



## PROSPECTO PARA INFORMACIÓN DEL PACIENTE

### **PLAQUENIL®** **HIDROXICLOROQUINA SULFATO 200 mg** Comprimidos recubiertos - Vía oral

Venta bajo receta

Industria Española

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento.  
Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.  
Si tiene alguna pregunta o 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 podría ser perjudicial.  
Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico.  
Utilice siempre PLAQUENIL® como su médico le ha indicado.  
Salvo precisa indicación del médico, no debe utilizarse ningún medicamento durante el embarazo.

**CONSULTE CON SU MÉDICO ANTES DE UTILIZAR CUALQUIER MEDICAMENTO**

#### **Contenido del prospecto**

1. Qué es Plaquenil® y para qué se utiliza
2. Antes de tomar Plaquenil®
3. Cómo debo tomar Plaquenil®
4. Posibles efectos adversos
5. Cómo debo conservar y mantener Plaquenil®
6. Información adicional

#### **1. Qué es PLAQUENIL® y para qué se utiliza**

Droga de acción antimalárica, también recomendada para el tratamiento de la artritis reumatoidea, artritis crónica juvenil, lupus eritematoso discoide y sistémico, fotodermatosis.

PLAQUENIL® se usa en los siguientes casos:

En Lupus eritematoso (del tipo discoide crónico y sistémico) y artritis reumatoidea crónica y aguda sobre todo cuando otros medicamentos indicados en estas condiciones no fueron efectivos.

En el tratamiento de supresión de ataques agudos de malaria el sulfato de hidroxicloroquina es muy activo contra las formas que tienen los parásitos causantes de malaria en estadios determinados según la etapa de la enfermedad (formas eritrocíticas de *P. vivax*, *P. ovale* y *P. malariae* y formas de *P. falciparum*, pero no contra los gametocitos de *P. falciparum*) y logra interrumpir ataques agudos y prolongar el periodo entre el tratamiento y la recaída por enfermedad. En el caso de malaria por el tipo de parásito denominado *falciparum*, este medicamento suprime el ataque agudo y cura la infección por completo, a menos que el parásito sea resistente a la droga que contiene. Este medicamento no previene recaídas en malaria causada por el tipo de parásito denominado "vivax" o "malariae".

#### **2. Antes de tomar PLAQUENIL®**



### **No use Plaquenil®:**

- Si ud. tiene antecedentes de alergia o sensibilidad a este tipo de medicamentos, denominados 4-aminoquinolinas o a alguno de los componentes de este medicamento
- Si padece un déficit de una enzima denominada glucosa-6-deshidrogenasa, anemia hemolítica, de una enfermedad metabólica hereditaria denominada porfiria. PLAQUENIL® será suprimido al aparecer los primeros síntomas de disminución de células de la sangre (glóbulos blancos, rojos o plaquetas) (a menos que estas anomalías estén ligadas al paludismo).
- Si padece alguna alteración de la retina preexistente, alteraciones visuales
- Si padece miastenia gravis (enfermedad autoinmune que cursa con debilidad muscular y fatiga)
- Si padece psoriasis
- Si está dando el pecho a su bebé.
- Tampoco debe ser administrado a niños pequeños menores de 6 años de edad
- Dado que el fosfato de cloroquina está asociado a daño coclear cuando se lo toma en altas dosis durante el embarazo el sulfato de hidroxiclороquina no debe ser usado durante el embarazo a menos que su médico considere que el beneficio lo justifica (puede causar daño del oído de su bebé).

### **¿Qué debo decirle a mi médico antes de recibir PLAQUENIL®?**

Antes de iniciar el tratamiento a largo plazo con PLAQUENIL® su médico le realizará algunos exámenes de los ojos y, luego, le realizará exámenes periódicos. Consulte a su médico en cuanto observe alguna alteración visual.

Si es un paciente de edad avanzada deberá tener especial precaución para poder distinguir las alteraciones visuales propias de la enfermedad o de la edad, de las provocadas por el medicamento. **Si se observara alguna anomalía en la agudeza visual, el campo visual o las áreas maculares de la retina o algún síntoma de la visión consulte inmediatamente con su médico.**

Informe a su médico si posee o tiene antecedentes de lo siguiente: enfermedad hepática (incluyendo el alcoholismo) o renal, si está tomando algún medicamento, si padece algún trastorno gastrointestinal, neurológico (puede desencadenar convulsiones) o de la sangre severos.

