

Lea esta información para el paciente antes de comenzar a tomar **CONDUCTASA** y cada vez que repita la receta ya que puede haber nueva información. Esta información no reemplaza a su conversación con el médico sobre su enfermedad o su tratamiento.

Fórmulas

CONDUCTASA 500 mg

Cada comprimido de liberación prolongada contiene:

Mesalazina 500 mg. Excipientes: croscarmelosa sódica; lactosa; fosfato tricálcico; povidona K 30; crospovidona; dióxido de silicio coloidal; talco; estearato de magnesio; copolímero metil metacrilato – ácido metacrílico; copolímero etil acrilato – ácido metacrílico; trietilcitrato; dióxido de titanio; óxido de hierro rojo.

CONDUCTASA 800 mg

Cada comprimido de liberación prolongada contiene:

Mesalazina 800 mg. Excipientes: croscarmelosa sódica; lactosa; fosfato tricálcico; povidona K 30; crospovidona; dióxido de silicio coloidal; talco; estearato de magnesio; copolímero metil metacrilato – ácido metacrílico; copolímero etil acrilato – ácido metacrílico; trietilcitrato; dióxido de titanio; óxido de hierro rojo.

CONDUCTASA 1200 mg

Cada comprimido de liberación prolongada contiene:

Mesalazina 1200 mg. Excipientes: croscarmelosa sódica; lactosa; fosfato tricálcico; povidona K 30; crospovidona; dióxido de silicio coloidal; talco; estearato de magnesio; copolímero metil metacrilato – ácido metacrílico; copolímero etil acrilato – ácido metacrílico; trietilcitrato; dióxido de titanio, óxido de hierro rojo.

¿Qué es CONDUCTASA y para qué se usa?

CONDUCTASA contiene el principio activo mesalazina, que pertenece al grupo de medicamentos llamados antiinflamatorios intestinales que ayudan a reducir la inflamación y los síntomas dolorosos. **CONDUCTASA** está destinado a tratar la colitis ulcerosa cuando está en actividad, la enfermedad de Crohn y la rectocolitis hemorrágica y mantenerse libre de nuevos brotes de las mismas. La colitis ulcerosa y la enfermedad de Crohn son enfermedades inflamatorias intestinales donde el revestimiento del intestino está inflamado, desarrollando roturas diminutas en su superficie (úlceras) que pueden sangrar y diarrea.

Antes de usar CONDUCTASA

No use CONDUCTASA

- Si es alérgico al principio activo o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.
- Si es alérgico a salicilatos por ejemplo aspirina.
- Si tiene problemas graves de riñón y/o hígado.

Tenga especial cuidado con CONDUCTASA

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar **CONDUCTASA**.

- Si es alérgico a la sulfasalazina (riesgo de alergias a salicilatos).
- Si tiene actualmente o ha tenido anteriormente deterioro de la función de hígado o riñón.
- Si tiene una enfermedad que pueda hacerle propenso a sufrir hemorragias.
- Si está con un tratamiento que pueda afectar a la función renal por ejemplo fármacos antiinflamatorios no esteroideos (AINES) como la aspirina.
- Si tiene problemas respiratorios, en particular asma.
- Se deberá interrumpir el tratamiento inmediatamente en caso de calambres, dolor abdominal, fiebre, dolor de cabeza intenso y erupción.
- Ciertas determinaciones del laboratorio de análisis clínicos se pueden ver alteradas en pacientes que reciben esta medicación. Ante cualquier duda consulte a su médico.
- En contacto con lejías que contienen hipoclorito de sodio (lavandina) la orina puede cambiar a color rojo-marrón.
- Con el uso de mesalazina pueden aparecer cálculos renales, incluyendo cálculos con un contenido de 100 % de mesalazina. Se recomienda asegurar una adecuada toma de líquidos durante el tratamiento.

Toma simultánea de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otro medicamento. Esto es especialmente importante si usted está tomando cualquiera de los siguientes medicamentos:

- Azatioprina (usado tras trasplantes o para tratar enfermedades autoinmunes).
- 6-mercaptopurina o tioguanina (quimioterápico, usado para tratar la leucemia).
- Ciertos fármacos que inhiban la coagulación de la sangre (medicamentos para la trombosis o para fluidificar su sangre).

¿Cómo usar CONDUCTASA?

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico. La dosis recomendada es:

- En adultos y pacientes de edad madura (>65 años): para ayudarle a tratar el episodio agudo, la dosis recomendada es de 2,4 a 4,8 g administrados una vez al día. Para ayudarle a mantenerse libre de más brotes de colitis, su médico puede prescribirle generalmente 2 a 2,4 gramos de mesalazina al día.

CONDUCTASA comprimidos de liberación prolongada no se recomienda para niños menores de 18 años de edad por falta de datos de seguridad y eficacia.

Mientras esté en tratamiento con este medicamento, su médico le realizará análisis de sangre y orina para controlar su función renal, especialmente al inicio del tratamiento.

Recuerde tomar los comprimidos a la misma hora cada día con comida. Los comprimidos deben tragarse enteros. No deben triturarse ni masticarse.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, o cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar este medicamento.

Ya que la mesalazina cruza la placenta y es excretada en la leche materna en pequeñas cantidades, se debe tener mucha precaución con el uso de mesalazina en el embarazo y durante la lactancia. Su médico determinará si mesalazina comprimidos de liberación prolongada es apropiada para usted. Se han observado alteraciones sanguíneas en recién nacidos de madres tratadas con este medicamento. Los recién nacidos pueden desarrollar reacciones alérgicas tras la lactancia, por ejemplo, diarrea. En caso de que el recién nacido presente diarrea, se deberá interrumpir la lactancia.

