

**INFORMACIÓN PARA PACIENTES****CAPILFOR  
FINASTERIDA 1 mg**

Comprimidos recubiertos - Administración vía oral  
VENTA BAJO RECETA

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

Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.  
Si tiene alguna duda, consulte a su médico.

Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.

Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

**MANTENER TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

**Contenido del prospecto**

1. ¿Qué es y para qué se utiliza CAPILFOR?
2. ¿Qué necesita saber antes de empezar a tomar CAPILFOR?
3. ¿Cómo tomar CAPILFOR?
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de CAPILFOR
6. Contenido del envase e información adicional

**1. ¿QUÉ ES Y PARA QUÉ SE UTILIZA CAPILFOR?**

CAPILFOR contiene el principio activo finasterida; este principio activo es para uso exclusivo en varones.

Finasterida se usa para el tratamiento de pérdida de pelo de tipo masculino (también conocida como alopecia androgenética) en varones de 18 a 41 años. Si después de leer este prospecto, tiene alguna pregunta sobre la pérdida de pelo de tipo masculino, consulte a su médico.

La pérdida de pelo de tipo masculino es un trastorno frecuente que se cree que está causado por una combinación de factores genéticos y una hormona particular, llamada dihidrotestosterona (DHT). La DHT contribuye a acortar la fase de crecimiento del pelo y hace que el pelo sea más fino.

En el cuero cabelludo, finasterida disminuye específicamente los niveles de DHT bloqueando una enzima (Tipo II 5-alfa-reductasa) que convierte la testosterona a DHT. Solamente los varones con pérdida de pelo leve a

moderada, pero no completa, pueden esperar un beneficio en el uso de finasterida. En muchos de los varones tratados con finasterida durante 5 años, la progresión de la pérdida de pelo se hizo más lenta, y al menos en la mitad de esos varones también mejoró de alguna forma el crecimiento del pelo.

**2. ¿QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A TOMAR CAPILFOR?****No tome CAPILFOR**

- si es una mujer (porque este medicamento es para hombres, ver sección Embarazo, lactancia y fertilidad). Los ensayos clínicos han mostrado que finasterida no es efectivo en mujeres con pérdida de pelo;
- si es alérgico a finasterida o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6 Fórmula).

**ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES**

Consulte a su médico antes de empezar a tomar este medicamento.

**Efectos en el Antígeno Prostático Específico (APE)**

Finasterida puede afectar en un análisis de sangre a una prueba llamada APE (Antígeno Prostático Específico) para detectar cáncer de próstata. Si ha realizado una prueba del APE, debe informar a su médico que está tomando finasterida, porque disminuye los niveles del APE.

**Efectos en la fertilidad**

Se ha comunicado infertilidad en hombres que tomaron finasterida durante mucho tiempo y que tenían otros factores de riesgo que pudieran afectar la fertilidad.

Se ha comunicado normalización o mejora de la calidad del semen después de suspender el tratamiento con finasterida.

No se han realizado estudios clínicos a largo plazo sobre el efecto de finasterida en la fertilidad del hombre.

**Cáncer de mama**

Ver sección 4.

**Alteraciones del estado de ánimo y depresión**

Se han comunicado alteraciones del estado de ánimo, como estado de ánimo deprimido, depresión y, con menor frecuencia, ideas de suicidio en pacientes tratados con finasterida 1 mg. Si experimenta cualquiera de estos síntomas, deje de tomar CAPILFOR y consulte con su médico lo antes posible.

**Niños y adolescentes**

CAPILFOR no debe utilizarse en niños. No hay datos que demuestren la eficacia y la seguridad de finasterida en los niños menores de 18 años.

**Otros medicamentos y finasterida**

Informe a su médico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

**Toma de CAPILFOR con alimentos y bebidas**

CAPILFOR se puede tomar con o sin alimentos.

**Embarazo, lactancia y fertilidad**

CAPILFOR/Finasterida está destinado al tratamiento de la pérdida de pelo de tipo masculino exclusivamente en varones. Para los efectos en la fertilidad en hombres, ver sección 2.

- Las mujeres no pueden usar finasterida debido al riesgo en el embarazo.
- Las mujeres que estén o puedan estar embarazadas tampoco deben tocar comprimidos aplastados o rotos de finasterida.
- Si una mujer embarazada ha ingerido por vía oral o a través de la piel este medicamento, su hijo podría nacer con anomalías de los órganos sexuales masculinos, debido a que el feto masculino absorbe el componente activo de finasterida tras haberlo ingerido.
- Si una mujer embarazada entra en contacto con el principio activo de finasterida, debe consultar a un médico.
- Los comprimidos de finasterida están recubiertos para evitar el contacto con el componente activo durante la manipulación normal.

En caso de duda, pregunte a su médico.

**Conducción y uso de máquinas**

No hay datos que indiquen que finasterida afecte a la capacidad para conducir o utilizar máquinas.

