

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)



Ciclofosfamida solución oral 10 mg/ml (Fórmula Magistral)

Solución Oral 10 mg/ml (excipientes: cloruro sódico, sacarosa).

Conservación: frigorífico, protegido de la luz.

Caducidad: 56 días.



POSOLOGIA

- Ciclofosfamida solución 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 CICLOFOSFAMIDA SOLUCIÓN ORAL?

- Ciclofosfamida solución oral debe tomarse con alimentos. Si sólo toma una dosis al día, es preferible que lo haga por las mañanas.
- Tras la toma de la dosis debe beber un vaso de agua. Durante el tratamiento y salvo que su médico indique lo contrario, debe beber abundante cantidad de agua y líquidos.
- Evite el contacto con la piel. Lávese las manos antes y después de cada toma.
- Mantenga siempre el mismo horario.

¿QUÉ hacer si.....?

- Si se ha olvidado de tomar una dosis tómela lo antes posible. Si han transcurrido más de 12 horas espere a la siguiente toma y no doble nunca la dosis.
- Si vomita no repita la dosis.
- 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 CICLOFOSFAMIDA SOLUCIÓN?

- Si es alérgico a Ciclofosfamida o a alguno de los componentes de la solución.
- La solución contiene sacarosa. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con el antes de tomar este medicamento.
- Este medicamento contiene 0,2 mmol de sodio (4,6 mg de sodio)/ml, lo que deberá tenerse en cuenta en pacientes con dietas pobres en sodio.

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 tiene enfermedad hematológica
- Si tiene enfermedad hepática.
- Si tiene enfermedad renal.
- Si ha sufrido alguna enfermedad que afecte de manera importante a la absorción intestinal.
- 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.
- Ciclofosfamida grageas puede interactuar con alopurinol, ciclosporina, etanercept, tiazidas, warfarina, ciprofloxacino, fenitoína, fenobarbital y vacunas.

EFFECTOS ADVERSOS

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

- Náuseas y vómitos
- Caída de cabello
- Erupción cutánea
- Puede aumentar el riesgo de hemorragias (sangrado), tenga cuidado con utensilios que corten
- Mayor susceptibilidad a tener infecciones. Debe tomar medidas higiénicas.
- Micción dolorosa
- Hinchazón de manos y pies.
- Orina de color más oscuro.

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.

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 ciclofosfamida solución oral en la nevera.
- Proteger de la luz.

CADUCIDAD

- No utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el frasco.

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 (Fórmula Magistral).

REFERENCIAS

- Micromedex 2.0 [base de datos en Internet]. MICROMEDEX DRUGDEX® System. 2012-2013 Truven Health Analytics Inc. Disponible en:

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)

<http://www.micromedexsolutions.com/home/dispatch>. Consultado el 13 de noviembre de 2013.

- UptoDate®. (Base de datos en internet). Pediatric Drug Information Lexicomp ®. Wolters Kluwer Health Clinical Solutions 2013. Disponible en: <http://www.uptodate.com>. Consultado el 13 de noviembre de 2013.
- Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos. Catálogo de Medicamentos 2012. Madrid: Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos.
- Drug Formulary for patients. Cancer Care Ontario. Disponible en: <https://www.cancercare.on.ca/toolbox/drugs/patientdruginfo/>. Último acceso 13/11/13
- Kennedy R, Groepper D, Tagen M, Christensen R, Navid F, Gajjar A, Stewart CF. Stability of cyclophosphamide in extemporaneous oral suspensions. Ann Pharmacother. 2010;44:295-301

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Ciclofosfamida suspensión 10 mg/ml (100 ml):

- Ciclofosfamida (Genoxal®) 1 g1 vial (1 gramo)
- Cloruro sódico 0,9%.....50 ml
- Jarabe simple c.s.p.....100 ml

FECHA DE ELABORACIÓN/ FECHA DE REVISION

Noviembre 2013/Febrero 2014