Se ha demostrado que la hidroxiclороquina causa hipoglucemia severa, incluyendo pérdida de conciencia que podría ser potencialmente mortal en pacientes tratados con y sin medicamentos antidiabéticos (Léase "Interacciones" y "4. Posibles efectos adversos"). Los pacientes tratados con hidroxiclороquina deben ser advertidos sobre el riesgo de hipoglucemia y los signos y síntomas clínicos asociados. Los pacientes que presenten síntomas clínicos que sugieran hipoglucemia durante el tratamiento con hidroxiclороquina deben controlar su nivel de glucosa sanguínea y rever el tratamiento cuando sea necesario.

La hidroxiclороquina puede ocasionar desórdenes en el ritmo del corazón en algunos pacientes. Se debe tener precaución al usar hidroxiclороquina si usted nació o tiene un historial familiar de prolongación del intervalo QT, si desarrolló prolongación del intervalo QT (visto en un ECG, una grabación eléctrica del corazón), si sufre de desórdenes del corazón o si tiene un historial de ataques al corazón (infarto al miocardio), si tiene alterados los niveles de sal en la sangre (especialmente con bajo nivel de potasio o magnesio, léase Interacciones).



Informe a su médico inmediatamente si experimenta palpitaciones o latidos irregulares del corazón. El riesgo de problemas de corazón puede aumentar con la dosis. Por lo tanto, no debe exceder la dosis recomendada.

Han sido reportados en pacientes tratados con PLAQUENIL® casos de cardiomiopatía que resultaron en insuficiencia cardíaca, en algunos casos con desenlace fatal, (léase “Reacciones adversas” y “Sobredosificación”). Se recomienda control clínico para detectar signos y síntomas de cardiomiopatía y en caso de desarrollo de cardiomiopatía se debe discontinuar el tratamiento con PLAQUENIL®. Debe considerarse toxicidad crónica cuando se diagnostiquen trastornos de la conducción (bloqueo de rama/bloqueo cardíaco auriculoventricular), así como hipertrofia biventricular (Léase “Reacciones adversas”).

Ha sido reportado comportamiento suicida en casos muy raros en los pacientes tratados con hidroxiclороquina.

Los pacientes tratados con terapia a largo plazo deberán realizarse análisis periódicos de sangre, y la hidroxiclороquina debe interrumpirse si se observaran alteraciones. Todos los pacientes en tratamiento a largo plazo deben ser sometidos a examen periódico de la función del músculo esquelético y de los reflejos tendinosos. Si aparece debilidad, la droga debe ser interrumpida.

Antes de iniciar el tratamiento, se debe prestar especial atención a mujeres en edad reproductiva, que no utilicen un método anticonceptivo seguro (Léase Embarazo y lactancia).

#### *Conducción de maquinarias y vehículos:*

Se puede producir deterioro de la acomodación visual después de iniciado el tratamiento por lo que se debe advertir a los pacientes que manejan vehículos o maquinaria en general.

#### **Tenga especial cuidado con Plaquenil®**

En pacientes tratados con PLAQUENIL® han sido reportados casos de enfermedades del músculo cardíaco que resultaron en insuficiencia cardíaca, en algunos casos con desenlace fatal, (Léase: “4. Posibles efectos adversos” y “Sobredosificación”). Si esto ocurre, su médico le indicará qué hacer.

Hidroxiclороquina puede prolongar el intervalo QT.

Pueden ocurrir desórdenes neurológicos y musculares con Plaquenil®.

Si su tratamiento es a largo plazo, su médico le recomendará controles periódicos de sangre. Si se manifiestan anomalías la hidroxiclороquina debe ser discontinuada.

Si se presentase debilidad, su médico podrá indicarle discontinuar la droga.

Malaria: El sulfato de hidroxiclороquina no es efectivo contra todas las formas de malaria. No previene la infección ni las recaídas.

