

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



Sprycel® 20 mg (Dasatinib)

Comprimidos 20 mg
Caja con 56 comprimidos
Conservación: Mantenga los comprimidos en su envase original a temperatura ambiente, protegidos de la luz y de la humedad.



POSOLOGIA

- Dasatinib 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 DASATINIB comprimidos?

- Dasatinib comprimidos puede tomarse con o sin alimentos, por la mañana o por la noche.
- Los comprimidos deben tragarse enteros con un vaso de agua, sin masticar, ni chupar en la boca, ni disolverlos. Si tiene problemas para tragar los comprimidos pueden disolverse en zumo de naranja natural o de manzana natural (sin conservantes). Añadir la dosis prescrita (los comprimidos enteros) a 30 ml de zumo. Dejar reposar durante 20 minutos, agitando cada 5 minutos. Tras esos 20 minutos, administrar de forma inmediata. Enjuagar el vaso con un poco de agua y beber.
- Mantenga siempre el mismo horario.
- 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.

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 DASATINIB?

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

- Dasatinib provoca una supresión de la médula ósea dosis dependiente (trombocitopenia, neutropenia, anemia). Monitorizar el recuento sanguíneo para realizar ajustes de dosis.
- Usar con precaución en pacientes con enfermedad cardíaca. Dasatinib puede provocar cardiomiopatías, disfunción sistólica, insuficiencia cardíaca y disfunción ventricular.
- Usar con precaución en pacientes con enfermedad cardiovascular y pulmonar (puede provocar retención de líquidos, ascitis, edema pulmonar, edema generalizado).
- Tome 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.
- Dasatinib comprimidos puede interactuar con itraconazol, eritromicina, claritromicina, ritonavir, dexametasona, fenitoína, carbamazepina, fenobarbital, rifampicina, omeprazol, famotidina, hierba de San Juan (*Hypericum perforatum*).
- Es importante la interacción Dasatinib con antagonistas de receptores de histamina-2 (ranitidina, famotidina), inhibidores de la bomba de protones (omeprazol) e hidróxido de aluminio/hidróxido de magnesio. Estos fármacos pueden reducir la exposición a Dasatinib por lo que no se recomienda el uso simultáneo. Sin embargo pueden administrarse productos con hidróxido de aluminio/hidróxido de magnesio hasta 2 horas antes/2 horas después de la administración de Dasatinib.

EFECTOS ADVERSOS

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

- Diarrea, náuseas
- Infecciones, fiebre, escalofríos
- Erupción cutánea, picor
- Dificultad para respirar, tos
- Dolor de cabeza, mareo
- Aumento o disminución del peso
- Fatiga, cansancio
- Dolor muscular, dolor abdominal.
- Puede aumentar el riesgo de hematomas y hemorragias(sangrado), tenga cuidado con utensilios que corten.

Avisé rápidamente a su médico si tiene:

- Una reacción alérgica grave (Dificultad para respirar, enrojecimiento de la piel)
- Signos de infección (Tos, escalofríos, fiebre alta > 38 °C)
- Sangre en la orina, heces negras o hematomas importantes.
- Signos cardíacos como palpitaciones, dolor de pecho, dificultad para respirar.

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

- 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.agemed.es/consaem/fichasTecnicas.do?metodo=detalleForm>. Consultado el 9 de septiembre de 2013.
- Micromedex 2.0 [base de datos en Internet]. MICROMEDEX DRUGDEX® System. 2012-2013 Truven Health Analytics Inc. Disponible en: <http://www.micromedexsolutions.com/home/dispatch>. Consultado el 9 de septiembre de 2013.
- UptoDate®. (Base de datos en internet).Drug Information Lexicomp®. Wolters Kluwer Health Clinical Solutions 2013. Disponible en: <http://www.uptodate.com>. Consultado el 9 de septiembre de 2013.
- Comité de Medicamentos de la Asociación Española de Pediatría. Pediamécum. Edición 2012. Dasatinib. Disponible en: <http://www.pediamecum.es>. Consultado el 9 de septiembre de 2013.

FECHA DE ELABORACIÓN/ FECHA DE REVISION

Octubre 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)