**CAPILFOR contiene lactosa**

Este medicamento contiene lactosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

**3. ¿CÓMO TOMAR CAPILFOR?**

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico.

**Cómo tomar CAPILFOR**

La dosis recomendada es un comprimido cada día. Los comprimidos se pueden tomar con o sin alimentos.

Su médico le ayudará a determinar si finasterida da resultados en su caso. Es importante tomar finasterida durante todo el tiempo que su médico le indique. Finasterida sólo actúa a largo plazo si se mantiene su administración.

**Si toma más CAPILFOR del que debe**

Si toma demasiados comprimidos por equivocación acuda al médico inmediatamente. Finasterida no actuará más rápido ni mejor por tomar más de un comprimido al día.

**Si accidentalmente toma una cantidad mayor de la indicada, consulte a su médico o farmacéutico o a un centro de toxicología, en especial:**

Hospital de Niños Dr. Ricardo Gutiérrez, tel. (011) 4962-6666/2247.

Hospital Nacional A. Posadas, tel. (011) 4654-6648/ 4658-7777.

Hospital de Niños Dr. Pedro de Elizalde, tel. (011) 4300-2115.

Hospital de Pediatría Sor María Ludovica, La Plata, tel. (0221) 451-5555.

**Opcionalmente otros centros de intoxicaciones.**

Se recomienda llevar el envase y el prospecto del medicamento al profesional sanitario.

**Si olvidó tomar CAPILFOR**

Si olvida una dosis, sátese la dosis olvidada. Reanude el régimen habitual de un comprimido una vez al día. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

**Si interrumpe el tratamiento**

Para apreciar el efecto puede ser necesario tomar el medicamento durante 3 a 6 meses. Es importante que trate de tomar finasterida durante todo el período de tiempo indicado por su médico. Si deja de tomar finasterida, probablemente perderá el pelo que haya ganado en los 9 a 12 meses siguientes a la interrupción del tratamiento.

**No deje de tomar CAPILFOR sin el consejo de su médico.**

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, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Los efectos adversos han sido, normalmente, pasajeros con el tratamiento continuado o han desaparecido cuando el tratamiento se interrumpe.

Deje de tomar finasterida e informe a su médico inmediatamente si presenta

alguno de los siguientes síntomas: hinchazón de los labios, de la cara, de la lengua y de la garganta; dificultad para tragar; bultos bajo la piel (habones) y dificultad al respirar.

Debe informar inmediatamente a su médico de cualquier cambio en el tejido de la mama, como bultos, dolor, aumento del tejido de la mama o secreción del pezón, ya que éstos pueden ser signos de una enfermedad grave, tal como cáncer de mama.

**Poco frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas).

Menos deseo sexual; dificultades para lograr la erección; problemas con la eyaculación, incluyendo una disminución de la cantidad de semen eyaculado; depresión.

**Frecuencia no conocida** (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Reacciones alérgicas incluyendo erupción y picazón; sensibilidad y aumento de la mama; dolor testicular; sangre en el semen; latido rápido del corazón; dificultad persistente para tener erección después de interrumpir el tratamiento; disminución persistente en el deseo sexual después de interrumpir el tratamiento; problemas persistentes de eyaculación después de interrumpir el tratamiento; infertilidad masculina y/o calidad pobre del semen; enzimas hepáticas elevadas; ansiedad.

**Informe a su médico inmediatamente si sufre estos efectos o si suceden de repente después de tomar el medicamento.**

#### **Comunicación de sospechas de reacciones adversas**

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

Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento. Informar cualquier sospecha de eventos adversos a **FINADIET S.A.C.I.F.I.** al teléfono **(011) 4981-5444 / 4981-5544** o en la página **www.finadiet.com.ar**.

También alternativamente puede comunicarlos directamente al Sistema Nacional de Farmacovigilancia, a través de la página ANMAT

<https://primaryreporting.who-umc.org/AR>

o llamar a **ANMAT responde: 0800-333-1234**.

#### **5. CONSERVACIÓN**

**Protegido de la luz, hasta 30°C, en su envase original.**

No utilice este medicamento después de la fecha de vencimiento que aparece en el envase. La fecha de vencimiento es el último día del mes que se indica. No utilizar el medicamento si el envase está dañado.

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

#### **6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL**

##### **Fórmula**

Cada comprimido recubierto contiene como principio activo Finasterida 1 mg.

Los demás componentes son: celulosa microcristalina, croscarmelosa, alcohol polivinílico, dióxido de titanio, polietilenglicol, talco, laurilsulfato de sodio, estearato de magnesio, amarillo oca, laca aluminica, lactosa anhidra.

Estuche conteniendo 30 comprimidos recubiertos en 2 blísteres de 15 comprimidos.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 55.718.

Dirección Técnica: Diego F. Saubermann. Farmacéutico.

Fecha última revisión: v01/abr23, autorizado por Disposición ANMAT DI-2023-4583-APN-ANMAT#MS (23jun23).