#### *INTERACCIONES*

El sulfato de hidroxiclороquina incrementa los niveles de digoxina en plasma: los niveles séricos de digoxina deben ser estrechamente monitoreados en pacientes que recibieron terapia concomitante.

Como hidroxiclороquina puede potenciar los efectos de un tratamiento hipoglucemiante, una disminución en la dosis de insulina o antidiabéticos puede ser requerido.

La halofantrina prolonga el intervalo QT y no debe administrarse con otros medicamentos que tengan el potencial de inducir arritmias cardíacas, incluyendo hidroxiclороquina.



También puede haber un mayor riesgo de inducir arritmias ventriculares si la hidroxicloroquina se utiliza de forma concomitante con otros fármacos arritmogénicos, tales como amiodarona y moxifloxacina.

Ha sido informado un aumento del nivel de ciclosporina en plasma cuando se administró concomitantemente ciclosporina con hidroxicloroquina.

La hidroxicloroquina puede bajar el umbral convulsivo. La administración concomitante de hidroxicloroquina con otros antipalúdicos que disminuyan el umbral convulsivo (por ejemplo, mefloquina) puede aumentar el riesgo de convulsiones.

Además, la actividad de los fármacos antiepilépticos podría verse afectada si se coadministra con hidroxicloroquina.

En un estudio de interacción de dosis única, se ha reportado que la cloroquina reduce la biodisponibilidad de praziquantel. No se sabe si existe un efecto similar cuando se coadministra hidroxicloroquina con praziquantel. Por extrapolación, debido a las similitudes en la estructura y los parámetros farmacocinéticos entre hidroxicloroquina y cloroquina, se puede esperar un efecto similar con hidroxicloroquina.

Existe un riesgo teórico de inhibición de la actividad de  $\alpha$ -galactosidase intracelular cuando hidroxicloroquina se co-administra con agalsidasa.

El sulfato de hidroxicloroquina puede también estar sujeto a varias de las interacciones atribuidas a la cloroquina aún cuando no hayan aparecido las comunicaciones específicas. Estas incluyen: potenciación de su acción bloqueante directa a nivel de la unión neuromuscular por antibióticos aminoglucósidos, aparición de síntomas de miastenia gravis; incremento de su concentración en sangre por inhibición de su metabolismo por la cimetidina, antagonismo del efecto de la neostigmina y piridostigmina, reducción de la respuesta a la inmunización primaria de la rabia.

Si el paciente está dosificado con antiácidos, deberán pasar 4 horas, para la toma de sulfato de hidroxicloroquina (los antiácidos reducen su absorción).

PLAQUENIL® no debe ser prescrito a personas que toman medicamentos hepatotóxicos ni deben ser asociados a un inhibidor de la monoaminoxidasa (IMAO). Las sustancias que provocan una sensibilización o una dermatitis (por ej. la fenilbutazona o las sales de oro) deben, si es posible, ser evitadas en los pacientes bajo tratamiento con PLAQUENIL®.

No se recomienda el uso concomitante de hidroxicloroquina con otras drogas que se conoce producen toxicidad retiniana, como por ejemplo el tamoxifeno.

**Informe a su médico si está tomando alguno de los siguientes medicamentos:**

Medicamentos conocidos por afectar el ritmo de su corazón. Esto incluye medicamentos usados para el ritmo anormal de su corazón (antiarrítmicos), para la depresión (antidepresivos tricíclicos), para trastornos psiquiátricos (antipsicóticos), para infecciones bacterianas o contra la malaria (por ejemplo, halofantrina).

*EMBARAZO Y LACTANCIA*

PLAQUENIL® no debe ser administrado durante el embarazo, salvo indicación expresa del médico tratante quien deberá ponderar adecuadamente la relación beneficio-riesgo. Informe a su médico si usted está embarazada o tiene intención de estarlo.

La hidroxicloroquina se excreta en la leche materna. Su médico deberá evaluar los riesgos potenciales y los beneficios del uso durante la lactancia, de acuerdo con la indicación y duración del tratamiento.



### *Niños*

Este medicamento debe ser mantenido fuera del alcance de los niños que son particularmente sensibles a los efectos tóxicos de las 4-aminoquinolinas.

La sobredosis con 4-aminoquinolinas es particularmente peligrosa en niños, se ha probado que 1 a 2 gramos es fatal.

