

## 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)



### Iressa® (Gefitinib) 250 mg

Comprimidos 250 mg  
Caja con 30 comprimidos

**Conservación:** Mantenga los comprimidos en su envase original a temperatura ambiente, protegidos de la luz y de la humedad.



### **POSOLOGIA**

- Gefitinib comprimidos 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 GEFITINIB comprimidos?**

- Gefitinib comprimidos puede tomarse con o sin alimentos.
- Mantenga siempre el mismo horario.
- Los comprimidos de gefitinib deben tragarse enteros acompañados con un vaso de agua. Si no pueden ingerirse directamente se puede dispersar el comprimido en medio vaso de agua sin gas. Agitar de vez en cuando pero sin triturar el comprimido. Este proceso puede durar hasta 20 minutos. La dispersión se beberá inmediatamente (en 1 hora como máximo desde la dispersión) y el vaso se enjuagará con agua bebiéndola a continuación (medio vaso de agua).
- Evite el contacto con la piel. Lávese las manos antes y después de cada toma.
- Si se requiere partir el comprimido, 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 Toxicológica (Tfno: 91 562 04 20).
- En caso de duda coméntelo con su médico o farmacéutico.

### **¿Cuándo NO debe tomar GEFITINIB?**

- Si es alérgico a Gefitinib así como a alguno de los componentes del comprimido.

## 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)

- 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.

### PRECAUCIONES

- Si tiene enfermedad hepática moderada o grave.
- Si tiene enfermedad renal grave.
- Si tiene o ha tenido algún problema de pulmón.
- Si tiene alguna afectación ocular previa.
- Consulte con su médico o farmacéutico antes de vacunarse.
- Toma 2 medidas anticonceptivas para evitar un embarazo durante el periodo de tratamiento.

### INTERACCIONES

- Pregunte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento, vitamina o planta medicinal.
- Gefitinib comprimidos puede interactuar con los anticoagulantes orales, los protectores gástricos, el metoprolol y la vinorelbina. También puede interactuar con algunos medicamentos que se metabolizan en el hígado como antiepilépticos, antidepresivos y algunos antibióticos y antifúngicos. Notifique a su médico o farmacéutico todos los medicamentos que está tomando.
- Informe a su médico o farmacéutico si está tomando inhibidores de la bomba de protones (omeprazol, pantoprazol...) o antagonistas-H2 (ranitidina).
- Procure no tomar antiácidos 4 horas antes o 2 horas después de tomar Gefitinib.

### EFECTOS ADVERSOS

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

- Diarrea, náuseas y vómitos.
- Alteraciones de la piel con inflamación y picor.
- Alteraciones del hígado con coloración amarillenta de los ojos o la piel.
- Neumonía.
- Conjuntivitis, inflamación de los párpados, sequedad de ojos.
- Caída del cabello.
- Falta de apetito, debilidad.

#### **Avise rápidamente a su médico si tiene:**

- Erupción cutánea grave con formación de ampollas, descamación de la piel, fiebre
- Dificultad para respirar
- Dolor e inflamación de piernas., especialmente en la parte inferior y pantorrilla
- 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).

## **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)

### **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 se dispensa desde los Servicios de Farmacia del Hospital.

### **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.agemed.es/consaem/fichasTecnicas.do?metodo=detalleForm>
- 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.
- Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos. Catálogo de Medicamentos 2013. Madrid: Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos.

### **FECHA DE ELABORACIÓN/ FECHA DE REVISION**

Octubre 2013/Enero 2014