

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)





Thalidomida 50mg cápsulas®

Cápsulas de 50 mg
Conservación: Mantenga las cápsulas en su envase original a temperatura ambiente, protegidas de la luz y de la humedad.



POSOLOGIA

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

¿CÓMO se debe TOMAR TALIDOMIDA cápsulas?

- Talidomida cápsulas puede tomarse con o sin alimentos.
- Las cápsulas deben tragarse enteras con un vaso de agua, sin masticar, ni chupar en la boca, ni disolverlas. Si tiene problema para tragar las cápsulas se puede elaborar una Fórmula Magistral de Talidomida Suspensión Oral.
- Mantenga siempre el mismo horario. Se recomienda administrar por la noche, antes de irse a dormir. Esto hará que sienta menos somnolencia en otros momentos.
- Evite el contacto con la piel. Lávese las manos antes y después de cada toma.
- Si se requiere manipular 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.

¿Cuándo NO debe tomar Talidomida cápsulas?

- Si es alérgico a Talidomida, así como a alguno de los componentes de la cápsula.

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.
- Si está embarazada o en periodo de lactancia.; la talidomida produce graves malformaciones y muerte fetales.

PRECAUCIONES

- Si tiene enfermedad hepática o renal grave.
- Si ha sufrido alguna enfermedad o intervención que afecte de manera importante a la absorción intestinal.
- Utilice dos métodos anticonceptivos si usted o su pareja pueden quedarse embarazadas y manténgalos hasta 4 semanas después de finalizada la talidomida
- No puede donar sangre o semen durante el tratamiento y hasta 4 semanas tras finalizar el mismo.
- Consulte con su médico o farmacéutico antes de vacunarse.

INTERACCIONES

- Pregunte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento, vitamina o planta medicinal.
- Talidomida puede interactuar con algunos medicamentos: rifampicina, zalcitabina, estavudina, didanosina, fenitoina, carbamazepina, medicamentos que producen somnolencia como ansiolíticos, antidepresivos, antihistamínicos, medicamentos para tratar el dolor o el insomnio.

EFECTOS ADVERSOS

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

- Cansancio, somnolencia,
- Ritmo cardíaco lento, mareos.
- Entumecimiento, hormigueo, dolor o inflamación de las manos o pies.
- Enrojecimiento y picor de la piel.
- Náuseas, vómitos, estreñimiento.
- Mayor susceptibilidad a tener infecciones. Debe tomar medidas higiénicas.

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

- 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. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

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)

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>
- 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, editor. Hudson (OH): Lexi Com; 2010.

FECHA DE ELABORACIÓN/ FECHA DE REVISION

Diciembre 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)