Los niños no deben ser tratados por más de 6 meses.

### **3. Cómo debo tomar PLAQUENIL®**

Siga exactamente las instrucciones de administración de PLAQUENIL® indicadas por su médico. Consulte con su médico en caso de dudas.

Debe tomarse con las comidas o con un vaso de leche.

Un comprimido de 200 mg de sulfato de hidroxiclороquina es equivalente a 155 mg de base.

#### *ARTRITIS REUMATOIDEA*

El sulfato de hidroxiclороquina tiene acción acumulativa, y se requieren varios meses para observar sus efectos terapéuticos beneficiosos, mientras que los efectos secundarios menores pueden aparecer relativamente pronto. Es probable que se necesiten varios meses de tratamiento para obtener resultados máximos. En caso de que no exista mejoría notoria en el término de seis meses (inflamación reducida en las articulaciones, mejor movilidad) su médico le suspenderá la medicación. No se ha comprobado que la droga resulte inocua en el tratamiento de la artritis reumatoidea juvenil.

- *Dosis inicial*

Adultos: entre 400 y 600 mg (310 mg y 465 mg de base) diariamente, en las comidas o con un vaso de leche. En un pequeño porcentaje de pacientes pueden observarse efectos colaterales problemáticos que demandarán la reducción de la dosis inicial. Más tarde, de 5 a 10 días aproximadamente, se podrá aumentar la dosis hasta alcanzar el nivel de respuesta óptimo, generalmente sin que se repitan los efectos colaterales.

- *Dosis de mantenimiento*

Cuando se logra una buena respuesta (generalmente 4 a 12 semanas después) se reduce la dosis en un 50% y se sigue con el nivel usual para mantenimiento que oscila entre los 200 mg y los 400 mg diarios (= 155 mg a 310 mg de base). La droga siempre debe tomarse con un vaso de leche o en la comida.

En caso de recaída posterior a la suspensión de la medicación, se debe reanudar el tratamiento o continuarlo a intervalos, si no existen contraindicaciones a nivel ocular o de otro tipo.

#### *MALARIA*

##### *En tratamientos denominados de Supresión*

- *Adultos:* 400 mg (310 mg iniciales) lo debe tomar exactamente el mismo día de cada semana.
- *Niños:* la dosis supresora es de 5 mg de base por kg de peso corporal, no debe exceder la dosis para adultos, independientemente del peso del niño.

Es conveniente iniciar la terapia de supresión 2 semanas antes de la exposición.

Los adultos pueden recibir una dosis doble de 800 mg (620 mg de base) y los niños de 10 mg de base/kg de peso corporal, en los dos casos dividida en dos tomas, la segunda después de seis horas.

La terapia de supresión se continúa 8 semanas después de abandonar el área endémica.



#### *Tratamiento del ataque agudo*

*Adultos:* inicial 800 mg (620 mg de base), seguida de 400 mg (310 mg de base), a las 6 a 8 horas y 400 mg/día durante los 2 días siguientes (total 2 g de sulfato de hidroxiclороquina ó 1,55 g de base). También es eficaz suministrar una dosis única de 800 mg (620 mg de base).

La dosis para adultos puede ser calculada también sobre la base del peso corporal, éste método es preferible para infantes y niños. Se administra un total de 25 mg de base por kg de peso corporal en tres días, como se detalla:

*Primera dosis:* 10 mg de base por kg (pero sin exceder la dosis única de 620 mg de base).

*Segunda dosis:* 5 mg de base por kg (pero sin exceder la dosis única de 310 mg de base), seis horas después de la primera dosis.

*Tercera dosis:* 5 mg de base por kg, 18 horas después de la segunda dosis.

*Cuarta dosis:* 5 mg de base por kg, 24 horas después de la tercera dosis.

Para lograr la cura definitiva de la malaria (por los tipos *Vivax* o *Malariae*) es necesaria una terapia concomitante con un compuesto del tipo 8-aminoquinolina.

#### *LUPUS ERITEMATOSO*

Inicialmente la dosis promedio en adultos es de 400 mg (310 mg de base) una o dos veces por día. Puede continuar varias semanas o meses de acuerdo con la respuesta del paciente. Para tratamientos prolongados seguir con una dosis menor de 200 mg a 400 mg (= 155 mg a 310 mg de base) diarios.

