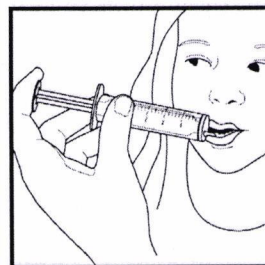
5. Gire el frasco hacia abajo, tire del émbolo de la jeringa cargando la suspensión hasta el número de ml necesarios de suspensión para la toma.



6. Gire el frasco a su posición normal y retire la jeringa cargada del adaptador.

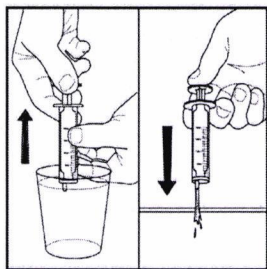


7. Administre la suspensión de **Saikel** directamente en la boca colocando la punta de la jeringa contra el interior de la mejilla y **empujando el émbolo de manera lenta, dando tiempo a que se vaya tragando el medicamento** (nunca oprimir con fuerza el émbolo pues puede provocar ahogo).



8. Si la dosis es mayor a 20 ml de suspensión, y una vez administrados los primeros 20 ml, repita los pasos realizados para cargar la jeringa (pasos 4 al 6) hasta alcanzar los ml restantes para completar la toma.

9. Luego de administrar enjuague la jeringa con agua potable de la siguiente manera: Llene un vaso con agua; tire del émbolo para llenar la jeringa con el agua del vaso y por último empuje del émbolo para vaciar la jeringa desechando el agua. Repita los pasos hasta que la jeringa quede completamente limpia.



10. Tape bien el frasco, dejando instalado el adaptador para las próximas tomas. Conserve el frasco a temperatura ambiente no mayor de 30 °C.

No reduzca la dosis ni deje de tomar este medicamento a menos que se lo indique su médico.

Si toma más Saikel del que debe

Si ha tomado más **Saikel** del que debiera, puede sufrir una sobredosis. Ante la eventualidad de haber tomado una dosis mayor a la que debiera de **Saikel** concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con un Centro de Toxicología, en especial:

- Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez, Tel.: (011) 4962-6666/2247,
- Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna), Tel.: (011) 4300-2115,
- Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas, Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

Si olvidó tomar Saikel

Si olvidó tomar una dosis, continúe tomando el medicamento de la forma habitual. No tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada. Si olvida tomar más de una dosis, consulte al médico.

Si interrumpe el tratamiento con Saikel

Si el médico le indica que deje el tratamiento, siga sus instrucciones respecto a la reducción paulatina de **Saikel** para minimizar la posibilidad de un aumento de las crisis convulsivas.

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

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, **Saikel** puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Los siguientes efectos adversos pueden ser muy graves:

- Erupción cutánea y/o fiebre. Pueden ser signos de una reacción alérgica. Si le ocurre, informe a su médico o acuda al hospital inmediatamente.
- Cambio en los tipos de crisis que presenta / estado epiléptico más frecuente (crisis que duran un tiempo largo, crisis repetidas). Informe a su médico inmediatamente.
- Un pequeño número de personas en tratamiento con antiepilépticos como **Saikel** han tenido pensamientos autolesivos o suicidas. Si en algún momento tiene estos pensamientos, póngase en contacto con su médico inmediatamente.

Puede presentar los siguientes efectos adversos con este medicamento. Informe al médico si padece cualquiera de los siguientes efectos:

- Los efectos adversos muy frecuentes (pueden afectar más de 1 de cada 10 pacientes) de **Saikel** son: mareos, dolor de cabeza, náuseas, vómitos, somnolencia, fatiga.

LABORATORIOS BAGO S.A.
NADINA M. PRYCIUK
FARMACEUTICA
C.A. 11.203

IF-2020-20216850-APN-DEAMANNAT
LABORATORIOS BAGO S.A.
EDUARDO E. RODRIGUEZ
FARMACÉUTICO - M.P. 14276
CO-DIRECTOR TECNICO
Página 2 de 41

Bago
Ética al servicio de la salud

• Los efectos adversos frecuentes (pueden afectar entre 1 de cada 10 y 1 de cada 100 pacientes) de **Saikel** son: problemas asociados con el sistema nervioso que incluyen: dificultad para caminar (coordinación anormal), movimientos anormales, convulsiones / crisis convulsivas, movimientos inusuales del ojo, visión borrosa, temblores.

Problemas asociados con el sistema digestivo que incluyen: dolor de estómago, estreñimiento, indigestión, heces blandas (diarrea), pérdida o cambios en el apetito, pérdida de peso.

Infecciones: infección de oído, gripe, congestión nasal, infección pulmonar.

Además los pacientes han presentado: ansiedad, insomnio, hemorragia nasal, acné, erupción en la piel, dolor de espalda, menstruaciones infrecuentes, hematomas en la piel, lesiones craneoencefálicas (como consecuencia de una lesión accidental durante una crisis epiléptica).

• Los efectos adversos poco frecuentes (pueden afectar entre 1 de cada 100 y 1 de cada 1000 pacientes) de **Saikel** son: reacciones alérgicas y alteraciones de las pruebas de laboratorio de la función del hígado (aumento de las enzimas hepáticas).

Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto.

5. CONSERVACIÓN DE SAIKEL

Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 30 °C.

No utilice este medicamento después de la fecha de vencimiento que figura en el envase.

6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de Saikel

El principio activo es Rufinamida. Cada 100 ml de Suspensión Oral contiene: Rufinamida 4 g. Los demás componentes son: Celulosa Microcristalina, Carboximetilcelulosa Sódica, Poloxamer 188, Sorbitol Solución, Metilparabeno, Propilparabeno, Propilenglicol, Sorbato de Potasio, Esencia de Naranja, Agua Purificada.

Contenido del envase

Saikel se presenta en envases conteniendo 460 ml de Suspensión Oral con adaptador y 2 jeringas dosificadoras.

AL IGUAL QUE TODO MEDICAMENTO, **SAIKEL** DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Esta especialidad medicinal se encuentra incluida dentro de un Plan de Gestión de Riesgo (Plan especial de Farmacovigilancia para garantizar el uso adecuado y seguro del producto).

Para información adicional del producto comunicarse con Laboratorios Bagó – Información de Productos, Dirección Médica: infoproducto@bago.com.ar – 011-4344-2216.

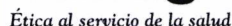
Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud y Desarrollo Social de la Nación. Certificado Nro. 57.227.

Información para el Paciente autorizada por A.N.M.A.T. Dispo. Nro.

Ante cualquier inconveniente con el producto, puede llenar la ficha en la Página Web de A.N.M.A.T.: <http://www.argentina.gob.ar/anmat/farmacovigilancia> o llamar a A.N.M.A.T. Responde 0800-333-1234.

LABORATORIOS BAGO S.A.
NADINA M. HRYCIUK
FARMACÉUTICA
M.D. 11002

IF-2019-20276950-APN-GERMANIMAT
LABORATORIOS BAGO S.A.
EDUARDO E. RODRIGUEZ
FARMACÉUTICO - M.P. 14276
CO-DIRECTOR TÉCNICO
Bagó
Ética al servicio de la salud
Página 26 de 41



Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA) La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.

NADINA M. HRYCIUK
PHARMACEUTICAL

FARMACÉUTICO - M.P. 14276
IF-2029-80776050-

TE-2029-80276850-APN-0684141NMA T

