

Programa de Información al Paciente Pediátrico y Cuidadores sobre Quimioterapia Oral

Grupo Español de Farmacia Pediátrica (GEFP)
Grupo de Farmacia Oncológica de la SEFH (GEDEFO)
Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (SEFH)



CeeNU® 40 m g(lomustina)

Cápsulas 40 mg

Conservación: Mantenga las cápsulas en su envase original a temperatura ambiente, protegidos de la luz y de la humedad.



POSOLOGIA

- Lomustina cápsulas se administrará por vía oral.
- Su médico le indicará la cantidad de medicamento que debe tomar cada día y la frecuencia

¿CÓMO se debe TOMAR LOMUSTINA cápsulas?

- Lomustina cápsulas debe administrarse preferiblemente con el estómago vacío. Se recomienda no ingerir alimentos ni beber líquidos desde una hora antes hasta dos horas después. No administrar con bebidas calientes.
- Las cápsulas deben tragarse enteras con un vaso de agua, sin masticar, ni chupar en la boca, ni disolverlas. Si tiene dificultad para tragar, puede abrir la cápsula, dispersar el contenido en una pequeña cantidad de zumo de manzana, yogur o helado y administrar inmediatamente.
- Mantenga siempre el mismo horario. Se recomienda administrar por la noche.
- Evite el contacto con la piel. Lávese las manos antes y después de cada toma.
- Si se requiere abrir la cápsula, debe leer y seguir cuidadosamente las instrucciones generales de manejo de citostáticos orales.

¿QUÉ hacer si.....?

- Si ha olvidado una dosis, adminístrela lo antes posible. Si han transcurrido más de 12 horas espere a la siguiente toma y no tome la dosis olvidada (nunca doble la dosis).
- Si vomita, únicamente repita la dosis si ha transcurrido menos de media hora desde la toma.
- Si toma más dosis de la recomendada, avise a su médico. En caso de sobredosis o ingestión accidental, acuda a su médico o consulte al Instituto Nacional de Toxicología (Teléfono: 91 562 04 20).
- En caso de duda coméntelo con su médico o farmacéutico.

Programa de Información al Paciente Pediátrico y Cuidadores sobre Quimioterapia Oral

Grupo Español de Farmacia Pediátrica (GEFP)
Grupo de Farmacia Oncológica de la SEFH (GEDEFO)
Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (SEFH)

¿Cuándo NO debe tomar LOMUSTINA?

- Si es alérgico a Lomustina así como a alguno de los componentes de la cápsula.
- Si es usted celiaco.

PRECAUCIONES

- Si padece una enfermedad hepática o renal.
- Consulte a su médico o farmacéutico antes de vacunarse.

INTERACCIONES

- Pregunte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento, vitamina o planta medicinal.
- Pregunte a su médico o farmacéutico antes de iniciar el tratamiento con Lomustina, si está tomando antiasmáticos (teofilina), antiepilépticos (fenobarbital) y otros fármacos como cimetidina o aspirina.

EFECTOS ADVERSOS

Los efectos adversos más frecuentes que pueden aparecer durante la toma de Lomustina (que no significa que aparezcan en todos los pacientes) son:

- Náuseas, vómitos.
- Mayor susceptibilidad a tener infecciones. Debe tomar medidas higiénicas.
- Puede aumentar el riesgo de hemorragias.
- Disminución del apetito.
- Pérdida de peso.
- Llagas en la boca.

Avise rápidamente a su médico si tiene:

- Dificultad para respirar, enrojecimiento de la piel (reacción alérgica grave)
- Fiebre alta > 38 °C, escalofríos (signos de infección)
- Sangre en la orina, heces negras o hematomas importantes.

Comente a su médico o farmacéutico si presenta alguno de estos efectos adversos o cualquier otro que crea que puede estar relacionado con la medicación.

CONSERVACIÓN

- Conservar en el envase original a temperatura ambiente.
- Proteger de la luz y la humedad (guardar en un lugar seco).

CADUCIDAD

- No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

ADVERTENCIAS

- Mantenga los medicamentos fuera del alcance de los niños.
- Esta medicación sólo puede conseguirse a través del Servicio de Farmacia del Hospital, con la receta que le hará su médico de este Centro.

REFERENCIAS

- Ficha técnica del Centro de Información online de Medicamentos de la AEMPS-CIMA [base de datos en Internet]. Madrid, España: Agencia española de medicamentos y productos sanitarios(AEMPS). Disponible en:
<https://sinaem4.agedmed.es/consaem/fichasTecnicas.do?metodo=detalleForm>

Programa de Información al Paciente Pediátrico y Cuidadores sobre Quimioterapia Oral

Grupo Español de Farmacia Pediátrica (GEFP)
Grupo de Farmacia Oncológica de la SEFH (GEDEFO)
Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (SEFH)

- Micromedex Healthcare® Series [base de datos en Internet]. Greenwood Village, Colorado: Thomson MICROMEDEX DRUGDEX® System. 1974-2012. Disponible en: <http://www.thomsonhc.com/home/dispatch> Drugdex ® de Thomson Micromedex ® Healthcare Series.
- Nahata MC, Pai VB, and Hipple TF. Pediatric Drug Formulations. 4th ed. Cincinnati, OH: Harvey Whitney Books Co: 2000
- Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos. Catálogo de Medicamentos 2012. Madrid: Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos.
- Taketomo CK, Hodding JH, Kraus DM. Pediatric and Neonatal Dosage Handbook. 18 th ed. American Pharmacists Association, editor. Hudson (OH): Lexi Com; 2010.

FECHA DE ELABORACIÓN/ FECHA DE REVISION

Septiembre 2013/Febrero 2014