#### **Si tomó más que la dosis prescrita**

Se ha probado recuperación después de la ingestión de 36 comprimidos, mientras que una dosis de 54 comprimidos es fatal.

La sobredosis con 4-aminoquinolinas es particularmente peligrosa en niños, se ha probado que 1 a 2 gramos es fatal.

Los síntomas por sobredosis pueden incluir: cefalea, disturbios visuales, colapso cardiovascular, convulsiones, hipopotasemia, alteraciones del ritmo y trastornos de conducción, incluyendo prolongación del intervalo QT, *torsade de pointes*, taquicardia ventricular y fibrilación ventricular, incremento en el ancho del complejo QRS, bradiarritmias, ritmo nodal, bloqueo aurículo-ventricular; seguido por paro cardíaco y respiratorio repentino potencialmente fatales. Se requiere de atención médica inmediata, ya que estos efectos pueden aparecer poco después de la sobredosis.

Se debe provocar el vaciado estomacal por vómito o lavado gástrico. Finalmente, la administración de carbón en una dosis igual a 5 veces la sobredosis, puede evitar la absorción de la droga si se introduce en el estómago por un tubo, seguido de lavado gástrico, dentro de los 30 minutos de ingestión de la sobredosis.

El diazepam puede revertir la cardiotoxicidad de la cloroquina. Algunos estudios han comunicado un efecto beneficioso del diazepam en casos de sobredosis.

Se debe establecer soporte respiratorio, monitoreo cardiológico estricto y manejo del shock.

Si accidentalmente toma más hidroxiclороquina de la que debiera, informe a un médico de inmediato. Pueden ocurrir los siguientes efectos: problemas cardíacos que conducen a latidos cardíacos irregulares.

#### **4. Posibles efectos adversos**

Se utilizan las siguientes categorías de frecuencia CIOMS, cuando corresponde:





Muy común  $\geq 10\%$ ; Común  $\geq 1$  y  $< 10\%$ ; Poco común  $\geq 0,1$  y  $< 1\%$ ; Raro  $\geq 0,01$  y  $< 0,1\%$ ; Muy raro  $< 0,01\%$ , Desconocida (no se puede estimar a partir de los datos existentes).

*Trastornos de la sangre y del sistema linfático:*

Desconocida: depresión de la médula ósea, anemia, anemia aplásica, agranulocitosis, leucopenia, trombocitopenia (hemólisis en individuos con déficit de glucosa-6 fosfato-deshidrogenasa).

*Trastornos del sistema inmune:*

Desconocida: urticaria, angioedema y broncoespasmo.

*Trastornos metabólicos y nutricionales:*

Común: anorexia.

Desconocida: hipoglicemia.

Hidroxiclороquina puede exacerbar la porfiria.

*Trastornos psiquiátricos:*

Común: inestabilidad afectiva.

Poco común: nerviosismo.

Desconocida: psicosis, comportamiento suicida.

*Trastornos del sistema nervioso:*

Común: dolor de cabeza.

Poco común: vértigo.

Desconocido: convulsiones. Desórdenes extrapiramidales como distonía, disquinesia y temblor.

Irritabilidad, pesadillas, nistagmo, ataxia.

*Trastornos oculares:*

Común: visión borrosa debido a una perturbación de la acomodación que es dependiente de la dosis y reversible.

Poco común: retinopatía, con cambios en la pigmentación y defectos en el campo visual.

En su forma primitiva, parece reversible con la suspensión de la hidroxiclороquina. Si se permite su desarrollo, puede haber un riesgo de progresión incluso después de la suspensión del tratamiento.

Los pacientes con alteraciones en la retina pueden ser asintomáticos inicialmente, o pueden tener escotoma pericentral, paracentral o central con disminución de la agudeza visual y visión anormal de los colores.

Cambios en la córnea, incluyendo edema, opacidades puntiformes o lineales, han sido reportados. Los trastornos corneanos, con o sin síntomas (visión borrosa, visión en halos, fotofobia); pueden ser transitorios o reversibles con la suspensión del tratamiento.

