

FORMULARIO DE SOLICITUD DE BENZNIDAZOL Y NIFURTIMOX

DATOS DEL SOLICITANTE

Fecha de solicitud:

Médico prescriptor:

E-mail:

Teléfono:

Nombre de la institución:

Dirección (con código postal):

Teléfono:

INFORMACIÓN EPIDEMIOLÓGICA Y CLÍNICA SOBRE LOS PACIENTES A TRATAR:

N° de paciente	Medicamento solicitado	N° de envases ^{a,b}	Edad (años)	Peso (kg)	Probable vía de transmisión	Probable lugar de infección	Lugar de nacimiento	Fase (aguda, crónica o reactivación debido a inmunosupresión)
Otra información relevante (opcional):								

^a **benznidazol** Una caja del Laboratório Farmacêutico do Estado de Pernambuco (LAFEPE Benznidazol) contiene 100 comprimidos de 100 mg (ranurados) ó de 12,5 mg, cada uno. Un envase del Laboratorio ELEA (Abarax) contiene 100 comprimidos (bi-ranurados) de 100 mg o de 50 mg, cada uno. La posología recomendada es de 5 mg/kg al día en adultos (hasta 10 mg/kg al día en niños), durante 60 días.

^b **nifurtimox** Un envase de Bayer (Lampit) contiene 100 comprimidos (bi-ranurados) de 120 mg cada uno. La posología recomendada es de 8-10 mg/kg al día en adultos (hasta 15 mg/kg al día en niños), durante 60 días.

Recomendaciones

- No debería iniciarse el tratamiento sin evaluar, previamente, la posibilidad de completar la totalidad de su duración y la posibilidad de detectar precozmente cualquier reacción adversa que pudiera producirse a lo largo de todo el tratamiento.
- Cualquier evento o reacción adversa grave que ocurra durante el tratamiento con benznidazol y nifurtimox debería ser notificada al Centro Nacional de Farmacovigilancia (CNF) de su país. Aquellos países que no tengan CNF podrán informar a la autoridad nacional reguladora de medicamentos (ANRM); la CNF/ANRM, por su vez, enviarán sus informes al banco de datos mundial del Centro de Monitoreo de Uppsala.