

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)



Sociedad Española
de Farmacia Hospitalaria



Leukeran® (Clorambucilo)

Comprimidos recubiertos 2 mg
Caja de 50 o 100 comprimidos

Conservación: Almacenar en frigorífico (2-8°C), en su envase original y protegido de la luz



POSOLOGIA

- Clorambucilo 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 LEUKERAN® (Clorambucilo) comprimidos?

- Clorambucilo comprimidos debe administrarse preferiblemente con el estómago vacío, 1 hora antes o 2 horas después de las comidas.
- Mantenga siempre el mismo horario.
- Evite el contacto con la piel. Lávese las manos antes y después de cada toma.
- Evitar las comidas ácidas, picantes o especiadas.
- Clorambucilo comprimidos deben tragarse preferiblemente enteros.
- En caso de necesitar fraccionar 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 Toxicología (Teléfono: 91 562 04 20)
- En caso de duda coméntelo con su médico o farmacéutico.

¿Cuándo NO debe tomar CLORAMBUCILO?

- Si es alérgico al clorambucilo o a otros agentes alquilantes (consulte a su médico).
- Leukeran comprimidos contiene lactosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

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)

PRECAUCIONES

- Si padece crisis convulsivas o toma medicamentos que pudieran producirlas.
- Si ha padecido un traumatismo craneoencefálico.
- Usar con precaución en pacientes con mielosupresión.
- Evitar administrar vacunas vivas o consultar a su médico o farmacéutico antes de administrarlas.
- Si padece síndrome nefrótico.
- Si tiene enfermedad hepática.
- Tome 2 medidas anticonceptivas para evitar un embarazo durante el periodo de tratamiento.

INTERACCIONES

- Pregunte a su médico o farmacéutico antes de administrar la vacuna del rotavirus o vacunas vivas.
- Pregunte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento, vitamina o planta medicinal.
- Clorambucilo puede interactuar con comidas ácidas, calientes o especiadas.

EFECTOS ADVERSOS

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

- Rash cutáneo, prurito, edema
- Anemia, leucopenia, pancitopenia trombocitopenia, mielosupresión
- Hepatotoxicidad
- Dolor abdominal, diarrea, anorexia, náuseas y vómitos, estomatitis
- Mioclonías, neuropatía periférica, debilidad
- Convulsiones
- Ataxia, agitación, confusión, fatiga, fiebre, alucinaciones, irritabilidad, hiperactividad

Avisé 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

- Almacenar en frigorífico (2-8°C), en su envase original y protegido de la luz.

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 deberá ser dispensada por los Servicios de Farmacia del Hospital, con la receta que le hará su médico especialista.

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)

REFERENCIAS

- **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.
- Taketomo CK, Hodding JH, Kraus DM. **Pediatric and Neonatal Dosage Handbook**. 18 th ed. American Pharmacists Association. Lexicomp.
- Diedra L. Bragalone. **Drug information Handbook for Oncology**, 9th ed. American Pharmacists Association. Lexicomp
- **BNF for Children**, 2012-2013

FECHA DE ELABORACIÓN/ FECHA DE REVISION

Septiembre 2013/Enero 2014

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)



TRIPTICO INFORMATIVO PARA PROFESIONALES SANITARIOS

CLORAMBUCILO 2 mg/mL SUSPENSIÓN ORAL



CLORAMBUCILO 2 mg/mL SUSPENSIÓN ORAL (fórmula magistral)

Suspensión oral 2 mg/mL

(contiene jarabe simple y metilcelulosa)

Conservación: Almacenar en frigorífico (2-8°C),
en su envase original y protegido de la luz

Caducidad: 7 días

POSOLOGIA

- Clorambucilo suspensión oral 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 Clorambucilo 2 mg/mL suspensión oral?

- Clorambucilo comprimidos debe administrarse preferiblemente con el estómago vacío, o bien 30-60 minutos antes de las comidas
- Evitar comidas ácidas, picantes o especiadas.
- Agitar bien antes de coger la dosis.

[Enlace a instrucciones de manejo](#)

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)

¿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 Servicio de Información Toxicológica (Tfno: 91 562 04 20).

¿Cuándo NO debe tomar Clorambucilo?

- Si es alérgico al clorambucilo o a otros gentes alquilantes (consulte a su médico).
- Clorambucilo suspensión oral contiene sacarosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

PRECAUCIONES

- Si padece crisis convulsivas o toma medicamentos que pudieran producirlas
- Si existe traumatismo craneal
- Si existe mielosupresión
- Evitar vacunas vivas o consultar a su médico o farmacéutico antes de administrarlas
- Si padece síndrome nefrótico
- Si tiene enfermedad hepática

INTERACCIONES

- Pregunte a su médico o farmacéutico antes de administrar la vacuna del rotavirus o vacunas vivas.
- Pregunte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento, vitamina o planta medicinal.
- Clorambucilo puede interactuar con comidas ácidas, calientes o especiadas.

EFFECTOS ADVERSOS

Los efectos adversos más frecuentes, que no significa que aparezcan en todos los pacientes, son:

- Rash cutáneo, prurito, edema
- Anemia, leucopenia, pancitopenia trombocitopenia, mielosupresión
- Hepatotoxicidad
- Dolor abdominal, diarrea, anorexia, náuseas y vómitos, estomatitis
- Mioclonías, neuropatía periférica, debilidad
- Convulsiones
- Ataxia, agitación, confusión, fatiga, fiebre, alucinaciones, irritabilidad, hiperactividad

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

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)

CONSERVACIÓN

- Almacenar en frigorífico (2-8°C), en su envase original y protegido de la luz.

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 deberá ser dispensada por los Servicios de Farmacia del Hospital, con la receta que le hará su médico especialista.

REFERENCIAS

- **Micromedex Healthcare® Series** [base de datos en Internet]. Greenwood Village, Colorado: Thomson MICROMEDEX DURGDDEX® System. 1974-2012. Disponible en: <http://www.thomsonhc.com/home/dispatch> Drugdex ® de Thomson Micromedex ® Healthcare Series.
- Taketomo CK, Hodding JH, Kraus DM. **Pediatric and Neonatal Dosage Handbook**. 18 th ed. American Pharmacists Association. Lexicomp.
- Diedra L. Bragalone. **Drug information Handbook for Oncology**, 9th ed. American Pharmacists Association. Lexicomp
- **BNF for Children**, 2012-2013

FECHA DE ELABORACIÓN/ FECHA DE REVISION

Septiembre 2013