Fertilidad

Los datos de mesalazina en animales muestran que no tiene efecto sobre la fertilidad masculina o femenina

Uso en niños

Dado que existe documentación limitada sobre el efecto de mesalazina en niños (6-18 años). No se recomienda su uso.

Uso en ancianos

Se debe utilizar con cuidado en mayores de 65 años y solamente en pacientes con la función renal normal.

Efectos sobre la capacidad de conducción de vehículos

El tratamiento con **CONDUCTASA** no parece ejercer ninguna influencia en la capacidad de conducir y/o utilizar máquinas.

Uso apropiado del medicamento CONDUCTASA

Si se olvidó de tomar CONDUCTASA

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

A tener en cuenta mientras toma CONDUCTASA

Efectos indeseables (adversos)

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

Se han notificado muy pocos casos de reacción alérgica grave (incluyendo erosiones cutáneas graves que pueden afectar a la piel como barrera protectora del cuerpo). La reacción alérgica podría dar lugar a la hinchazón de la cara y el cuello y/o dificultad para respirar o tragar. Si esto ocurriera contacte con su médico o servicio de urgencias inmediatamente.

Efectos adversos frecuentes afectan entre 1 y 10 de cada 100 pacientes tratados:

- Dolor de cabeza.
- Diarrea.
- Náuseas.
- Dolor abdominal.
- Vómitos.
- Erupción cutánea.
- Flatulencia (gases).

Efectos adversos raros, afectan entre 1 y 10 de cada 10.000 pacientes tratados:

- Inflamación de algunas áreas del corazón (miocarditis y pericarditis) que pueden causar dificultad para respirar y dolor de pecho o palpitaciones (latidos del corazón rápidos o irregulares).

- Inflamación del páncreas (incluye síntomas de dolor de espalda y/ o estómago) y aumento de la amilasa.
- Mareos.
- Mayor sensibilidad de la piel a la luz solar y ultravioleta (fotosensibilidad)

Efectos adversos muy raros, afectan a menos de 1 de 10.000 pacientes tratados:

- Eosinofilia (como parte de una reacción alérgica) y trastornos sanguíneos como reducción de los glóbulos rojos (anemia), de los glóbulos blancos (leucopenia), de las plaquetas (trombocitopenia), que pueden aumentar la probabilidad de tener infecciones o hemorragias.
- Trastornos del hígado (hepatitis) caracterizado por síntomas que incluyen ictericia (amarillamiento de la piel y/o los ojos) y/ o heces blancas.
- Trastornos del riñón (nefritis). Los síntomas incluyen sangre en la orina, cambio de color de la misma, edema (hinchazón debido a retención de fluidos) a nivel de los tobillos y aumento de la tensión arterial.
- Neuropatía periférica (condición que afecta a los nervios de las manos y los pies incluyendo síntomas de cosquilleo y entumecimiento).
- Reacciones alérgicas pulmonares y fibróticas (los síntomas incluyen tos, dificultad para respirar, broncoespasmo, flemas sangrantes y/o excesivas).
- Pérdida de pelo (esta es reversible).
- Dolor muscular o articular.
- Inflamación que puede afectar a varias partes del cuerpo como las articulaciones, piel, riñones, corazón, etc. (los síntomas incluyen articulaciones doloridas, fatiga, fiebre, sangrado anormal o inexplicable (por ejemplo, sangrado de la nariz), contusión, coloración púrpura de la piel, manchas bajo la piel (incluyendo erosiones cutáneas graves y quemazón grave que pueden afectar a la piel como barrera protectora del cuerpo).
- Semen con baja concentración de espermatozoides (oligospermia) (ésta es reversible).
- Diarrea grave y dolor abdominal debido a una reacción alérgica a este medicamento en el intestino.
- Ocasionalmente pueden ocurrir reacciones alérgicas y fiebre

Efectos adversos de frecuencia no conocida:

- Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo

Se han observado reacciones adversas graves en piel como reacción a fármacos con eosinofilia y síntomas sistémicos (FDRESS), el síndrome de Stevens-Johnson (SSJ) y la necrólisis epidérmica tóxica (NET) asociada a la administración de mesalazina.

Suspenda la toma de mesalazina ante los primeros signos o síntomas de reacciones cutáneas graves, como exantema cutáneo, lesiones en mucosas o cualquier otro signo de hipersensibilidad.

- Efectos renales y trastornos urinarios: nefrolitiasis

¿Cómo conservar CONDUCTASA?

- Conservar en su envase original en lugar fresco y seco a temperatura ambiente hasta 30 °C.
- Mantener alejado del alcance de los niños.

Esta especialidad medicinal está libre de gluten.



Fecha de última revisión: Febrero de 2024.

Presentaciones

Envases con 60 comprimidos de liberación prolongada.

Si Ud. toma dosis mayores de CONDUCTASA de las que debiera

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247 / 0800-444-8694.

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777 / 0800-333-0160.

Centro de Asistencia Toxicológica La Plata: (0221) 451-5555.

“Este medicamento ha sido prescripto sólo para su problema médico actual.

No lo recomiende a otras personas”.

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

<https://vigiflow-eforms.who-umc.org/ar/medicamentos> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234”

Dirección Técnica: Dr. Alejandro D. Santarelli – Farmacéutico.

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD DE LA NACION.

Certificado N° 57.070

Laboratorios CASASCO S.A.I.C.

Av. Boyacá 237 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina.

