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)







Natulan 50 mg cápsulas (Procarbazina)

Capsulas 50 mg

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



POSOLOGIA

Procarbazina cápsulas 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 PROCARBAZINA cápsulas?

Procarbazina 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 dificultad para tragar, puede abrir la cápsula, dispersar el contenido en una pequeña cantidad de zumo de manzana, yogur o helado y administrar inmediatamente.

Mantenga siempre el mismo horario. Se recomienda administrar por la noche. Evite el contacto con la piel. Lávese las manos antes y después de cada toma. Si se requiere abrir 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 PROCARBAZINA?

Si es alérgico a Procarbazina 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)

PRECAUCIONES

Si padece una enfermedad hepática o renal.

Si padece una enfermedad del corazón, diabetes, epilepsia o enfermedad del tiroides.

Consulte a su médico o farmacéutico antes de vacunarse.

INTERACCIONES

Pregunte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento, vitamina o planta medicinal.

Pregunte a su médico o farmacéutico antes de iniciar el tratamiento con

Procarbazina, si está tomando fármacos antigripales que contienen pseudoefedrina, fenilpropanolamina.

Los alimentos con alto contenido en tiramina y cafeína pueden aumentar la presión arterial. Evite tomar quesos, embutidos, carne o pescados ahumados o cerveza hasta una semana después de finalizar el tratamiento.

EFECTOS ADVERSOS

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

Náuseas, vómitos, diarrea.

Caída leve del pelo.

Cambio del color de la piel.

Llagas en la boca. Pérdida de apetito.

Dificultad para respirar.

Mayor susceptibilidad a tener infecciones. Debes tomar medidas higiénicas (lavado de manos).

Dolor de cabeza.

Puede aumentar el riesgo de hemorragias (sangrado por la nariz, hematomas)

Avise rápidamente a su médico si tiene:

- Dificultad para respirar, enrojecimiento de la piel (reacción alérgica grave)
- Fiebre alta > 38 °C, escalofríos (signos de infección)
- Sangre en la orina, heces negras o hematomas importantes.
- Convulsiones.
- Dolor en el pecho, dolor de cabeza, sensibilidad a la luz.

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.

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.

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

- 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