

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)



HIDROXIUREA 40 mg/ml SUSPENSIÓN ORAL

Presentación: 40 mg/ml suspensión oral

Conservación: nevera y protegido de la luz

Estabilidad: 15 días



POSOLOGIA

- Hidroxiurea suspensión 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 HIDROXIUREA suspensión oral?

- Hidroxiurea suspensión oral debe administrarse preferiblemente con el estómago vacío. Se recomienda no ingerir alimentos ni beber líquidos desde una hora antes hasta dos horas después.
- Mantenga siempre el mismo horario. Se recomienda administrar por la noche.
- Antes de medir la dosis prescrita debe agitar el frasco.
- Debe beber agua después de la toma de hidroxiurea.
- Evite el contacto con la piel. Lávese las manos antes y después de cada toma.
- 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.

¿Cuándo NO debe tomar Hidroxiurea?

- Si es alérgico a Hidroxiurea así como a alguno de los componentes de la suspensión.
- Este medicamento contiene sacarosa. Si su médico le ha indicado que padece una

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)

intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar este medicamento.

PRECAUCIONES

- Se recomienda no iniciar tratamiento con Hidroxiurea si la función medular está deprimida.
- Si padece una anemia grave (la anemia debe corregirse antes de iniciar tratamiento con Hidroxiurea)
- Si padece un trastorno mieloproliferativo. En estos pacientes durante el tratamiento con Hidroxiurea pueden aparecer úlceras cutáneas (úlceras vasculíticas y gangrena)
- 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.
- Hidroxiurea suspensión oral puede interactuar con fármacos uricosúricos, citarabina, fármacos inmunosupresores, radioterapia e interferón alfa.

EFECTOS ADVERSOS

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

- Náuseas, vómitos.
- Diarrea, estreñimiento.
- Reacciones dermatológicas (rash, eritema, úlceras cutáneas).
- Somnolencia, cefalea, mareos, desorientación.
- Fiebre, escalofríos, malestar, debilidad.

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)
- Úlceras cutáneas
-

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

- Conserve Hidroxiurea suspensión oral en la nevera.

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.agedmed.es/consaem/fichasTecnicas.do?metodo=detalleForm>

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)

- 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.

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Suspensión oral de hidroxurea 40 mg/mL (100 mL):

- Hydrea® cápsulas 500 mg.....8 cápsulas (4000 mg de hidroxurea)
- Ora-Sweet®50 ml
- Ora-Plus®.....50 ml

FECHA DE ELABORACIÓN/ FECHA DE REVISION

Septiembre 2013/Febrero 2014