

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)



Sutent® 12,5 mg (Sunitinib)

Cápsulas 12.5 mg

Caja con 30 cápsulas duras

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



POSOLOGIA

- Sunitinib 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 SUNITINIB cápsulas duras?

- Sunitinib cápsulas puede tomarse con o sin comidas. Pueden tomarse con un vaso de agua o zumo de manzana.
- Las cápsulas deben tragarse enteras con un vaso de agua, sin masticar, ni chupar en la boca, ni disolverlas. Si tiene dificultad para tragar las cápsulas enteras puede abrirlas y volcar el contenido en un yogur o compota de manzana.
- 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 Sunitinib?

- Si es alérgico a Sunitinib, así como a alguno de los componentes del comprimido.

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 es diabético, controle los niveles de glucosa.
 - Si padece hipertensión, controle regularmente la presión arterial
 - Consulte a su médico o farmacéutico antes de vacunarse.
- Consulte con su médico o farmacéutico si toma otros medicamentos.

INTERACCIONES

- Pregunte a su médico o farmacéutico antes de tomar un medicamento, vitamina o planta medicinal.
- Sunitinib cápsulas puede interactuar con otros medicamentos como: ritonavir, itraconazol, eritromicina, claritromicina, dexametasona, fenitoína, carbamazepina, rifampicina, fenobarbital e Hipericum perforatum.

EFFECTOS ADVERSOS

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

- Hipertensión arterial.
- Insuficiencia cardíaca, arritmias.
- Dolor abdominal, diarrea, estreñimiento, náuseas, vómitos, llagas, sequedad de boca, alteración del gusto, pérdida de apetito.
- Caída del pelo.
- Cansancio, dolor de cabeza, mareos, dolores musculares y en las extremidades.
- Erupciones cutáneas, rash, sequedad de piel.
- Aumento del riesgo de hemorragias (Hemorragia nasal).
- Alteración en el color de la orina.
- Aumento del lagrimeo.
- Mayor susceptibilidad a tener infecciones.

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.
- Dolor de abdomen agudo
- Dolor de cabeza intenso, convulsiones.

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 puede adquirirse únicamente en el servicio de Farmacia Hospitalaria de su hospital con la receta que le hará su médico especialista.

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: http://www.ema.europa.eu/docs/es_ES/document_library/EPAR_-_Product_Information/human/000687/WC500057737.pdf
- Pedíamecum en : <http://www.pediamecum.es>
- 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.
- UpToDate (Pediatric drug information), base de datos de internet. (última fecha de acceso Nov.2013). Disponible www.uptodate.com

FECHA DE ELABORACIÓN/ FECHA DE REVISION

Noviembre 2013/Febrero 2014