

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)



Vesanoid® 10 mg (tretinoína) (*)

Cápsulas blandas de 10 mg
Caja con 100 cápsulas

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

(*) Otros nombres: ATRA, ácido holo trans retinoico.



POSOLOGIA

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

¿CÓMO se debe TOMAR TRETINOÍNA CÁPSULAS?

- Tretinoína cápsulas debe tomarse con alimentos.
- Las cápsulas deben tragarse enteras con un vaso de agua, sin masticar ni chupar.
- En caso de no poder tragar las cápsulas, se puede preparar una emulsión en leche. Calentar unos 50 ml de leche aproximadamente. Echar la cápsula en la leche caliente, agitar para que se disperse y tomarla inmediatamente. Debe leer y seguir cuidadosamente las instrucciones generales de manejo de citostáticos orales (*).
- Si se requiere fraccionar la dosis o administrar por sonda nasogástrica, se recomienda utilizar la formulación líquida oral de tretinoína (fórmula magistral).
- Mantenga siempre el mismo horario.
- Evite el contacto con la piel. Lávese las manos antes y después de cada toma.

¿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 TRETINOÍNA CÁPSULAS?

- Si es alérgico a tretinoína o derivados de la vitamina A, así como a alguno de los excipientes de la cápsula. Este medicamento contiene aceite de soja, por lo que está contraindicado en pacientes con alergia a soja o cacahuets.
- Este medicamento contiene sorbitol. 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 grave.
- Si ha sufrido alguna enfermedad que afecte de manera importante a la absorción intestinal.
- Protéjase del sol con cremas con filtros físicos con protección superior a 15.

INTERACCIONES

- Pregunte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento, vitamina o planta medicinal.
- No debe tomar tetraciclinas, vitamina A o hierba de San Juan mientras está tomando tretinoína.
- Tretinoína cápsulas puede interactuar con: glucocorticoides, rifampicina, eritromicina, fenobarbital, cimetidina, verapamilo, diltiazem, ciclosporina, y ciertos anticonceptivos orales.
- Evite alcohol, puede potenciar los efectos adversos de la tretinoína.

EFECTOS ADVERSOS

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

- Dolor de cabeza
- Cansancio
- Sequedad de piel y mucosas, incluida la sequedad ocular
- Náuseas y vómitos..
- Erupción, picor, enrojecimiento, descamación e inflamación de la piel, que pueden empeorar con la exposición solar.
- Dolor de huesos o articulaciones, fiebre
- Diarrea, estreñimiento y malestar de estómago.
- Alteración de las pruebas de función hepática
- Hipercolesterolemia e hipertrigliceridemia.
- Cambios en la visión o la audición
- Puede aumentar el riesgo de hemorragias, tenga cuidado con utensilios que corten

Avise rápidamente a su médico si tiene:

- Una reacción alérgica grave (enrojecimiento de la piel, dificultad al respirar)
- Signos de infección como tos, escalofríos, fiebre >38°C, dificultad al orinar
- Signos de sangrado como heces negras, sangre en la orina o hematomas importantes.
- Dificultad para respirar, hipotensión, aumento de peso, hinchazón de las manos y pies, dolor en el pecho
- Dolor de cabeza persistente, a pesar de la toma de analgésicos

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 puede adquirirse en las Oficinas de Farmacia, con la receta que le hará su médico especialista.

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.
- 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

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)