Desconocida: Han sido reportados casos de maculopatías y degeneración macular y pueden ser irreversibles.

*Cuerpo ciliar:* pueden presentarse trastornos del cuerpo ciliar manifestados por dificultades en la acomodación y visión borrosa; esta reacción es dosis dependiente y suele ser reversible con la interrupción del tratamiento.

*Córnea:* disminución de la sensibilidad corneana. Los depósitos corneanos pueden aparecer dentro de las tres semanas de iniciado el tratamiento. La incidencia de trastornos corneanos parece ser considerablemente menor con hidroxiclороquina que con cloroquina.

*Retina:* edema macular, atrofia y anomalías en la pigmentación (aparición de "ojos de toro"), pérdida del reflejo foveal, aumento en el tiempo de recuperación macular luego de la exposición a la luz brillante (test de foto-stress), aumento del umbral retiniano



para luz roja en áreas retinianas macular, paramacular y periférica. Otras alteraciones fundoscópicas incluyen palidez y atrofia del disco corneal, atenuación de arteriolas retinianas, trastornos pigmentarios finamente granulares en retina periférica y prominencia del patrón coroidal en estadios avanzados.

*Defectos del campo visual:* raramente achicamiento del campo visual. Los trastornos más comunes atribuibles a retinopatía incluyen dificultades para ver o leer (palabras, letras o partes de objetos), fotofobia, visión borrosa en la visión a distancia, faltantes u obscurecimientos de visión en campo visual central y periférico, destellos. La retinopatía parece ser dosis dependiente y se ha presentado dentro de varios meses (raramente) a varios años después de la discontinuación del tratamiento antimalárico. No se ha evidenciado durante el uso prolongado de compuestos 4-aminoquinolónicos en esquemas posológicos semanales para supresión de malaria. Los pacientes con alteraciones retinianas pueden ser sintomáticos o asintomáticos. Raramente pueden presentarse visión escotomatosa o trastornos del campo visual sin cambios evidentes a nivel retiniano. La retinopatía puede progresar aún después de la discontinuación del tratamiento. Los escotomas paracentrales para objetos rojos (algunas veces denominados “premaculopatía”) son indicativos de trastorno retiniano inicial y habitualmente revierte con la interrupción del tratamiento. Un número reducido de casos de trastornos retinianos han sido reportados en pacientes que sólo habían recibido hidroxiclороquina. Habitualmente se manifiestan por alteraciones de pigmentación retiniana que son evidentes en el examen oftalmológico; en algunas circunstancias también se presentan alteraciones del campo visual. Se ha reportado un caso raro de pérdida de la visión que se inició un año después de la discontinuación del tratamiento. En consecuencia, se deben realizar controles oftalmológicos antes, durante y después del tratamiento con PLAQUENIL® (cada 3 - 6 meses).

*Trastornos del oído y laberínticos:*

Poco común: vértigo, tinnitus.

Desconocida: pérdida de audición.

*Trastornos cardíacos:*

Desconocido: prolongación del intervalo QT en pacientes con factores de riesgo específicos, que pueden provocar arritmias (*torsade de pointes*, taquicardia ventricular), cardiomiopatía que puede resultar en insuficiencia cardíaca, en algunos casos con desenlace fatal, (Véase: “Precauciones” y “Sobredosificación”).

Debe considerarse toxicidad crónica cuando se diagnostique trastornos de la conducción (bloqueo de rama/bloqueo cardíaco auriculoventricular), así como hipertrofia biventricular. La suspensión de la droga puede conducir a la recuperación.

Hipotensión, modificaciones del ECG, bloqueo auriculoventricular, (reportada raramente con altas dosis de hidroxiclороquina). Prolongación del intervalo QT: Se han reportado arritmias ventriculares y torcida de puntas en pacientes tomando PLAQUENIL®, por lo tanto PLAQUENIL® no debería administrarse en conjunto con otras drogas que prolonguen el intervalo QT.

*Trastornos gastrointestinales:*

Muy común: náuseas, dolor abdominal.

Común: diarrea, vómitos.

Estos síntomas generalmente se resuelven de inmediato con reducción de la dosis o suspensión del tratamiento.

Malestar estomacal, retorcijones.

