

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® 50 mg (Sunitinib)

Cápsulas 50 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.

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 Sunitinib?

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

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

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)

de su hospital 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: 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