*Trastornos hepato biliares:*





Poco común: pruebas anormales de funcionamiento hepático.

Desconocida: falla hepática fulminante.

Raramente elevación de las transaminasas.

*Trastornos de piel y del tejido subcutáneo:*

Común: erupciones en la piel, prurito

Poco común: cambios de la pigmentación de la epidermis y mucosas, alopecia y encanecimiento (estos efectos desaparecen con la reducción de la dosis o la suspensión del tratamiento).

Desconocida: erupción bullosa incluyendo eritema multiforme, síndrome de Stevens-Johnson y necrólisis epidérmica tóxica, erupción cutánea con eosinofilia y síntomas sistémicos (síndrome DRESS), fotosensibilidad, dermatitis exfoliativa, pustulosis exantematosa aguda generalizada (PEAG).

PEAG debe distinguirse de la psoriasis, si bien la hidroxicloroquina puede precipitar ataques de psoriasis. Puede estar asociada con fiebre e hiperleucocitosis. El resultado es generalmente favorable después de suspender la droga.

Enrojecimiento, exantema (urticariano, morbiliforme, liquenoide, maculopapular, purpúrico, eritema anular centrífugo);

Puede provocar porfiria y psoriasis no sensible a la luz.

*Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conectivo:*

Poco común: trastorno sensoriomotriz.

Desconocida: miopatía o neuromiopatía que llevan a debilidad y atrofia de grupos musculares proximales los cuales pueden estar asociados a cambios sensitivos leves, depresión de reflejos tendinosos y anomalías en estudios de la conducción nerviosa.

La miopatía puede revertirse tras la interrupción del tratamiento, pero la recuperación puede tardar muchos meses.

Parálisis de músculo esquelético,

*Reacciones varias:*

Pérdida de peso, lasitud, y psoriasis no fotosensible.

## **5. Cómo debo conservar y mantener PLAQUENIL®**

Consérvese entre 15 y 30°C

MANTENER EN SU ENVASE ORIGINAL, NO DEBE UTILIZARSE DESPUÉS DE LA FECHA DE VENCIMIENTO INDICADA EN EL ENVASE. EL MEDICAMENTO VENCE EL ÚLTIMO DÍA QUE SE INDICA EN EL ENVASE.

NO USAR SI LA LÁMINA DE ALUMINIO QUE PROTEGE LOS COMPRIMIDOS NO ESTÁ INTACTA.

## **6. Información adicional**

### **Composición de PLAQUENIL®**

Cada comprimido recubierto contiene:

Hidroxicloroquina sulfato

200 mg

*Los demás componentes son:*

Lactosa, Almidón de maíz, Estearato de magnesio, Polividona K25, Hipromelosa, Macrogol 4000, Dióxido de titanio, Lactosa monohidrato.

Envases conteniendo 30 y 60 comprimidos recubiertos.

---

**MANTENER LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

---



Elaborado en: Carretera C-35 La Batlloria-Hostalric KM 63.09, Riells I, Viabrea, Girona, España.

**sanofi-aventis Argentina S.A.**

Polonia 50, La Tablada, Provincia de Buenos Aires, Argentina.

Tel: (011) 4732 5000.

[www.sanofi.com.ar](http://www.sanofi.com.ar)

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud

Certificado N° 43.259

Dirección Técnica: Javier Cirrincione, Farmacéutico

*ANTE LA EVENTUALIDAD DE UNA SOBREDOSIFICACIÓN CONCURRIR AL HOSPITAL MÁS CERCANO O COMUNICARSE CON LOS CENTROS DE TOXICOLOGÍA.*

*HOSPITAL DE PEDIATRÍA RICARDO GUTIÉRREZ: 0800 444 8694 / (011) 4962-6666 / 2247*

*HOSPITAL A. POSADAS: (011) 4654-6648 / 4658-7777*

*OPTATIVAMENTE OTROS CENTROS DE INTOXICACIONES.*

*Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT*

*<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234*

**ÚLTIMA REVISIÓN: CCDS V12\_PLAQUENIL\_PIP\_sav009/Jul18 – Aprobado por Disposición N° DI-2020-557-APN-ANMAT#MS (06Feb2020)**

